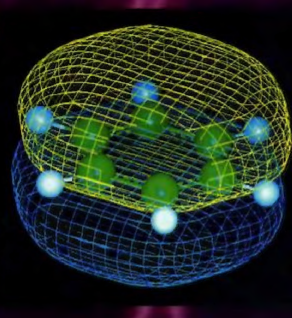
8ª Edición

Química General







Química General

Octava edición

Química General

Octava edición

Ralph H. Petrucci

California State University, San Bernardino

William S. Harwood

Indiana University, Bloomington

F. Geoffrey Herring

University of British Columbia

Cón la colaboración de Scott S. Perry, University of Houston

Traducción:

Concepción Pardo G.ª-Pumarino

Nerea Iza Cabo

Universidad Complutense de Madrid

Revisión Técnica:

Juan A. Rodríguez Renuncio

Universidad Complutense de Madrid



Dates de catalogación bibliográfica

Raiph H. Petrocci, William S. Harwood, F. Geoffrey Herring Química General. Octava edición.

PEARSON EDUCACIÓN, S. A., Madrid, 2003

|58N: 84-205-3533-6 | Materia: Química, 54

Formato: 195×270

Piginas 1288

Todos los derechos reservados.

Queda prohibida, salvo excepción prevista en la ley,
cualquier forma de reproducción, distribuición,
comunicación público y transformación de esta obra
sin contar con autorización de los titulares de propiedad
intelectual. La infracción de los derechos mencionados
puede ser constitutiva de delito contra la propiedad
intelectual (arts. 270 y ags. Código Penal).

DERECHOS RESERVADOS
© 2003 respecto a la primera edición en español por:
PEARSON EDUCACIÓN, 5. A.
Núñez de Balboa, 120
28006 Madrid.

RALPH H. PETRUCCI, WILLIAM S. HARWOOD, E. GEOFFREY HERRING QUÍMICA GENERAL. Octava edición.

ISBN: 84-205-3533-8 Depósito Legal: M-PRENTICE HALL es un sello editorial de PEARSON EDUCACIÓN, S. A.

Traducido de:

General Chemistry
Copyright © 2002, 1997 by Prentice-Hall, Inc. Upper Saddle River, New Jersey 07458
ISBN: 0-13-014329-4

Edición en español:

Equipo editorial: Editora: Isabel Capella Técnico editorial: Marta Caicoya

Equipo de producción: Director: José Antonio Clares Técnico: José Antonio Hernán

Equipo de diseño de PEARSON EDUCACIÓN, S. A.

Composición: COPIBOOK, S. L. Impreso por: T.G. PEÑALARA, S.A.

IMPRESO EN ESPAÑA - PRINTED IN SPAIN



Resumen del contenido

1	Las propiedades de la materia y su medida
2	Los átomos y la teoría atómica 33
3	Compuestos químicos 65
4	Las reacciones químicas 107
5	Introducción a las reacciones en disolución acuosa 139
6	Gases 175
7	Termoquímica 220
8	Gases atmosféricos e hidrógeno 266
9	Los electrones en los átomos 297
0	La tabla periódica y algunas propiedades atómicas 356
1	Enlace químico I. Conceptos básicos 388
2	Enlace químico II. Aspectos adicionales 435
3	Líquidos, sólidos y fuerzas intermoleculares 478
4	Las disoluciones y sus propiedades físicas 534
5	Cinética química 578
6	Principios del equilibrio químico 626
7	Ácidos y Bases 665
8	Otros aspectos de los equilibrios ácido-base 710
9	Solubilidad y equilibrios de iones complejos 749
0	Espontaneidad. Entropía y energía Gibbs 782
1	Electroquímica 823
2	Elementos de los grupos principales I. Metales 872
3	Elementos de los grupos principales II. No metales 906
4	Elementos de transición 949
5	Iones complejos y compuestos de coordinación 985
16	Onímica puclear 1004

- 27 Química orgánica 1058
- 28 Química de los seres vivos 1122

Apéndices

- A Operaciones matemáticas A1
- B Algunos conceptos básicos de física B1
- C Unidades SI C1
- D Tablas de datos D1
- E Glosario E1
- F Respuestas de algunos ejercicios seleccionados F1
- G Créditos de fotografías G1
- H Índice alfabético H1

Química general, 8.º edición, de los autores Ralph H. Petrucci, William S. Hardwood y F. Geoffrey Herring, se puede adquirir en dos volúmenes o en uno.

Está disponible en dos formatos:

Obra completa: Química General (ISBN: 84-205-3533-8).

Volumen I: Quámica General. Enlace Químico y Estructura de la Materia (ISBN: 84-205-3782-9).

Volumen II: Química General. Reactividad Química, Compuestos Inorgánicos y Orgánicos (ISBN:84-205-3783-7).

Contenido

Acerca de los autores xix

Prefacio xxi

Guía del estudiante para la utilización de este texto xxix



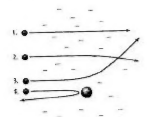


 Las propiedades de la materia y su medida 	1
---	---

1.1	El alcance de la química 2
1.2	El método científico 2
1.3	Propiedades de la materia 4
1.4	Clasificación de la materia 5
1.5	Medida de las propiedades de la materia. Unidades SI 8
1.6	La densidad, la composición porcentual y su utilización en la resolución de problemas 14
1.7	La incertidumbre en las medidas científicas 18
1.8	Cifras significativas 19
El me	étodo científico en acción: poliagua 22
Resu	men 24 Ejemplo de recapitulación 24 Términos clave 24
Cues	tiones de repaso 25 Ejercicios 26
Ejerc	cicios avanzados y de recapitulación 29 Problemas de seminario 31
Ejerc	icios multimedia 32

2 Los átomos y la teoría atómica 33

- 2.1 Los primeros descubrimientos químicos y la teoría atómica 34
- 2.2 Los electrones y otros descubrimientos de la física atómica 37



40	977	Acres 1		4
2.3	EI	atomo	nuclear	ng.

- Los elementos guímicos 43 2.4
- Masas atómicas 46 25
- Introducción a la tabla periódica 48 2.6
- El concepto de mol y la constante de Avogadro 51 2.7
- Utilización del concepto de mol en los cálculos 53 2.8

Estado natural y abundancias de los elementos 56 Términos clave 58

Ejemplo de recapitulación 58 Resumen 57

Ejercicios 60 Cuestiones de repaso 58 Problemas de seminario 63

Ejercicios avanzados y de recapitulación 62

Ejercicios multimedia 64

Compuestos químicos

- Tipos de compuestos químicos y sus fórmulas 3.1
- El concepto de mol y los compuestos químicos 3.2
- Constitución de los compuestos químicos 73 3.3 Estados de oxidación: un instrumento útil para describir los compuestos 3.4
- químicos 80 Nomenclatura de los compuestos orgánicos e inorgánicos 82 3.5
- Nombres y fórmulas de los compuestos inorgánicos 82 3.6
- Nombres y fórmulas de los compuestos orgánicos 90 3.7

Espectrometría de masas. Determinación de fórmulas moleculares 98

Ejemplo de recapitulación 97

Términos clave 99 Resumen 96

Ejercicios 100 Cuestiones de repaso 98 Problemas de seminario 105 Ejercicios avanzados y de recapitulación 104

Ejercicios multimedia 106



Las reacciones químicas 107

- Las reacciones químicas y la ecuación química 108 4.1
- La ecuación química y la estequiometría 112 4.2
- Las reacciones químicas en disolución 117 4.3
- Determinación del reactivo limitante 122
- Otros aspectos prácticos de la estequiometría de la reacción 124

La química industrial 128 Términos clave 130 Ejemplo de recapitulación 130 Resumen 129

Problemas de seminario 137

139

Ejercicios 132

Cuestiones de repaso 130

Ejercicios avanzados y de recapitulación 135

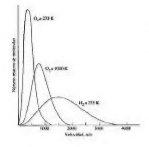
Ejercicios multimedia 138

Introducción a las reacciones en disolución acuosa

- Naturaleza de las disoluciones acuosas 5.1
- Reacciones de precipitación 144 5.2
- Reacciones ácido-base 146 5.3
- Principios generales de la oxidación-reducción 151 5.4
- Ajuste de las reacciones de oxidación-reducción 155 5.5
- Agentes oxidantes y reductores 163 5.6
- Estequiometría de las reacciones en disolución acuosa y valoraciones 166 5.7

El tratamiento de aguas 164

Resumen 165 Ejemplo de recapitulación 166 Términos clave 165 Cuestiones de repaso 166 Elercicios 168 Ejercicios avanzados y de recapitulación 171 Problemas de seminario 173 Ejercicios multimedia 174



6 Gases 175

- 6.1 Propiedades de los gases: presión del gas 176
- 6.2 Las leyes elementales de los gases 181
- 63 Combinación de las leves de los gases: ecuación de los gases ideales y ecuación general de los gases 187
- 6.4 Aplicaciones de la ecuación de los gases ideales 190
- 6.5 Los gases en las reacciones químicas 193
- 6.6 Mezclas de gases 195
- 6.7 Teoría cinético-molecular de los gases 199
- 6.8 Propiedades de los gases en la teoría cinético-molecular 205
- 6.9 Gases no ideales (reales) 208

La química de los sistemas de bolsas de aire 210

Resumen 209 Ejemplo de recapitulación 210 Términos clave 210

Cuestiones de repaso 211 Eiercicios 212

Ejercicios avanzados y de recapitulación 216 Problemas de seminario 218

Ejercicios multimedia 219



Traslacional



Rotacional



Vibracional



Electrostática (Atracciones intermoleculares)

Termoquímica 220

- 7.1 Términos básicos en termoquímica 221
- 7.2 Calor 223
- 7.3 Calores de reacción y calorimetría 226
- 7.4 Trabajo 230
- 7.5 El primer principio de la termodinámica 232
- 7.6 Calores de reacción: ΔU y ΔH 235
- 7.7 Determinación indirecta de ΔH: ley de Hess 241
- 7.8 Entalpías de formación estándar 243
- 7.9 Los combustibles como fuentes de energía 250

Grasas, hidratos de carbono y almacenamiento de energía 254

Resumen 254 Ejemplo de recapitulación 255 Términos clave

Problemas de seminario 264

Cuestiones de repaso 256 Ejercicios 258

Ejercicios avanzados y de recapitulación 262 Ejercicios multimedia 265

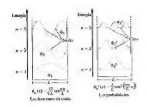
Gases atmosféricos e hidrógeno 266

- 8.1 La atmósfera 267
- 8.2 Nitrógeno 270
- 8.3 Oxígeno 277
- 8.4 Los gases nobles 281
- 8.5 Oxidos de carbono 283
- 8.6 Hidrógeno 286

El ciclo del carbono 210

Resumen 289 Ejemplo de recapitulación 290 Términos clave 292 Cuestiones de repaso 292 Ejercicios 293

Ejercicios ayanzados y de recapitulación 294 Problemas de seminário 29: Ejercicios multimedia 296



- 9 Los electrones en los átomos 297
- 9.1 Radiación electromagnética 298
- 9.2 Espectros atómicos 303
- 9.3 Teoria cuántica 305
- 9.4 El átomo de Bohr 310
- 9.5 Dos ideas que condujeron a la mecánica cuántica 316
- 9.6 Mecánica ondulatoria 320
- 9.7 Números cuánticos y orbitales de los electrones 324
- 9.8 Interpretación y representación de los orbitales del átomo de hidrógeno 326
- 9.9 Espín del electrón. Un cuarto número cuántico 333
- 9.10 Átomos multielectrónicos 334
- 9.11 Configuraciones electrónicas 336
- 9.12 Configuraciones electrónicas y la tabla periódica 340

Láseres de He-Ne 346

Resumen 345 Ejemplo de recapitulación 345 Términos clave 346

Cuestiones de repaso 348 Ejercicios 349

Efercicios avanzados y de recapitulación 353 Problemas de seminario 354

Ejercicios multimedia 355

10 La tabla periódica y algunas propiedades atómicas 356

- 10.1 Clasificación de los elementos. La ley periódica y la tabla periódica 357
- 10.2 Metales, no metales y sus iones 361
- 10.3 El tamaño de los átomos y los iones 363
- 10.4 Energía de ionización 370
- 10.5 Afinidad electrónica 373
- 10.6 Propiedades magnéticas 374
- 10.7 Propiedades periódicas de los elementos 375

La ley periódica y el mercurio 380

Resumen 380 Ejemplo de recapitulación 381 Términos clave 382

Cuestiones de reposo 382 Ejercicios 383

Ejercicios avanzados y de recapitulación 385 Problemas de seminario 386

Ejercicios multimedia 387

11 Enlace químico I. Conceptos básicos 388

- 11.1 Visión general de la teoría de Lewis 389
- 11.2 Introducción al enlace covalente 392
- 11.3 Enlaces covalentes polares 395
- 11.4 Escritura de las estructuras de Lewis 398
- 11.5 Resonancia 405
- 11.6 Excepciones a la regla del octeto 406
- 11.7 La forma de las moléculas 409
- 11.8 Orden de enlace y longitud de enlace 420
- 11.9 Energías de enlace 421

Los polimeros, sustancias macromoleculares 426

Resumen 424 Ejemplo de recapitulación 425 Términos clave 425 Cuestiones de repaso 426 Ejercicios 428



12 Enlace químico II. Aspectos adicionales 435

12.1 El objetivo de una teoría de enlace 436

12.2 Introducción al método de enlace de valencia 437

12.3 Hibridación de los orbitales atómicos 439

12.4 Enlaces covalences múltiples 447

12.5 Teoría de orbitales moleculares 451.

12.6 Electrones deslocalizados. El enlace en la molécula de benceno 460

12.7 El enlace en los metales 464 Espectroscopia fotelectrónica 470

Resumen 468 Ejemplo de recapitulación 469 Términos clave 469

Cuestiones de repaso 469 Ejercicios 472

Ejercicios avanzados y de recapitulación 474 Problemas de seminario 476

Ejercicios multimedia 477



13 Líquidos, sólidos y fuerzas intermoleculares 478

13.1 Fuerzas intermoleculares y algunas propiedades de los líquidos 479

13.2 Vaporización de los líquidos. Presión de vapor 481

13.3 Algunas propiedades de los sólidos 490

13.4 Diagramas de fase 492

13.5 Fuerzas de Van der Waals 497

13,6 Enlace de hidrógeno 501

13.7 Los enlaces químicos como fuerzas intermoleculares 504

13.8 Estructuras cristalinas 508

13.9 Cambios de energía en la formación de cristales iónicos 521

Cristales líquidos 524

Restanen 523 Ejemplo de recupitulación 523 Términos clave 525

Cuestiones de repaso 525 Ejercicios 526

Ejercicios avanzados y de recopindación 530 Problemas de seminario 532

Ejercicios multimedia 533

14 Las disoluciones y sus propiedades físicas 534

14.1 Tipos de disoluciones, Términos utilizados 535

14.2 Concentración de una disolución 535

14.3 Fuerzas intermoleculares y procesos de disolución 539

14.4 Formación de la disolución y equilibrio 544

14.5 Solubilidad de los gases 547.

14.6 Presión de vapor de las disoluciones 549

14.7 Presión osmótica 554

14.8 Descenso del punto de congelación y elevación del punto de abultición de las disoluciones de no electrolisto 557

14.9 Displuciones de electrolitos 560

14.10 Mezclas coloidales 564

Table Distriction Consumers

Cromatografia 558

Restanen 566 Ejemplo de recapitulación 567 Terminos clave 567

Cuestiones de repuso 568 Ejercicios 570

Ejercicios avançados y de recapitulación 574 Problemus de seminario 576 Ejercicios multimedia 577





Cinética química 15

La velocidad de una reacción química 579 15.1

Medidas de velocidades de reacción 580 15.2

Dependencia de las velocidades de reacción con la concentración. Ecuación de 15.3 velocidad 584

15.4 Reacciones de orden cerú 587

15.5 Reacciones de primer orden 588

15.6 Reacciones de segundo orden 594

15.7 Resumen de la cinética de reacción 595

15.8 Modelos teóricos de la cinética química 597

15.9 Dependencia de las velocidades de reacción con la temperatura 600

15.10 Mecanismos de resceión 603

15.11 Catálisis 608

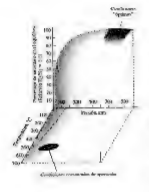
Combustión y explosiones 614

Ejemplo de recapitulación 614 Términos clave 614 Resumen 613

Questiones de repaso 616 Elercícios 617

Problemas de seminario 624 Ejercicios avanzados y de recapitulación 622

Elercicios multimedia. 625



Principios del equilibrio químico 626

Equitibrio dinámico 627 16.1

Expresión de la constante de equilibrio 627 16.2

Relaciones entre las constantes de equilibrio 632 16.3

Significado del valor numérico de una constante de equilibrio 638 16.4

El cociente do reacción, Q: predicción del sentido del cambio neto 639 16.5

Modificación de las condiciones de equilibrio. Principio de Le Châtelier 641 16.6

Cálculos de equilibrios. Ejemplos ilustrativos 647

El ciclo del nitrógeno y la sintesis de compuestos nitrogenados 654

Términos clave 657 Ejemplo de recapitulación 656 Resumen 656

Ejercicios 658 Cuestiones de repaso 657

Problemas de seminario 653 Ejercicios avanzados y de recapitulación

Esercicios multimedia 664

17 Acidos y Bases

Breve revisión de la teoría de Arrhenius 666 17.1

Teoría de ácidos y bases de Bransted-Lowry 17.2

La autoionización del agua y la escala de pH 671 17.3

Acidos fuertes y bases foertes 674 17.4

17.5 Ácidos débites y bases débites 676

17.6 Ácides poliprázicos 684

Los iones como ácidos y como bases 689 17.7

Estructura molecular y carácter ácido-base 693

Ácidos y bases de Lewis 698

La lluvia ácida 700

Resumen 702 Ejemplo de recapitulación 702 Términos clave 703

Cuestiones de repaso 703 Elercicios 704

Ejercicios avanzados y de recapitulación 707 Ejercicios multimedia . 709

Problemas de seminario 708





18 710Otros aspectos de los equilibrios ácido-base

- Efecto del ion común en los equitibrios ácido-base 711 18.1
- 18.2 Displuciones reguladoras 714
- Indicadores ácido-base 724 18.3
- Reacciones de neutralización y eurvas de valoración 726 18.4
- Displuciones de sales de ácidos polipróticos 734 18.5
- Resumen de los cálculos de equitibries ácido-base 736

Disoluciones reguladoras en la sangre 738 Términos clave 740 Resumen 738 Ejemplo de recapitulación 738

Cuestiones de repaso 740 Ejercicios 741

Problemas de seminario Ejercicios avanzados y de recupitulación 744 Elercicios multimedia 748

19 Solubilidad y equilibrios de iones complejos

- 19.1 Constante del producto de solubilidad, $K_{\rm ep}$ 750
- 19.2 Relación entre solubilidad y K_m 751
- Efecto del ion común en los equilibrios de solubilidad 753 19.3
- Limitaciones del concepto de K_m 755 19.4
- Criterios para la precipitación y precipitación total 757 19.5
- Precipitación fraccionada 759 19.6
- 19.7 Solubilidad v pH 761
- Equilibries que implican iones complejos 763 19.8
- 19.9 Análisis cualitativo de cationes 768

Caparazones, dientes y fósiles 772

Términos clave 774 Resumen 773 Ejemplo de recapitulación 774

Ejercicios 775 Cuestiones de repaso 774 Problemas de seminario 780 Ejercicios avenzados y de recupitulación 778 Elercicios multimedia 781

Espontaneidad. Entropía y energía Gibbs 20

- Espontaneidad: Significado del cambio espontáneo 783 20.1
- 20.2 El concepto de entropia 784
- 20.3 Evaluación de la entropía y cambios entrópicos 789
- 20.4 Criterios de espontancidad. El segundo princípio de la termedinámica 793
- 20.5 Variación de la energía Gibbs estándar, DG° 797
- 20.6 Variación de energía Gibbs y equilibrio 798
- 20.7 Dependencia de DGº y Keg con la temperatura 808
- 20.8 Reacciones acopladas 811

Reacciones acopladas en sistemas biológicos B12

Términos clave 814 Ejemplo de recapitulación 814 Resumen 813

Cuestiones de repaso 814 Elercicios 815

Problemas de seminorio 821 Ejercicios avanzados y de recapitulación 819 Elercicios multimodia 822

- 21 Electroquímica
- Potenciales de electrodo y su medida 25.1 Potenciales estándar de electrodo 828 21.2
- Eccl. DG y Keq 833 21.3
- 21.4 Ecel en función de las concentraciones 838



Baterías y piles; obtención de electricidad por medio de reacciones químicas 844 21.5 21.6 Corrosión: células voltaicas no deseadas 849 21.7 Electrólisis: producción de reacciones no espontáneas 851 21.8 Procesos industriales de electrólisis 856 Potenciales de membrana 860 Términes clave 862 Elemplo de recapitulación 862 Resumen 859 Ejercicios 864 Cuestiones de reposo 862 Problemas de seminario 869 Ejercicios avanzados y de recapitulación 867 Ejercicios multimedia 870



Elementos de los grupos principales I. Metales

Grupo I. Metales alcalinos 873 22.1

22.2 Grupo 2, Metales alcalinotérros 880

22,3 Iones en las aguas naturales. Aguas duras. 886

22.4 Metales del Grupo 13. Aluminio, galio, indio y talio 889

22.5 Metales del Grupo 14. Estallo y plomo 895

Arseniuro de galio 898

Términos clave 900 Ejemplo de recapitulación 899 Resument 899 Cuestiones de repuso 900 Elerciclos 901 Problemas de seminarlo 904 Ejercicios avanzados y de recapitulación 903 Elercicios multimedia 905

Elementos de los grupos principales II. No metales 906

Grupo 18. Los gases pobles 907 23.1

23.2 Grupo 17, Los halógenos 908

23.3 Grupo 16. La familia del oxígeno 917

23.4 Grupo 15. La familia del nitrógeno 925

23.5 No metales del Grupo 14: carbono y silicio

23.6 El elemento no metálico del Grupo 13: boro 939

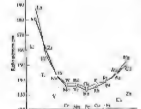
La ley periódica y el mercurio 940

Términos clave Ejemplo de recapitulación 942 Resumen 942

Cuestiones de repaso 943 Elercicios 943

Problemas de seminario 947 Ejercicios avanzados y de recupitulación 946

Ejercicios multimedia 948



949Elementos de transición

Propiedades generales 950

Principies de metalurgia extractiva 954 24.2

Metalurgia del hierro y del acero 962. 24.3

Elementos de la primera serie de transición, del escandio al manganeso 964 24.4

Triada del hierro: hierro, cobalto y raiquel 970 24.5

24.6 Grupo 11, Cobre, plata y oro 972

Grupo 12. Zine, cadmio y mercurio 974 24.7

24.8 Lantánidos 976

Superconductores de temperatura alta 978 Términos clave 978 Ejemplo de recapitulación 978 Resumen 977

Cuestiones de repaso 979 Eierciclos 980

Ejercicios avanzados y de recopitulación 982 Problemas de seminario 984 Ejercicios multimedia 984

25 Jones complejos y compuestos de coordinación 985

- Introducción a la teoria de los compuestos de coordinación de Werner 986
- 25.2 Ligandos 988
- 25.3 Nomenclatura 990
- 25.4 Isomería 992
- 25.5 El enlace en los iones complejos. Teoría del campo cristalino 998.
- 25.6 Propiedades magnéticas de los compuestos de coordinación y teoría del campo cristalino 1002
- 25.7 El color y los colores de les compleios. 1004
- 25.8 Algunos espectos de los equilibrios de los iones complejos 1007
- 25.9 Reacciones ácido-base de los iones completos 1009
- 25.10 Consideraciones cinéticas 1010
- 25.11 Aplicaciones de la química de coordinación [0]]

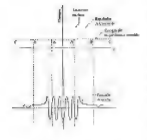
Los colores de las gemas 1016

Términos clave 1018 Ejemplo de recapitulación 1017 Resumen 1016

Cuestiones de repaso 1018 . Ejercicios 1019

Problemos de seminario 1023 Ejerciclos avanzados y de recapitulación 1021

Ejercicios multimedia 1023



Onímica nuclear

- 26.1 El fenómeno de la radiactividad 1025
- 26.2 Abundancia patural de los isótopos radiactivos 1028
- 26.3 Reacciones pucleares y radiactividad inducida artificialmente 1030
- 26.4 Elementos transuránidos 1031
- 26.5 Velocidad de desintegración radiactiva 1032.
- 26.6 Energías irrelicadas en las reacciones nucleares 1036
- 26.7 Estabilidad nuclear 1039
- 26.8 Fisión nuclear 1041
- 26.9 Fusión nuclear 1044
- 26.10 Efecto de la radiación sobre la materia 1045
- 26.11 Aplicaciones de los radioisótopos 1047

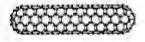
Eliminación de residuos radiactivos 1050

Términos clave 1052 Resumen 1050 Ejemplo de recapitulación 1051

Cuestiones de repato 1052 Ejercicios 1053

Ejercicios avanzados y de recapitulación 1055 Problemas de seminario 1056

Elercicios multimedia 1057



Química orgánica 1058

- Introducción a los compuestos orgánicos y sus estructuras 27.1
- 27.2 Alcanos 1066
- 27.3 Alemenes y alquinos 1070
- 27.4 Hidrocarburos aromáticos 1074
- 27.5 Alcoholes, fenotes y éteres 1078
- 27.6 Aldehídos y cetonas 1080
- 27.7 Acides carboxílices y sus derivados 1082
- 27.8 Aminas 1086
- 27.9 Compuestos heteroefelicos 1087
- 27.10 Nomenclatura de los estereoisómeros de compuestos orgánicos

27.11 letroducción a las reacciones de sustitución en átomos de carbono con hibridación sp³ - 1095

27.12 Síntesis de compuestos orgánicos 1102

27.13 Reacciones de polimerización 1105

Colorantes naturales y sintéticos 1108

Términos clave 1110 Ejemplo de recapindación 1109 Resumon 1108

Ejerciclos 1112 Cuestimes de repaso 1111

Problemas de seminario 1120 Ejercicios avanzados y de recapitulación 1118 Ejerciclos multimedia 1121



1122 Química de los seres vivos

Estructura química de la materia viva. Una visión panorámica 1123 28.1

Lípidos 1124 28.2

28.3 Hidratos de carbono 1127

28.4 Proteinas 1135

Aspectos del metabolismo 1142 28.5

28.6 Ácidos nucleicos 1149

La sintesis de proteinas y el código genético 1152

Términos clave 1155 Ejemplo de recapitulación 1154

Resumen 1153 Ejerciclos 1156 Cuestiones de repuso 1155

Problemas de seminurio 1159 Ejercicios avanzados y de recapitulación 1158 Ejercicios multimedia 1160

Apéndices

Operaciones matemáticas Al

Antmética exponencial Al A-1

Logaritmos A3 A-2

Operaciones algebraicas A4 A-3

Gráficos A7 A-4

Utilización de factores de conversión (análisis dimensional) A8 A-5

Algunos conceptos básicos de física BI B

Velocidad y accleración B1 B-1

Fuerza y trabajo - B1 B-2

B-3 Energía B2

Magnetismo B3 B-4

Electricidad estática B3 B-5

Curriente eléctrica B4 B-6

Electromagnetismo B4 B-7

Unidades Sl Cl C

Unidades básicas SI C1 C-1

Prefixos SI C1 C-2

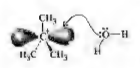
Unidades derivadas SI C2 C3

Unidades que deben dejar de utilizarse C2 C-4

D Tablas de datos D1

Configuraciones electrónicas del estado fundamental D1 DI

Propiedades termodinámicas de las sustancias a 298,15 K D2 D-2



- D-3 Constantes de equilibrio D9
- D-4 Potenciales estándar de electrodo (reducción) a 25 °C D12
- E Glosario E1
- F Respuestas de algunos ejercicios seleccionados FI
- G Créditos de fotografías G1
- H Índice alfabético H1

Acerca de los autores

Raiph H. Petrucci

Ralph Petrucci se graduó en Quántica en el Union College y obtuvo su doctorado en la Universidad de Wisconsin-Madison. Después de varios años en la enseñanza, la investigación y como consultor, dirigiendo los institutos NSF para prefesores de ciencias de secundaria en la universidad de Case Western Reserve, el profesor Petrucci participó en 1964 en el equipo que planificó el nuevo campus de la universidad del estado de California. en San Bernardino. Allí, además de su pertenencia a la facultad, participó como director de la División de Ciencias Naturales y decano de Planificación Académica. El profesor Petrucci, abera retirado de la enseñanza, es autor de varios libros, entre los que se incluye General Chemistry con John W. Hill.

William S. Harwood

Bill Harwood se graduó en la Universidad de Massachusetts, Amberst y obtavo su doutonado en Química Inorgánica en la Universidad de Purdue en 1986. Actualmente es profesor de Educación en ciencias en la Universidad de Indiana en Bloomington. Anteriormente el doctor Harwood estuvo en el departamento de Química y Bioquímica en la Universidad de Maryland, Collège Park. Actualmente continúa enseñando química y dirige la investigación en educación química. Ha recebido verios premios de excelencia en la enseñanza. El doctor Harwood también tiene un papel activo en la American Chemical Society y en la División de Educación Química. Asémismo, fue consultor de proyecto AAAS 2061. Está implicado en las reformas de las ciencias en niveles tanto prauniversitarios como universitarios. Su interés en la investigación se centra en cómo utilizar la tecnología para mejorar la enseñanza de la química.

F. Geoffrey Herring

Geoff Herring se grada y obtuvo su dectorado en Química Física, en la universidad de Londres. Actualmente es profesor dal departamento de Química en la universidad de British Columbia en Vancouver. La investigación del Dr. Herring está dirigida al área de

XX Acerca de los autores

química biofísica y ha publicado más de 100 trabajos en el área de química física. Recientemente, el Dr. Herring ha dirigido sus estudios a la utilización de la tecnología de la información unida a los métodos interactivos en la erseñanza de la química general con vistas a nejocar en el aprendizaje de los estudiantes. El Dr. Herring ha enseñado química durante 30 años en los niveles universitarios de primero y segundo ciclo, y ha sido galardonado con el Killam Prize por la excelencia en la enseñanza.

Prefacio

**C onozea su audiencia." En esta nueva edición, hemos intentado seguir este importante consejo dirigido a los autores, para atender regior las necesidades de aquellos estudiantes que están realizando un serio trahajo con este material. Subemos que la moyoría de los estudiantes de química general, debido a su carrera, no están interesados en la química, sino en la biología, la medicina, la ingeniería, las ciencias del medio ambiente y agrícolas, y otras áreas. También somos conscientes de que la química general será el único curso universitario de química para muchos estudiantes y su única oportunidad de aprender algunas aplicaciones prácticas de la química. Hemos diseñado este texto para todos estos estadiantes.

Los estudiantes de este texto probablemente hayan estudiado algo de química, pero aquellos que no lo hayan hecho, y los que lo utilizan como recordatorio, encontrarán que en los primeros capítulos se desarrollan conceptos fundamentales a partir de las ideas más elementales. Los estudiantes que piensan convertirse en químicos profesionales también comprobarán que el texto se adapta a sus intereses específicos.

El estudiante medio puede necesitar ayuda para identificar y aplicar los principios y para visualizar su significado físico. Las características pedagógicas de este texto están diseñadas para proporcionar esta ayuda. Al mismo tiempo, esperantos que ef texto sirva para aumentar la destreza en la resolución problemas y la capacidad crítica del alumno. De esta manera, homos intentado conseguir el balance adecuado entre principios y aplicaciones, razonamientos cuantitativos y cualitativos y entre rigor y simplificación.

A lo largo del texto se muestran ejemplos del mando real para resaltar la discusión. También se paeden encontrar en numerosas ocasiones, relevantes ejemplos de las ciencias biológicas, la ingenieria y las ciencias medioambientales. Esto ayuda a mostrar a los estudiantes una química viva y les ayuda a entender su importancia en cada una de las carrerás. En la mayor parte de los casos, también les ayuda a profundizar en los conceptos básicos.

Organización

En esta edición, mantenermos la organización fundamental de las ediciones sexta y séptima, en número de capítulos pero con una cohertura adicional de materia, en profundidad y amplitud en algunos capítulos. Después de una breve revisión general de los conceptos básicos en el Capítulo 1, introducimos la teoría atómica, incluyendo la tabla periódica, en el Capítulo 2. La tabla periódica es un instrumento extraordinariamente útil y su presentación al comienzo del texto nos permite utilizarla de modo diferente en los primeros capítulos. En el Capítulo 3 introducimos les compuestes químicos y su estequiometria. Los compuestos orgánicos se incluyen en esta presentación. La introducción de los compuestos orgánicos en los primeros capítulos nos permite utilizar ejemplos orgánicos a lo largo de todo el libro. Los Capítulos 4 y 5 introducen las reacciones químicas. En el Capítulo 6 se estudian los gases en parte, porque son conocidos por los estudiantes (les ayuda a adquirir confianza) pero tumbién porque algunes profesores preficien tratar pronto esta materia para coordinar mejor los programas de clases y laboratorio. Observe que el Capítulo 6 puede retrasarse fácilmente para unirlo con los otros estados de la materia. en el Capítulo 13. En el Capítulo 9 profundizamos en la mecánica ordulatoria más que en ediciones anteriores, aunque la bacemos de forma que permita separar este material a discreción del profesor. Como en ediciones anteriores, hemos resultado la química del mundo real en los capítulos finales que cubren la química descriptiva (Capítulos 22-25) y hemos tratado de facilitar el adelanto de esta materia a las primeras partes del texto. Además, muchos temas de estos capítulos pueden tratarse de forma selectiva sin necesidad de estudiar los capítulos completos. El texto termina con sendos capítulos muy completos y revisados de química orgánica (Capítulo 27) y bioquímica (Capítulo 28).

Cambios en esta edición

Hemos becho una serie de cambios meneres de organización para mejorar el flujo de información al estudiante y reflejar las ideas más recientes sobre la enseñanzo de la química general. En el Capítulo 7 (Termoquímica) se ha invertido el orden en el que se presentan el calor y el trabajo, respecto a la séptima edición. Taubién se adelanta la introducción del concepto de los estados estándar de forma que la mayor parte de los datos en el capítulo pueden ser de estados estándar. En el Capítulo 20 (Termodinámica) se han reorganizado las secciones sobre entropía de manera que todas ellas preceden a la introducción de la energía Gibbs.

Los mayores cambios en esta edición se centran en la profundización de los contenidos y la adición de algunos ejercicios avanzados al final del capítulo. Concretamente, en el Capítulo 3 (Compuestos químicos) hemos añadido una sección de introducción a los compuestos orgánicos incluyendo nomenclatura. Esto permite hacer más referencias a compuestos ergánicos en todo el libro y también se ajusta a los que prefieren introducir antes la química orgánica en el curso. En el Capítulo 6 (Gases) se pone más enfasis en la utilización de las unidades SI y se proporcionan más detalles sobre la teoría cinéticomotecular de les gases. En el Capítulo 7 (Termoquímica) el cálculo de las magnitudes de trabajo y la discusión sobre las funciones de estado y feasciones que dependen del camino son más amplias que en la edición anterior. Se ha revisado apreciablemente el Capíndo 9 (Electrones en los átomos) incluyendo nuevas secciones sobre la mecánica ondulatoria y más información sobre el tratamiento de las funciones de onda, números cuánticos, orbitales y distribuciones de probabilidad radia). El Capítulo 10 (La tabla periódica y alguras propiedades atómicas) se basa más en las ideas del Capitulo 9 que ediciones anteriores, permitiendo una discusión más completa sobre el apantallamiento, penetración y Z_{st}. El Capítulo II (Conceptos básicos del enlace quámico) se ha reorganizado para proporcionar una presentación más clara de la estrategia general en la escritura de estructuras de Lewis. En el Capítulo 12 (Aspectos adicionales del enlace químico) se aplican las nuevas ideas desarrottadas en el Capítulo 9 a la hibridación de les orbitales atómicos y al tratamiento de orbitales moleculares. La teoría de orbitales moleculares se amplía incluyendo las moléculas heteronucleares.

En el Capítulo 13 (Líquidos, sólidos y fuerzas intermoleculares) hay una sección sobre estructuras cristalinas. En el Capítulo 15 (Cinéticu químicu) se utiliza la definición recomendada por la IUPAC de una velocidad de reacción general en el tratamiento de

▶ En esta edición se ha anmentado el nivel de los detalles y la pedagogía en la resolución de problemas. velocidades de reacción. También se presentan con más detalle los mecanismos de reacción y catálisis enzimática.

Una mieva característica del Capítulo 17 (Ácidos y bases) es una discusión de un método general para cálculos de equilibrio basados en las expresiones de la constante de equilibrio, balances de materia y electroneutralidad. En el Capítulo 20 (Termodinámica) se introduce el concepto de entropta de una mæva forma y se desarrolla y explica de forma más completa la relación entre ΔG y ΔG^* . Los capítulos sobre descriptiva inorgánica (Capítulos 22-24) se han puesto al día e incluyen diagramas de potencial de electrodo (Latimer). El Capítulo 27 (Química orgánica) incluye abora una introducción a las reacciones $S_{\rm M}1$ y $S_{\rm M}2$ y otros temas de intenés ampliando el contenido de química orgánica en este curso. Se lam añadido al Capítulo 28 (Química de la materia viva) discusiones subre el metabolismo y reacciones enximéticas.

Ayuda en el texto para el aprendizaje de los estudiantes

Como en ediciones auteriones, hemos intentado crear el texto más útil posible para los estudiantes. A continuación se indican algunas de las cosas que se han becho con este fin:

Expresiones impartantes. Las ecuaciones, conceptos y reglas más significativas se resultan con un fundo colorcado de forma que los estudiantes puedas encontrarlas con facilidad.

Resumen/Términos clave/Glosario. Cada capítulo concluye con un Resumen detallado de conceptos importantes y de información puntual. Después del Resumen hay una tista de Términos clave, términos que aparecen en negrita en el texto y se definen de nuevo en el Glosario (Apéndice E). Los estediantes pueden atilizar las fistas de Términos clave y el Glosario como ayuda para aprender la terminología de la química general.

¿Está preguntándose...? Para ayudar a clarificar materias que a menudo confunden a los estudiantes, se propenen y después se responden coestiones bajo este encabezamiento especial. Por trazones pedagógicamente claras, estas cuestiones se formulan en la forma en que los estudiantes las sueten plantear. Algunas están diseñadas para ayudar a fos estudiantes a evitar errores de concepto comunes; otras proporcionan analogias o explicaciones alternativas de un concepto; otras se refieren a inconsistencias aparentes en la materia que están aprendiendo. En respuesta a los comentarios y sugerencias de los estudiantes y los revisores del texto, estas cuestiones se han ampliado conficulbiemente en esta edición. En concreto, el formato ¿Está preguntándose...? se utiliza en algunos casos para introducir materia dirigida a los estudiantes mejor preparados. Algunos de estos temas se tratan aún raés en los ejercirios del final del capítulo. Estos temas pueden tratarse u umitirse según el criterio del profesor.

Recuerde, notas al margen. Para ayudar a los estudiantes a comprender el significado de conceptos anteriores o para señalar fellos frecuentes, hemos añadido en esta edición las notas al margen Recuente. Como su nombre indica, estas notas piden a los estudiantes que recuerden información clave sobre conceptos y métodos para la resolución de problemas. A veces se utilizan junto con problemas resueltos para prevenir a los estudiantes sobre errores comunes.

Cojas "Atención a...". Creemos que las aplicaciones relevantes deben formar parte del texto y que las cuestiones colaterales deben limitarse a las notas al margen y a los apartados. ¿Está proguntándose...?. Teniendo esto en cuenta, cada capítulo termina con un informe corto sobre un tema práctico apropiado al contenido del capítulo. Estos informes, que pueden considerarse de loctura opcional, se contran en las ideas introducidas en el capítulo.

Enfoque de la resolución del problema propuesto más difícil

Probablemente, uno no liega a ser mejor gólfista por ver jugar a Tiger Woods; hay que seguir un curso y practicar. Para dar a los estudiantes el apoyo que necesitan para

Se destacan en esta edición los apartados ¿Esrá pregunidadese...? que son cuestiones compromesidas realizadas por los buenos estudiantes.

► Recuerde, son notas al margen, nuevas en esta edición.

 Al final del capítulo se tratan aplicaciones detalladas de química de forma muy concreta. a paso.

 Muchos ejemplos resucitos, desamullados con cuidado, poso-

- ▶ Dos ejemplos prácticos. desmés de cada elemplo en el texto.
- Los Ejemples de recapitulación, diseñados para ayudar a los estudiantes a aprender cómio resolver estos problemas más complicados, son nuevos en esta edición.

- ▶ Les Ejercicios avanzados y de recupitulación han sido mejorados en esta edicido.
- ▶ Los Problemas de seminario. los más avanzados del libro, se amplian en esta edición.
- ▶ Lass Ejercicios eMultimedia son nuevos en esta edición.

adquirir destreza en la resolución de problemas, se ofrecen amplios ejemplos en el texto que cubren todos los conceptos clave introducidos en el libro, cada uno de ellos acompañado por dos ejemplos prácticos. También se proporcionan ejemplos de recapitulación para concluir, los ejemplos del texto en cada capítulo y una gran selección de ejercicios de final de capítulo, incluyendo un conjunto que integra todos los medios del estudiante:

Ejemplos itustrativos en el texto. En cada capítulo, la mayor parte de los conceptos. se ilustran con ejemplos deserrollados, especialmente aquellos que los estudiantes deban aplicar en sus tareas para casa y en los exámenes. En muchos casos, como ayuda visual o para resultar conceptos phistractos, los ejemplos van acompañados de un esquema o una fotografía para avudar a los estudiantes a visualizar lo que está sucediendo en el problema.

Ejemplos prácticos. Estos ejemplos se diseñaran para proporcionar a los estudiantes una aplicación práctica immediata de los principios illustrados en el ejemplo. Se ofrecen dos para cada ejemplo ilustrativo. El primero, el Ejemplo práctico A, proporciona la práctica inmediata en un problema muy parecido al ejemplo ilustrativo. El segundo, el Ejemplo práctico B, supone generalmente para el estudiante una etapa más avanzada que el ejernolo ilustrativo. Esta combinación ayuda a los estudiantes a integrar y ampliar su conocimiento y su habilidad en la resolución de problemas. Las respuestas a todos los Ejemplos prácticos se dan en el Apéndice F.

Ejemplos de recapitulación. El texto incluye una categoría especial de problemas que requieren que los estudiantes relacionen entre si varios tipos de problemas importantes introducidos en el capítulo, y con tipos de problemas de capítulos anteriores. Estos problemas significan un reto para los estudiantes y una ayuda para aprender cómo resolver estos problemas. Cada capítulo concluye con un Ejemplo de recapitulación con varios anarrados, a veces de naturaleza práctica. En cada caso el problema se divide en partes, se resuelve cada parte y los resultados intermedios se combinan en una solución y respuesta final.

Elercicios de final de capítulo. Cada capítulo termina con ejercicios de ciaco tipos. Las Cuestiones de Repaso requieren la aplicación directa de los principios introducidos en el capítulo, y generalmente implican un sólo concepto y una respuesta corta, namérica, simbólica o escrita (o verbal). Los Ejerciclos se agrupan por categorías relacionadas con las secciones del texto y son de naturaleza más amplia que los de Cuestiones de Reposo. Los Ejercicios se emparejan, de modo que abura hay dos problemas del mismo tipo. Los Ejercicios Arangados y de recapitulación no se agrapan por tipos. Generalmente son más difficiles que les de las secciones anteriores. Tienden a integrar materia de múltiples secciones o múltiples espítulos y pueden introducir nuevas ideas o desarrollar algunas más altá de lo que se ha hecha en el texto. Los Problemas de seminario son de especial interés; para resolverlos se requiere un nivel más alto de conocimientos por parte de los estudiantes. Algunos de estos problemas repasan aspectos de la historia de la química; unos pocos tratan sobre experimentos clásacos; otros requieren que los estudiantes interpreten datos o gráficos; algunos aportan nueva materia; otros sugieren técnicas alternativas para la resolución de problemas; y unos pocos resumen de forma completa los principales puntos del capítulo. Los Problemas de Seminario se pueden utilizar de varias formas: como puntos de discusión en clase, como trabajo individual para casa, o como trabajo de colaboración en grupo. Finalmente, los Ejercicios el Multimedia, nuevos en esta edición, son questiones que sólamente pueden resolverse utilizando los medios interactivos que acompañan a este texto (www.librosite/petrucci). Esto permite al profesor señalar el uso de los medios simplemente asignado uno o más de estos problemas.

Las respuestas a todos los problemas con la numeración en rojo se dan en el Apóndi-

ce F.

 Cuestiones mejoradas de algoritmos en la página web del estudiante.

Página web del libro (LibroSite) (www.librosite.net/petrucci)

LibroSite es una página web asociada al libro, con una gran variedad de recursos y material adicional tanto para los profesores como para estudiantes. Apoyos a la docencia, ejercicios de autocontrol, enlaces relacionados, material de investigación, etc., hacen de LibroSite el complemento académico perfecto para este libro.

Se la construido específicamente para Química General, 8.º edición, y está organizada por capítulos. No hay nada más fácil de utilizar.

Agradecimientos

Mucha gente ha aportado su tiempo, creatividad y apoyo durante la preparación de esta edición. Namerosos colegas de muchos lugares han ofrecido sugerencias a través de varias ediciones de este texto. Algunos se citan específicamente en estos agradecimientos, pero otros muchos no. Sin embargo, a todos, estamos profundamente agradecidos.

Agradecentos especialmente la paciencia y el entesiasmo de nuestras mujeres, Ruth Petrucci, Diana Harwood y Jeanie Herring. Han estado dispuestas a sacrificar el preciado tiempo familiar para que nosotros pudiéramos escribir este libro de texto. Sin su amor y apoyo este libro no babría sido posible.

Extendemos nuestros sinceros agradecimientos a todos nuestros colegas de EE. UU. y Canadá que nos dienos su consejo y opinión durante la preparación de esta edición, comentando la 7.º edición, revisando el manuscrito de la 8.º edición o como revisores técnicos de las pruebas de imprenta de la octava edición. Agradecensos su tiempo, su reflexión y creatividad:

Steven Adelman, Purdue University Fakhrildeen Albahadily, University of Central Oklahonsa Margaret Asirvatham, University of Colorado Alton J. Banks, North Carolina State Ligiversity Richard Bates, Georgetown University Russel G. Baughman, Truman State University Alexis O. Bawagan, Ottawa-Carleton Chemistry Institute Azzedine Bensalem, Long Island University Richard Berselm, Columbia University Joyce C. Brockwell, Northwestern University Jim Byrd. California State University -Startislaus Lisbeng Cai, The University of Itlinois at Rodney Cate, Midwestern State University Thomas Chasteen, Sam Houston State University. Klaus Dichmann, Vanier College Charles Drain, Hunter College John Evans, New York University

Jan M. Fleisber, The College of New Jersey

Christopher G. Film, Memorial University of Newfoundland Rene Fournier York University Regina Frey, Washington University Lucio Gelmini, Grant MacEwan College Harry H. Gibson, Jr., Austin College Marcia Gillette, University of Indiana, Kedanian Jerry Goodisman, Syracuse University C. Michael Greenlief, University of Missastiri Michael Hampton, York University Sherman Henzel, Menroe Community College Robert Hilts, Grant Macliwan College Pamela Holt, Westmont College Leonidas J. Jones III, St. Joseph College George Kreishman, University of Cincirnati Charles Kutol, University of Georgia William LaCourse, University of Maryland, Baltimere County

Willem R. Leenstra, University of Vermont

N. Thornton Linscomb, University of

Louisville

Ichn Moguire, Southern Methodist University—Dedman College Albert Martin, Moravian College Christie A. McDermott, University of Alberta Wyatt R. Murphy, Seton Hall University Allan Nishamure, Westmont College Jeseph Okob, University of Maryland—Eastern Shore Gren Patey, University of British Columbia Bernard L. Powell, University of Texas—San Antonio

Mary Frances Richardson, Brock University Darrin Richeson, University of Oxtawa Alan Storr, University of British Columbia Iwar Teraoka, Polytechnic University—Brooklyn Mark Thachuk, University of British Columbia

Vaughan Puliz, Truman State University

Robert Towery, Houston Baptist University Maria Vogt, Bloomfield College Harold Wilson, John Abbert College

Richard W. Kopp, East Tennessee State

También nos gustaría agradecer a los que han revisado ediciones anteriores de este texto, incluyendo

L Atherton, Memorial University of Newfoundland Renald M: Backus, American River College Richard Bretz, The University of Michigan-Dearbean Albert W. Burgstahler, The University of Kenses. Donald Campbell, University of Wisconsin-Eau Claire Robert Crabtree, Yale University Roberta Day, University of Massachusetts at Amhersa Bob Desiderato, University of North Texas Daryl J. Doyle, Kenering University John Forsberg, Saint Louis University Frank Garland, The University of Michigan—Dearborn Carter Gilmer, The University of Michigan—Dearburn Peter L. Gold. The Pennsylvania State University Stan Granda, University of Neviala, Las-Vegas. Alton Hassell, Baylor University Sherman Henzel, Monroe Community College Andrew I. Holder, University of Missouri-Kansas City Charles Keilin, Largy College

Donald Kleinfelter, University of Tennessee

University Edwin H. Lane, Williams Jewell College Stancy Lowery-Bretz, The University of Michigan—Dearborn John Maguire, Southern Methodist University Patricia A. Metz, Texas Tech University Quichee Mir, Yokima Valley College Donald Newlin, Montgomery College Robert Porod, Rock Valley College Bernard L. Powell, University of Texas at San Antonio Bruce Proff, Marian College Paul Reinbold, Southern Nazarene University George E. Shankle, Angelo State University Maureen Scharberg, San Jose State University Anil K. Shama, Mississippi Valley State University Julie Stewart, El Camino College Tamar Y. Susskind, Oakland Community Duane Swank, Pacific Lutheran University Carl A. von Frankenberg, University of

Garth W. Welch, Weber State University

Warren Yeakel, Henry Ford Community

Ronald Wikholm, University of Connecticut

Nuestro agradecimiento especial al equipo de Prentice Hall que partió de la áltima edición, papel, ficheros y esquemas, y los convirtió en este hello libro. Eliana Ortiz, ayudante editorial, fue la encargada del proceso de coordinación de la revisión. Debra Wechsler, nuestra editora de producción, trabajó con diligencia y mucha paciencia. Apreciamos su

Delaware

College.

cuidadosa atención con los detalles, su precisión, sus soluciones creativas a los problemas, de composición y su gran profesionalidad. Deena Cloud y Karen Karlin, nuestros editores de desarrollo, han beche un fabriloso trabajo manteniéndonos en la bracha, manejando miles de detalles, manteniendo el sentido del bumor y haciendo docenas de progumtas de la forma que lo hacen los mejores estudiantes. Finalmente, agrudecemos a John Challice, atrestro editor, por su entusiasmo sin límites, por acudir en nuestra ayuda en situaciones críticas y por organizar todas las fuerzas necesarias en esta extensa revisión.

La responsta de nuestros colegas y estudiantes mediante sus comentarios, es el estímulo más importante para mantener este libro al día desde una edición a la siguiente. Sus comentarios son bienvenidos.

> Ralph H, Petrucci rhpetrucci@eurthlink.net

> William S. Harwood wharwood@indiana.edu

> > F. Geoffrey Herring fgh@chem.ubc.ca

ADVERTENCIA: muchos de los compuestos descritos o representados en este texto son peligrosos, así como muchas de las reacciones químicas. No intente realizar ningún experimento descrito o indicado en el texto, excepto con permiso, en un laboratorio autorizado y bajo la supervisión adecuada.

Guía del estudiante para la utilización de este texto

as siguientes seis páginas son un recorrido a trayés de algunas de los principales características de este texto y sus precursos interrados en diferentes medios. La utilización de este texto de la forma que se ha diseñado le uyudará o adquirir el conocimiento y las habifidades fundamentales que necesita para tener éxito en la química. Pluma suerie;

Notas al margen, Recuerde

Estas notas le ayudarán a recordar las ideas. introducidas anteriormente en el texto que son importantes, para comprender lo que se está discutiendo en ese momento.

REQUERBS >

que a curacen custro makuguian ia lucanan magnificials, q, m, calor especifico. $T_1 y T_2$ poede bestmette Biosolón (75) desconnés la que le telra

150,0 g ploma X =73.2 °C

Ejemplo práctico A: Cuerdo se elade 1.00 kg de plomo a 100 d °C ki C') a desti custidad de agus a 25,5 °C, la temperatura trast de l agus en 18,2 °C. ¿Quá ressa da agus bas?

Ejempto práctico II: Se aliate um mustra de 100,0 g de crisre a 1000 ulina = 0.385 f g⁻¹ °C²] a 300 g de agua a 20.3 °C. ¿Chill-o la lorgentural ertre-egui?

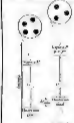


Significado de los volores de los calores específicos

La Tabla 7.1 muestra los calores específicos de varios elementos sólides. offico-del elimitato, religia amente alto comparado con el de les seros mas plicar su unitimetén en productos diseñados pera descorpelar retodars cha har Fil d'aminin a des se embre les terrementes instrutes, tenta livre d'Ara

Icono de una actividad para el estudiante en LibroSite (www.librosite.net/petrucci) Este icono le informa que hay una actividad en el LibroSite del estudiante relacionada con lo que está aprendierato.





e critospie sur un acres com contribui AS _{est} l'over la como per la la facción e to entirphy material rate and materials 25 mg. Covered to materials the facility of the facility of the second property of the facility of the control of the comparison of the facility of th wante en un reliamen majon ys per aerica debeneza nuna perelle mila baj par que proceso des perorenes peres los avancios corresponde a un ley Paresta, PS

Introples assolytes

For a residence of a constant of the form upon the area materials, in classics on high points and a constant of the points of the population of the points o recipios. Bur mode relata como clares de e Magada co efferen ao festar en e cregio al matei a l'Alga recigio que per una rede por a releviment a estrici a represeduntament, que quarte a automa e carno iguar.

La redescha de marinal para y aradesta a SG va area



um Egyptis (COS) for the first in the control materials in the exposure interview is permitted for the control materials (in the control material) and in the control materials (in the control materials) of the control material

enach purdeauer produktionena apartena a erro aversator trippes metal retaining. If the compress of the survival incoming the dy-dy-arm arms by minimum as a 3 h °C. A field per spins with my parameters as a compress of minimum as a first of the survival arms to the contract between the minimum and the contract between the contract of the contract between the contract of the contract of

Esquemas moleculares

A veces es difícil visualizar las moléculas y los procesos que no se puede ver directamente. Para ayudaste a comprender lo que está sucediendo a nivel molecular, vuelva a observar con cuidado las descripciones moleculares proporcionadas en el texto y asegúrese que las comprende.





¿Está preguntándose ...?

¿Par qué las iones Na" (ag) no activan como écidos en displución

Si una efectivité a criesa de un joy metálico es ácido depende principalmente de dos factores. El primoro es la carga del catión: el segundo es el tamaño del ion. Cuanto muyer es la carga del carión, mayor es la espacidad del lon medilios para siner la dessidad electrónica desde el culace CXII en una motérulado 11,0 en su estem de hiematrión, favereciendo la eliminazión de un ira. H.º. Cuarso más perpoño es el catión, más conombrada estará la cargo posirina. Per tarja, para una cueja positiva dada, suureo más pequeño es el cerión, más écida es la dischariche

La nazón de la carga y el volumen del catión se decemina descridos do carga.

County mayor es la densidad de cargo, mós espativo es el ion mentillo consoymén la densidad electrifilm desde el mitate ()— H y indi tiada es el cultim hidratado. Un cuitir pequello con una cargo possiva muy conceptindo es más capaz do sesen la dossidad electrónica desde el павле С — Надае из папов гладов сти извалища positiva menos concentrada.

Así, et ium Al³⁴, pequeño y muy cargado (53 pro de autio lónico), product disobnismos. feidas pero el casión Na que es muyor (99 pm), com una cargo de 1+, no numeras la comcentratión de 150°. Ce hechy, ringuas de los cationes del Grupo 1 produce disolationes de artilez apreciaties y sólumente el Be¹¹ y los elementos del Grupo 2 nos policionensente. pequetres para que sus dischaciones sonn deidas (pK, = 5,4).

¿Está preguntándose...?

Siempre plantea preguntas sobre lo que está aprendiendo. Al leer el texto las rasevas ideas nueden producirle serias dudas. Las caias ") Está precuntándose...?" formulas buenas preguntas que los estudiantes hacen con frecuencia.

Atencion

Reacciones acoptadas en sistemas hiológicos



the images with water to interpretable in the properties of the pr ne en som med Ole i op officielle gladgebreit (d som fjorenheit promisitier), Blands om filmstellen The compact and regress (to the extraction prosphetic cap the congruent are interested in recombinations for the operation (Fig. 4, 4), and considered the England to the formation (All Part and All Pa er gallian en les edi formación de ATP planamis joint products processes. In expression the

$$\begin{array}{ll} BC_{ij} = -i (j) \ right, \\ V(\Phi_{ij}) = B(\omega_{ij}), \quad H_{ij} = -i \cdot i (j_{ij}) + righ, \\ Rampy (eq. 9.14). \end{array}$$

a many self miles to J. T. C. Parent on or supervalenta are continuence of solve (ATC formers), gran qui contenta la della trabata gius sus parenderene ATC La trappiati en que las cibidos por se concentra em 1921 - 1 M agrac requirem tas quada associatada de la traba el gibiro sua pidada con paren parallemene à la traba da la finalista por para la quercial a mán pida capa londe que endo, las regimene as situatibiles (9). concernationer to bit there are in residualities

$$\Delta G \times \Delta G \times \mathcal{G}^{*} = \mathcal{G}^{*} \models \begin{pmatrix} \operatorname{Catelling}, \\ \operatorname{Catelling}, \\ \operatorname{Catelling}, \end{pmatrix}$$

Other recipies has removinity in (20.17) a (20.17) can not have seen as a special action at the latter of this process products, but objected to the annual action of proposition operations cannot be expected to the expectation of the expecta

Caias "Atención a"

Encompará una de estas cajas at final de cada canítulo. Se describen con detalle apticaciones interesantes de la químicaque está aprendiendo en el mundo real. Esto le ayudará a apreciar la enorme importancia de la química en todos los asoccros de la vida diaria.

Resolución de problemas

Los Ejemplos resueltos van seguidos por los Ejercicios prúcticos A y B. Lea con cuidado coda uno de los Ejemplos resueltos. Le ayudan a comprender cómo se resuelven importantes tipos de problemas. Para ayudarte a practicar, cada uno de los ejemplos resueltos va seguido por dos Ejemplos prácticos. El Ejemplo práctico A es un problema muy similar al Ejemplo resuelto. El Ejemplo práctico IS es más difícil, más semejante a los problemas del final del capítulo y a los que encontrará en el examen.

Notas para resolución de problemas ' Estos recordatorios marginales le previenen de errores comunes y le indican estrategias clave para resolver determinados tipos de problemas. the land of the service of the land of the

robuscia no estáficial de exiludar, corresponde al de Kapi Cupaçã y el PO, * de puede ionaxa (Metrobara) com como beye.

$$\begin{split} E(0)^{-} + H_{0}(0) &= - m \text{ [HPO]}^{+} + QH \\ &= \frac{100 \times 10^{-36}}{10^{2} \times 10^{-36}} \\ E(0) &= - \frac{100 \times 10^{-36}}{10^{2} \times 10^{-36}} \end{split}$$

EZMINO 183

Delarmence in the just de sons distributes que conquere el arcine (A*) de un deute projection. Il bestino de codie, Naj PD, en uno de los prinquestras de inguino proportione. Il bestino de para largua procise produira como de veloritos a place, ¿Custano proportione que se sel forma para largua procise produira como de veloritos a place, ¿Custano i place para Company.

Scholife

► El fratasado codio a carredo

ny spojenome koltonom-kiac Debaim oblimate pares

premientores cuando se sudicion

ren eur produze. Il as grace

professional episodo bar que se muestram en la publicario la talabilitza en destinament

e-baranea NL/V. — 1.000074 — 42. E.ec

Take at monor de 1955 al outre

micking our house estade.

Perfeit of

roup billings,

Profession escriber, de la travaera hateland

Corec \hat{A}_i as beclara granda, un deborrac experio que la simplificación habitual variante estada. En debide a variante casada estada propueto por I, I, I_2 a calquide girlo expeción de general que I, I_3 I_4 a I_4 I_4 I_5 I_4 I_5 I_4 I_5 I_5

$$p(H) = -\log p(H)^2 = -\log p(A) + \cos p(A)$$

 $p(A) = 14.00 = 0.015 = 0.5.15$

Ejenspilo pelitrikio Astrakoski gili de usu disakulkin seuku de NegCO₁ Ld M.

(Signovaria: radio) by detected to be the 10.8 permutation $C_{\rm p}$ partial and $CC_{\rm p}^{-1}$.)

Epitropho préditivo Et Calenda el pil da una electroria pripaje de biojó (1,1720), po Elegenerán sellos los datos de la Tital (7,10

$$p_{\text{max}}(R_{p}^{*}R_{0}^{*}) + p_{\text{H}} + \frac{1}{2}g_{\text{H}_{1}}^{*} - g_{\text{A}_{1}}^{*}) + \frac{1}{2}(2g_{\text{H}}^{*} + 7.30) = 4g_{\text{A}}^{*}$$
(182)
$$p_{\text{max}}(R_{p}^{*}R_{0}^{*}) + p_{\text{H}}^{*} + \frac{1}{2}g_{\text{H}_{1}}^{*} - g_{\text{A}_{1}}^{*}) + \frac{1}{2}(2g_{\text{H}}^{*} + 7.30) = 4g_{\text{A}}^{*}$$
(182)

Ejemplo de reenpituloçión

East harmate de martinolates des Galleres ergis lipporteres que lipporteres de sobre de mardo. Tampiete esqui illiera escel laborateria de qui fotos, en productada para acorpo mustate en antidade quiviene. Un laborate de reconstata (pero cubico maliación de trainqueples que sea las gianda de mode que (2.3 cm.).

bestured: recommendate lipses exclusive materials in the mining option operation is taking and for mode, (i.e., 1.2.2, operation). On the property of the control of the control operation of the mining of the control operation of the mining operat

I. Colinide Referencement of the excitancian decomposition. Large a Ground with the first term of materials decision agreement process of the excitation of

 C'idetale le retrigue anticione a un poten de la revisionate ple en excession. Elegant papagon, includende de la respecta de Plancie.

 $dP=kx-min(kx) \times m^{-1} + m \cdot k + m \cdot (1 + m \cdot 1) + m \cdot (1 + m \cdot$

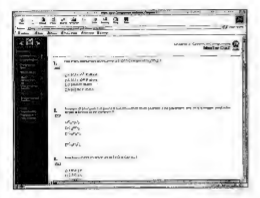
Ejemplos de recapitulación

Están incluidos en tedos los capítulos y tienen dos propósitos; resumen muchos de los conceptos clave del capítulo y le muestran cómo resolver ejercicios más complicados (como los del final del capítulo).

Ejerylejes saultimedia

- da primarcia del Espallicia de un detico detál la Captula Coj idante la riscolaria dientra compre que legen lique la importada medicina de longa mento de una processo pera contanta interfaciale defendam menciones. Proprinça un retrodo para describió depotación compre la juma de legendo de la ciudad de contanta co determo de quillore.
- Cuitign ners for leaves respectator protective et la pilitaria. Remotieres de protegistantin («-Cupatiole 5.2) desputa de la formación de cada protigiantal? ¿For qué permaneres extentamentes en disolar los?
- J. La mirración l'extendención a defeix o placas (nº-Ca pinalo LU) naciona est militars actas mestres parte de mesqueso (de la eficación y ne reconstituira, del Diffusión de mobile LU) plant, para la despidada del agran, malente el mismos de priodesida productiva a una disordada escresa (COL) del PRODE.
- d. Un justicula Quisticu de confedende recherción de l'estable y el ciano de Capricho de 10 de la liverificio de les experienças un criste y la religio que il listación. El Remorque les manación describido de la recultamente pero en dissentençação de establecto de correl distipaçõe defendadamente indicatación estapas de seus resulción de establector referención, que el en le casar de la diseñación de les habilados referencións, que el en le casar de la diseñación de les habilados en la manificial (E) Que poden a meliciam en los tradicios partas exclerar la
- pendigida². Chrombook or deproduce pagas regionitus, animareta auditais tribatera; de in elegenica febilo y hace condendaran parte in medilo de consumprisad decembrando quel 1, del 10 de elemento. Matino Mariedo Deser (Coppelo S. 7), copil cama el chiphida carriero de platestada a circular de consumprisado que de acordo de como de deservola de como de co
- Ejercicios multimedia Estos ejercicios sólo pueden ser respondidos utilizando LibroSite.

Multimedia para el estudiante



Página web del libro (LibroSite) (www.librosite.net/petrucci)

LibroSite es una página web asociada el libro, con una gran variedad de recursos y material adicional tanto para los profesores cumo para estudiantes. Apoyos a la docencia, ejercicios de autocontrol, enlaces relacionados, material de investigación, etc., hacen de LibroSite el complemento seadémico perfecto para este libro.

Se ha construido específicamente para Quámico General, 8.º edición, y está organizada por capítulos. No hay nada más fácil de utilizar. 1

Las propiedades de la materia y su medida

Contenido

- 1.1 El alcance de la quimica
- 1.3 El método científico
- L. Proniedades de la materia
- 1.4 Clasificación de la materia
- 1.5 Medida de las propiedades de la materia. Unidades SI
- L6 La densidad, la compresición percentual y so utilización en la resolución de problemas
- 1.7 Incertidombre en la medidas, científicas
- 1.8 Cideas significativas
- Atencion a El metodo etentífico en acción: polingua



La restauración de obras de acte, como esta pintura de Rafagl, se basa, en gran medida, en las propiedades lísicas y químicas de los nateriales

En los ditimos tiempos la gente se ha sensibilizado de forma creciente con respecto a la química, debido a problemas medicambientales como la fluvia ácida o la destrucción de la capa de ozeno. Sin emborgo, las descripciones pupulares de estos problemas no suelen proporcionar suficiente conocimiento de los principios básicos, aunque estos sean necesarios para aplicar los conocimientes de química a los problemas del mundo real. El dominio de estos principios requiere una aproximación más sistemática a la ciencia química. En este capítulo estudiarensos algunos de los términos más elementales que utilizan los químicos y los métodos generales que emplean para hacer medidas y para expresar sus resultados. Algunos contenidos de este capítulo pueden resultarle familiares gracias a sus estudios anteriores.



▲ La doctora Susan Solumon, química y cientifica responsable de la expedición nacional del execu a la Antàrtida en 1966-87, es mundalmente connecida como experta en el estudio interdisciplinar de la disminteción del ozono estratusferico.



▲ Como bioquinnoe, Percy Jalian (2100-1975) devarrollo una serie de productos framaciuticos basados en los comectos de soja. Uno de sus logros iniciales foe un tratamiento para el glaucoma. Más tarde, el Dr. Julian fundó su propia compañía, en la que se desarrellacon tratamientos para la unitio y otras enfermedades.

L.1 El alcance de la química

La química estudia la materia, incluyendo a nosotros mismos y a todo lo que nos radea. En muchas de nuestras actividades intervienen las reacciones químicas, cambios de una sessancia química a otra. Cuando eccinamos, los alimentos sufren cambies químicas y después de comer, naestros cuerpos llevan a cabo reacciones químicas complejas para extraer los nutrientes que pueden utilizar. La gasolina que emplean nuestros automóviles como combustible es una mezela de docenas de compuestos químicos diferentes. La combustión de este mezela proporciona da energía que impulsa al automóvil. Desgraciadamente, algunas de las sustancias que se producen en la combustión de la gasolina intervienen en la contaminación atmosférica. Paradójicamente, aunque muchos de los problemas del medio ambiente que asedian a la sacriedad moderna tienen un origen químico, los métodos para controlar y corregir estos problemas son también en gran medida de naturaleza química. Por tanto, de alguna manera, la química nos afecta a todos

A veces se Baing a la química la ciencia central nor estar relacionada con muchos turos campos científicos y con tantas áreas a las que se dedicar el esfuerzo y la currosidad humanas. Los quanteos que deserrollan ruevos materiales para mejorar los disposiçivos electrónicos, como las pilas solares, los transistores y los cables de fibra óptica, trabajan en la zona fronteriza de la química con la física y la ingeniería. Los que desarrollan nuevos fărmacus contra el câncer o el SIDA trabajan en la zona fronteriza de la quimica con la farmacología y la medicina. Los bioquímicos están interesados en los procesos que tieren lugar en los seres vivos. Los químico-físicos se dedican a los principios fundamentales de la física y la química, intentando comestar a las preguntas básicas que se planteamen todas las áreas de la química: ¿por qué algunas sustancias reaccionan erare si y otras no? / Con qué velocidad tenérá lugar una reacción entimica determinada? / Caanta energio utilizable puede extraerse de una retección química? Los químicos analíticos estudian los procedimientos para separar e identificar las sustancias químicas. Los científicos especializados en medio ambiente utilizan ampliamente muchas de las técnicas desarrolladas por los químicos austiticos. Los químicos orgánicos centrari su atención en las sustancias que contienen carbono e hidrógeno combinados con otros pocos elementos. La mayor parte de las sustancias son compuestes químicos orgánicos. Por ejemplo, las relulas de los seres vivos están forenalas por agua y compuestos apiguacos organicos, may una pequeña cantidad de varias sales. Aunque las áreas de la química orgánica y la inorgánic ca se solapan de inuchas formas, los químicos morgánicos se centran en la mayora de fos elementos, exceptuardo el curbono.

Aurque la quimira es una ciencia madura, su panorama está salpicado de retos y preguntas sin responder. La tecnología moderna requiere materiales nuevos con propiedades preconstades, y los quimicos deben diseñar mátodos para producir estos materiales. La predicina moderna necesita fármacos formulados para llevar a cabo turcas específicas en el dicina moderna necesita fármacos deben diseñar las estrategias para simetizar estos fármacos o partir de compuestos iniciales relativamente simples. La sociedad exige mejoras en les métodos de control de la contaminación, sustitutos para las materias primas que escasean, métodos seguros para deshacerse de los residuos tóxicos y modos más eficaces de exteaer energía de los combustibles. Los químicos trabajan en todas estas áreas.

El progreso de la ciencia es una consecuencia de la forma de trabajar de los científicos, al planteerse las preguntas adecuadas, dischar los experimentos correctos para proporcionar las respuestas adecuadas y formadar explicaciones aceptables de sus hallazgos. Exantinemos a continuación el método científico con més detenimiento.

1.2 El método científico

La ciencia se diferencia de otros compos del sabor por el mátodo que utilizan los cientifices para adquirar consentmentos y en el significado especial de estos conocimientos. Los conocimientos científicos se pueden otifizar para explicar fenomenos naturales y, a voces, para predecir acontecimientos futuros.

Los antiguos griegos desarrollaron algunos métodos potentes para la adquisición de conocimientos, especialmente en matemáticas. La estrategia de los griegos consistía en empezar con algunas suposegores o premisas básicas. Fintoners, mediante el metado de nominado reconamiento deductivo debias alcanzarse por lógica algunas conclusiones.

Por ejemplo, si a = b y b = c, entonces a = c. Sin embargo, la deducción por sí sola no es suficiente para la adquisición de conocimientos científicos. El filósofo priego Aristóteles soproo cuatro sustancias fundamentales, aree, tierra, agua y fuego. Aristoteles creta que todas las demás sustancias estaban formadas por combinaciones de estos cuatro elementos. Los químiens de bace varios siglos (más conocidos como los alquimistas) ao tentaron sus exito aplicar la idea de los ciastro elementos para transformar plomo en oro. Su fracaso se debió a muchas regones, entre ellas la falsedad de la sepusición de los cuatra elementos.

[3] método científico se originó en el siglo xvu con personas como Galileo. Francis Becon, Robert Boyle e Isaac Newton. La clave del método es que no se hacen suposiciones iniciales, sino que se llevan a cabo observaciones minuciosas de los fenómenos naturales. Cuando se han hecho observaciones suficientes como para que comience a emerger un patrón de comportamiento, se formula una generalización o ley natural que describa el fenómeno. Las leves naturales son proposiciones concisas, frecuentemente enforma matemática, acerca del comportamiento de la naturaleza. El proceso de observaciones que conducen a una proposición de caracter general o ley natural recibe el nombre de *reconamiento inductivo*. Por ejemplo, a connecizos del siglo XVI el astrónomo polacio Niculás Copérnico i 1473-1543), basándose en un estudio curdadoso de las observaciones astronamucas, concloyó que el planeta Vierra se macre abraledos del sol según una orbata circular, aunque en aquella época se enschala, sin ninguna base científica, que el sol y los otros cuerpos celestiales giraban alrededor de la Tierra. Podemos considerar la proresidión de Copérnico como una generalización o ley natural. Otro ejemplo de ley naturad es la desintegración radicativa que establece el tiempo que tardará una sustancia. radiactiva on perder su actividad.

Para probar una ley natural el ciemífico diseña una situación controlada o experimento, para ver si las conclusiones que se deducen de la ley natural concuerdan con lus resultados experimentales. El éxito de una ley natural viene dado por su capacidad de sintetizar las observeciones y de predecir fenomenos nocous. El trabajo de Copernico alcanzó en gran éxito porque Copornion fué capaz de predecir las posiciones futuras de los planetas con mas precisión que sus contemporáneos. Sin embargo, no debemos considerai una ley natural como una verdad absolura. Paturos experimentos pueden obligarnos a modificar la ley o a descelanta. Medio siglo despues, Juliantes Kepler mejoro las ideas de Copérnico reestrando que los pláneus no describen debitas circulares sino elípticas.

Una hipótesis es un interao de explicación de una ley natural. Si la hipótesis es consistente con las pruebas experimentales, se la denomina teoria. Sin embargio, podemos utifizar este término en un semido más amplio. Una teoría es un modelo o una manera de examinar la naturaleza que puede utilizarse para explicar los fenómenos naturales y hacer predicciones sobre los mismos. Cuando se proponen teorias diferentes o contradictorias, se cline generalmente la que propurciona las mejores predicciones. También se prefiere la teoria que requiere el menor número de suposiciones, es decir, la teoria más simple. Coando paya el trempo y se acomolan nocyas evidencias experimentales, la mayor parte de las teorias científicas se modifican y algunas se desechan.

 E) métado científico es la combinación de las observaciones y experimentos junto con la formalector de leyes, hipòtesis y teorías. En el margen se iltistra el metodo crestifico mediante un diagrama de flujo. Pero no es acertado suponer que el éxito científico esta garantizado si simplemente se signen una serie de procedimientos semejantes a los de un libro de exeina. A veces los científicos desurrollar un patrón de pensamiento en su campo del saber, conocido como un paradigmo, cuyo éxito es grande al principio, pero dessués no lo es unto. Puede ser necesario un nuevo paradigma. Por ejemplo, durante mucho tiempo se crevó en psiquiatría que tuda enfermedad mental era un producto de la mente y no del cuerpo. Un nuevo paradigma en paquiatría reconoce que algunas enfermedades mentales están entradas por desequilibrios químicos corporales. Por último, trachos des-

Observacion naturali be appropriately

Propuesta de explicación: hapeterses

> Se reviva los e specificacións si moestran que la hipotesis no es adecunda.

Experimentes discinates para crumposiser la hipritores

Teoria de medicio) que , apoplás la bi posesis v proposedoral griaticus cus-

> Ae modifica la teeria. vi los experimentos snuestrán que el modulo no exaderando

Смретіснерізм рага раздун les preclicejones de la journa

Se establece la teoria a and see que muchos experimentos o electraciones imfiguen lattowalet modulo

A flustración del método cientilices.



▲ Louis Pasteur (1822-1895). Este gran seguidor del método ciemífico desarrolló la teoría de los gérmenes como causa de las enfermedades, la esterilización de la leche por pasteurización y la vocuna contra la reliva. Algunas le censideran el médicomás grando de todos los tiempos De becho. Pasteur, por sus estudios y por su actividad profesional, no fue médico sino químico.

cubrintientas se han hecho de forma accidental (como los tayos X, la radioactividad y la penicilina, por nombrat unos pocos). Estos son los descubrimientos casuales. El inventor americano Charles Goodycar estaba investigando en 1839 un manariento para el caucho natural que lo hiciese menos frágit en frío y menos pegajoso en caliente. En el transcurso de su trabajo, derramó por accidente una inezcha de caucho y arufre sone una placa caliente y describiró que el producto residante tente exactamente las propiedades que estaba buscando. Por tanto, les científicos (y los inventores) necesitan estar siempre alerta a las observaciones inesperadas. Quizás radio ha sido más consciente de esto que Louis Pasteur, que escribió "La cosualidad favosece a la nuente que está preparada".

1.3 Propiedades de la materia

Las definiciones de química que se encuentran en los diceronanos incluyen los terminos materia, composición y propiedades, como en la frase: "la química es la ciencia que trata de la composición y propiedades de la mareria". En esta sección y en la siguiente se es tudiarán algunas ideas básicas sobre estas tres términos, esperando que con ello se comprenda mejor el objeto de la química.

La materia es todo lo que ocupa espacio, tiene una propiedad llamada *musa* y posee inercia. Cuda ser hamano es un objeto material. Todos ocupamos espacio y describimos nuestra masa por medio de una propiedad relacionada con ella, muestro peso. La masa y el peso se describen con más detalle en la Sección 1.5. La inercia se describe en el Apéndice B.) Todos los objetos que vemos a nuestro abrededor sun objetos materiales. Los gases de la atmosfera, aunque invisibles, son ejemplos de la materia, ocupan espacia y fuenen masa. La luz solar mo es materia sino una forma de energia. Sin embargo, podemos esperar unos cupátulos antes de introducir el concepto de energia.

La composición se refiere a las partes o componentes de una muestra de maierra y a sus proporciones relativas. La aque ordinaria esta recutada por dos sustancios más simples, habrogene y exigene, presentes en determinadas proporciones fijas. Un quarrido cura qua la composición en masa del agua es de 11.19 por ciento de hidrógeno y 88,81 por ciento de obterne. El percóxido de hidrógeno, sustancia utilizada como bienqueante y desinfediante, también está formado por hidrógeno y oxígeno, pero tiene una composición diferente. El percóxido de hidrógene está formado por 5.93 par ciento de hidrógeno y 94,07 por ciento de oxígeno en masa.

Las propiedades son las cualidades y atributos que podemos uniterar para distinguir una muestra de maieria de otra. Pueden establecerse visualmente en algunos casos. Así, podemos distinguir mediante el color entre el sólido de culor mairon rojizo. Hamado cobre, y el sólido de color amanillo. Hamado caratre (Figura 1. 1). Las propiedades de la maieria se agrupan generalmente en das amplias categorias, propiedades físicas y gropacidades quina as

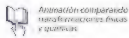
Las propiedades y transformaciones fisicas

L'na propiedad física es la que tiene una muestra de materra mientras no cambie su composación. Con un martillo se pueden preparar hojas delgadas o linamas de cobre tvéase la Figura 1.1). Los sólidos que tienen esta propiedad se dice que son maleubles. El azufre

► FIGURA 1.1 Propiedades lisicas del azufre y el cobre

Un trozo de azufre (izquierda) gulpeado con un martillo, se deshace en forma de polvo fino. El cobre (derecha) puede roteouse en forma de pepitas, y puede transformanse en peleus o ser estirado en forma de alambie o de láminas finos si se golpea con un martillo.







A FIGURA 1.2 Reaction con el acido derhidrico: comparación de una propiedad quimica del zint y el oro

Un clasco recubiento de cone (gabisanzada) respecióna con el cet, o cheba nas hidrógeno. La cadese harbetjas de gas hidrógeno. La cadea, de um un es catecada por el cetalo clastidires. La capa de zue del ciavo de la fotografía se ha consumido por completo, dejando al descubiento el hierro del interno. La resceiça del fasam con el de de do clarifalrico hace que se coloree la disolación.

E La identidad del átomo se establece por nación de ma casa lettato, deros mande a materia atómico, que se immidace en la Sección 2.3. Las mestipaciones en fasca que leor de los ultimos años han atoparcionado varios efenientos necesos. Los elementos ministros en 1994, el elemento 112 en 1996 y los elementos 114, 116 y 118 en 1999.

no es maleable. Si golpeamos un trozo de azutre con un mantillo, el truzo se deshace en forma de polvo. El azufre es frágit. Ornas propiedades físicas del cobre, que no tjene el azufre, son la capacidad de ser estirado en forma de alembre (ducrifidad) y la capacidad de conducir el calor y la electricidad.

Algunis veces una muestra de materia combia su aspecio físico, es decir, experimenta una tronsformación física. En una transformación física paeden cambiar algunas de las propiedades físicas de la muestra de materia, pero su composición permanece inalternda. Cuanda el agua fiquida se congela formándose agoa sólula (hiefo), sin deda el agua parece diferente y, en rauchos sentidos, lo es. Sin embargo permanece inaltersala la composición en masa del agua, 11,19 por ciento de hidrógeno y 88.81 por ciento de oxígeno.

Las propiedades y transformaciones químicas

En ana transformación quantes o reacción quintea, ma e mas muestras de matera se conviertes ou nuevas muestras con composiciones diferentes. Por tanto, la clave para identificar una transformación química es observar un combia en la composición. Cuando se quema un papel tiene lugar una transformación química. El papel es no material complejo, pero sus componentes principales son carbono, hidrógeno y exigeno. Los productos principales de la combustión son dos gases, uno de ellos formado por carbono y oxígeno (dióxido de carbono) y el otro por hidrógeno y oxígeno (agua en forma de vapor). La capacidad de arcer del papel es un ejemplo de propiedad química. Una propiedad química es la capacidad (o incapacidad) de ma muestra de materia para experimentar un cambia en su composición bajo ciertas condigiones.

El zipe pesociona con una disolución de ácido clorhidrico producióndose gas hidrógeno y una disolución actorsa de eleman de zipe (Figura 1.2). La capacidad del zipe para resecionar con el ácido clumidirico es una de las propiedades químicas característicos del zinc. La inempricidad del con pará reaccionar con el ácido clorhidrico es una de las propiedades químicas del con. El sodio reaccionar con el ácido clorhidrico es una de las propiedades químicas del con. El sodio reaccionar no sobo con el ácido clorhidrico sino también con el ácido, el zinc, el con y el sodio son santilares en algunas de sus propiedades físicas. Per ejemplo, todos ellos son maleables y buenos conductores del calor y la electricidad. Sin embargo, el zinc, el coro y el sodio son bastante diferentes en sus propiedades químicas. El connormiento de essas diferencias nos ayusta a comprender porque el zinc, que no reaccionas con el agua, pasede utilizarse para bacer clavos y piezas de tejados y canalones, mientras que el sodio no. Trambien podemos comprender porque el oro es apreciado por ser químicamente inerte para hacer joyas y monedes: ni se oxida ni se altera. En mestro exantin estantin de la química verenos porque las sustancias flexen propiedades diferentes y cómo estas diferencias determinan el uso que hacemos de los materiales.

1.4 Clasificación de la materia

Como se describrá con más detalle en los siguientes capítulos, la materia está formada por usas unidades, diminutas denominadas áltomos. Actualmente saberous que existen (15 tipos diferentes de áltomos y proda la materia está formada umeamente por extese (15 tipos). Estos (15 tipos de áltomos son la base de los (15 elementos). Un elemento químico es una sustancia formada sulamente por un xolo tipo de áltomo. Los elementos conocidas comprendea desde sustancias como el carbono, el hierro y la plata, lusta sustancias poco frecuentes como el tuterio y el tulio. En la naturaleza podentos encuatrar aproxima-poco frecuentes como el tuterio y el tulio. En la naturaleza podentos encuatrar aproxima-poco frecuentes elementos. El resto no aparecen de forma natural y solamente podentos obtenerlos artificialmente. En la contracubierta delantera, se encuentra uma listá completa de fos elementos y también una ordenación especial de los mismos en forma de tabla, denominada tabla períodica. La tabla periódica, gafa de los elementas para el químico, sera descrita en el Capítulo 2 y la utilizargemos a la largo de la mayor parte del texto.

Los compuestos químicos son sextancias en las que se combinen entre sí los atomos de diferentes elementos. Los científicos han identificado millones de compuestos químicos diferentes. En algunos casos podemos aistar una motécula de un compuesto. Una motécula es la entidad más pequeña posible en la que se mantienen las mismas proporciones



Pelicula sobre merclas y compuestos de los átomos constituyentes que en el compuesto químico. Una molécula de agua está formada por tres átomos: dos átomos de hidrógeno unidos a un solo átomo de oxígeno. Una molécula de peróxido de hidrógeno tiene dos átomos de hidrógeno y dos átomos de oxígeno; los átomos de oxígeno están unidos entre si y bay un átomo de hidrógeno unido a suda atomo de exageno. En cambio, ora molécula de la protetra de la sangre Bacada gamma globulina, está formada por 19.996 atomos de solo cuatro tipos; carbeno, hidrógeno, uxigeno y nitrógeno.



La conquisición y las propiedades de un elemento o compuesto son uniformes en cualquier parte de una muestra determinada, o en muestras distintas del mismo elemento o compuesto. Los elementos y compuestos se denominao sustancias (en sentido químico, el término sustanciar debe utilizanse selamente para elementos y compuestos). Cuando se describen mecelas de sustancias se utilizan los términos disolución o mezela homogénea para mezelas enyas composición y propiedades son miformes en cualquier parte de una muestra determinada, pero pueden variar de una muestra a otra. Una determinada dixolución acuasa de sacarosa (azricar de caña) tiene un dulzor uniforme en cualquier parte de la disolución, pero el dulzor de ntra disolución de sacarosa puede ser muy distinto si las proporciones de azricar y agua son diferentes. El aire ordinario es una mezela humar es una disolución de los compuestos agua, clórno de sedio (sal) y muchos otros. La gasalina es una mezela homogénea o disolución de docenas de compuestos.

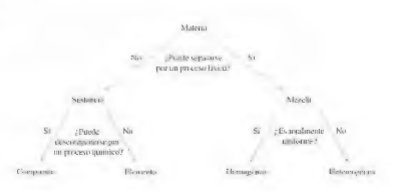
En las mezclas heterogéneas, como la formada por arena y agua, fos componentes se separan en zenas diferenciadas. Per tanto, la composición y las propiedades físicas varian de una parte a ora de la mezcla. Una saísa para ensalada, una tesa de hermigón y oraz taja de una planta son todos elfos heterogéneos. Generalmente, es fácil distorgair las mezclas heterogéneos de las homogéneas. La Figura 1.3 muestra un esquema para elasificar la materia en elementes y compositos y en mezclas homogéneas y heterogéneos.



▲ 1 Hamagéneo o leteragéneo? Cando la teche homageneizada se observa a cravés de un macroscopio, se va que consoac en guias de gasa dispensas en un medio acouso. La teche homageneizada es una mezeta hetmogéneo.

► NGURA 1.3 Esquema de clasificación de la materia

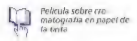
Cualcuier muestra de materia es. & bien una sastancia pura trinefemento o tiri compuesto), obien una mazeta de sustancias. A mivel mulecular, tip elemento está formado por átomes de un sello tipo y un compuesto por dos o más tipos de átendos, unidos generalmente en l'anna de nielőculay Ijn tina mezykiboungageners has escented y modéculas están triavelados al aziar a nivel molecular. En lasmexclas beterngeness los communentes están fisicantente separa los, como en la capa de modéculas de octamo (un continuente de la stasulma) que flora sobre una cana de inoléculas de agua.



Separación de mezclas

Las componentes de una mezela pueden separerse mediante transformaciones físicas ode cuadas. Pensemos otra vez en la mezela heteragénea de orena y agua. Cuando echamos esta mezela en un embudo provisto de un papel de liltro porose, el agua liquida pasa a su través y la orena queda relenida en el papel. Este proceso de separación, de un sitialo del liquido en el que se encacatra en suspensión, recibe el combre de filtración. (Figura 1.4a). Es probable que utilize este procedimiento en el laboratorio. Por otra parte, nos espuede separar una mezela hemogenea (disolación) de sulfato de cobre(II) en agua por libración porque todos las componentes pasan a través del papel. Sin embargo, podemos hervir la disolación de sulfato de cobre(II) en agua Papel. Sin embargo, podemos hervir la disolación. Cuando se ha separado toda el agua, el sulfato de cobre(II) permanece en el recipiente. Este proceso se demanina desallarión (Figura 1.4b)

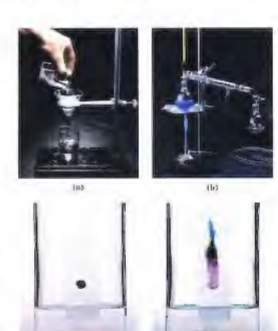
Otro método de separación disponible para los químicos modernos se basa en la distinta capacidad de los compuestos para adherisse a las superficies de varias sustancias só lidas, como el papel o el atmidón. Este es el fundamento de la técnica de cromatografía. La separación de la tima en un filtro de papel (Figura 1.4c-d) ilustra los impresionantes resultados que se pueden obtener con la la técnica de cromatografía.



Descomposición de compuestos

Un compresto químico mantiene su identidad durante las transformaciones físicos pero puede descomporterse en sus elementes constituyentes por medio de transformaciones qui micas. Es más difícil llevar a cabo la descomposiçión de un compuesto en sus elementes constituyentes que la mera separación físico de los mezelas. La extracción del hierro de

(40)



4402

► FIGURA 1.s

Ejemple de transformación física: coparación de muzdas la:) Separación de una mercia heterogénea por filtración: el sullato de enbrei II) sólido queda retenido en el liftra de papel (b) Separación de una mercia hamogénea par destilación: el sullato de crebret III) permusece en el matraz de la isquienda cuando el agua pasa al mistrar de la denecha por evaporación y proterior condensación a liquido, (e) Separación de los componentes de la tinta utilizando crematografía: puede observarse una maneta de tinto negra justo encima de la línea del agua que asciende por el papel. (d) El agua ha disacito los consponentes coloreados de la tinta, que quedan retenidos en comas diferentes del papel según su distinta tendencia a adherirse sobre al



A HGURA 1.5
Ejemplo de transformacion quimica: descomposición del dicromato de amonjo

los minerales de óxido de hierro requiére un alto horno. La observo de magnesio a partir de chararo de magnesio a escala industrial requiere electricidad. Constalmente es más lácil convertir un compuesto en otros compuestos medianes seacción química, que se parar un compuesto en sus elementos constituyemes. Por ejemplo, evando ve calienta el dicromato de amonio se descompue, formandose las sustancias óxido de gromo(HI), titrógeno y agua. Esta reacción, que se utilizaba en las películas para simular un yeleán, se muestra en la Figura 1.5

Estados de la materia

La materia soele escontrarse en uno de los tres estados: sólido, líquido o gos. En un sólido, los átomos o moléculas están en contacto próximo, a veces en disposiciones moy un ganizadas que se llaman existates. Un sólido ocupa un volumen de forma definida. En un líquido, los átomos o moléculas están generalmente separados por distancias mayores que en un sólido. El movimiento de estos átomos o moléculas proporciona al líquido uma de sus propuedades más características: la capacidad de their cubriendo el fundo y adoptan do la forma del recipiente que lo enutiene. En un gas las distancias entre ananos o moléculas son mucho mayores que en un líquido. Un gas siempre se expande fasta llenar el recipiente que lo contiene. Dependiendo de las condiciones, uma sustancia paede existir sólicien umo de los estados de la materia, o puede estar en dos o tres estados. Así, cuando el hielo de una charca empieza a fundirse en printavera, el agua está en dos estados, de sólicio y difiquado (réalmente en tres estados, si renemos co cuenta el vapor del agua del arre en cumacto con la cisarca)

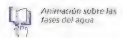
La Figora Lá compara los tres estados de la materia desde dos puntos de vista distintos. El punto de vista *macroscópico* se refere a cómo percatomos la materia con muestros ejos, a través de la apariencia externa de los objetos. El punto de vista *microscripico* describe la materia como los químicos la conciben: en función de los átomos y motéculas y de su comportantiento, En este reato describiremos machas propiedades macroscópicas observables de la materia, pero para explicar estas propiedades frecuentemente volvere mas questra vista al nivel adómico o molecular, es decir, al nivel microscopico

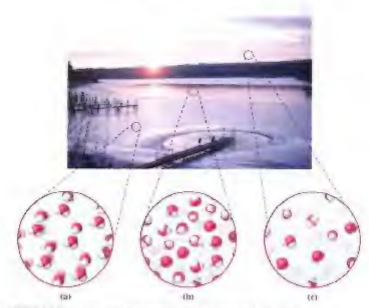
1.5 Medida de las propiedades de la materia. Unidades SI

La quittica es inta ciencia enantitativa. Esto significa que en muchos casos pademos medir una propiedad de una sustencia y compararla con un patrón que tenga un valor como cido de la propiedad. Expresames la medida como el producto de un unuem y una unidad. La unidad indica el patrón con el que henos comparado la cantidad medida Cuando decimos que la longitud del campo de fótbol es de 180 yendas, queremos decir que el campo es 800 veres más largo que un patrón de tongitud llumado yarda (yd). En esta sección introduciremos algenas unidades básicas de medida que son importantes para los numeros.

Fil sistema cuatifico de medidas se flama Système Internationale d'Unités (Sistema Internacional de Unidades) y de forma abreviada SI. Es una sersión moderna del sistema métrico, un sistema basado en la unidad de longitud illumada metro (m). El metro se definió originalmente como la dieznallonésima parte de la distancia del Ecuader al Polo Norie. Esta longitud de la barra está sorretida a cambios con la temperatura y no prede reproducirse exactamente. El sistema SI sustituye la barra patrón del metro por una magnitud que puede reproducirse en cualquier sido: 1 metro es la distancia recorrida por la luz en el vacio en 1/299 792 458 de un segundo. La longitud es otra de las siete magnitudes fundamentales del sistema SI (véase la Tabla 1.1). Cualquier otra magnitud inne unidades que se derivan de estas siete. El sistema SI es un sistema derimad. Las magnitudes que se derivan de estas siete. El sistema SI es un sistema derimad. Las magnitudes que differen de la unidad hásica en potencias de diez se indican por medio de prefijos escritos antes de la unidad hásica. Por ejempto, el prefijo kito significamil vaces (10°)

 La informa tea que no esnumérica, commet color azul, esenformación coolitativo.





▲ FIGURA 1.6 Los aspectos marroscópico y microscópico de la materia. La fistografía muestra um leguna helada con los tres estados de la materia, tal como los percibinos desde el punto de vista macroscópico: (a) helo regua solida); (b), egua liquida y (c) egua gasensa. Dentro de los virtules, se muestra cómo concilera los químicos estados desde el punto de vista microscópico. En el hielo (egua sólida) hay una estractura de matéria en materia de materia de egua con un empagentamiento hastante compueto, cada molécula consua de un átomo de exígeno y dos de hidrógeno. En el agua líquida las unidades son moléculas de agua listante móvites. La lemba gasecsa del agua está formado por moléculas de agua may separadas entre sí.

TABLA 1.1 Magnitudes básicas SI			
Magnitud física	Unidad	Alsteviatora	
Longitud	piactres	วเา	
Mosa	Lilograms:	kg	
Tactopo	segundo	I,	
Тепревинга	Letvin	B	
Cantidad de sustancia?	11902	mont	
Imensidad de comiente éléctrica*	distripution	Λ	
Intensidad luminosa"	candela	Erl	

[&]quot;Isl mot se introduce en la Sessoón 2.7

[&]quot; La puersidad de carriente eféctrica se desertée en el Apérabec B y en el Capitulo 21.

¹ Lo intensidad Jurnimosa no se describe en este texto.

TABLA 1.3	Profijos St	
Mültiple	Prelija	
1016	csa (11)	
1115	page (1*)	
1012	tens (T)	
10"	gaga (G)	
10	onega (M)	
117	kilotki	
103	becto (h)	
100	deeu (da)	
10	deci (d)	
100 7	betti (c)	
10	milli ma	
10 *	miene (p.)*	
10"	H2800 (18)	
10: 11	pion (p)	
10)	Jenste (1)	
EC9 15	2000 (2)	

El sonboloss significa "proporcional a" y priede ser reemplazado por el signo igual y una constante de proporcionalidad. En la espessión (El El constante de perporcionalidad es la gravetad. g. Véase el Apéndice B.



Actividad tobre lot prefyos \$1 la unidad básica y se abrevia por k. Así un *kiló*metro = 1000 metros o 1 km = 1000 m. La Tabla 1.2 muestra los prefijos S1.

La mayor parte de las medidas de la quimica se bacen en unidades SL Algunas veces debemas convertir mas unidades SL en otras unidades SL camio cuando se converten la limetros a metros. Otras reces debenas convertir medidas expresadas en mudades que mosm SL en unidades SL o viceversa. En tadas estos casos debenas unidada un facto de conversión o una serie de factores de conversión, en ou esquemo denominado secuencia de conversión. La las sectiones siguientes se serie de resolución a section problemas utilizando una secione ta de conversión. Este prévido de resolución de problemas se describe con mas detalle en el Apéridae A.

Masa

Masa es la cantidad de materia de un objeto. En el sistema SI, el pairón de masa es un kilogromo (kg), que es una condad hastante grande para la mayona de las apla aciones qui musa. Mas frecuentemente utilizamos la unidad grama (g), que es aproximada atente famasa de tres existillas de aspirina.

Peso es la fuerza con que la gravedad actua sobre un objeto. Es directamente proporcional a la masa, como se muestra en las ecuaciones siguientes.

Un objeto material tiene una masa constante (m), que no depende de cómio o en dónde se mida. Por otra parte, su peso (W) puede variar debido à que la aceleración de la gravedad (g) varia un poco de unos puntos de la Tierra a otros. Así, un objeto que pesa 1800,034, en San Petersburgo (Rusia), pesa sólo 99,6 kg en Panamá (abrededor de un 0,4 por ciento menos). El mismo objeto pesaria sólo unos 17 kg en la lura. Aunque el peso varia de un lugar a otro la meso del objeto es la mismo en los tes jugares. Cas brecuencia los terminas com y masa se utilizar de forma intercambable, paro solamente la succo es la misma es la batanza.

El principio que se utiliza en la balanza es el de comminestar la hierza, con que acuta la gravedad sobre una masa desconocida con una fuerza de igual magnan di jur puede mediase con precision. En los modelos antiguos de fialanzas, esto se consigue a través de la fuerza de gravedad, que actúa sobre objetos flamados paras cuya masa se conoce con precisión. En los tipos de balanzas más frecuentes hoy en día en los laboratorios, las balanzas que contrarresta a la gravedad es una fuerza magnética producida por el paso de una corriente eféctrica a través de un electrolmán. Primero se equilibra la butanza cuando no hay mingún objeto sobre el plato. Caando el objeto a pesar se coloca en el plato, la balanza se desequilibra. Para recuperar el equilibrio se debe hacer pasar por el electrolmán una corriente eféctrica adicional. La magnitud de esta corriente adicional es proprorcional a la masa del objeto que se está pesando y se establece so equivalencia con una lectura de masa que aparece en la escala de la balanza.



Tiempo

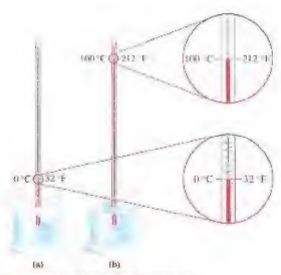
En muestra vida diaria medimos el tiempa en segondos, minutos, horas y años, dependiendo de si se mara de intervalos contos (como el de una carrera de 100 m) o largos (como el fiempo que falta para la siguiente aparición del cometa Halley en el año 2062). Todas estas unidades se utilizan en el trabajo científico; anaque el patrón SI del tiempo es el segundo (s). Notes fácil establecer un intervado de tiempo de I segundo. Antiguamente se basaba en la diaración de an dia, pero este tiempo no es constante porque la velocidad de rotación de la diaración de poeto. Más tarde, en 1956, se definió el segundo como 1/31 556 925.9747 de la duración del año 190. El desarrollo de los relujes atómicos hizo posible una definición más precisa. El segundo es la duración de 9 192 631 770 cictos de ona determinada radiación emitida por álornos del elemento cesio conocido como cesio 133.

 Lá radacción electromagnética se estuda en la Sección 9.1.

Temperatura

Para establecer una escala de temperatura se establecen arbitrariamente ciertos púntos fijos e incrementos de temperatura denominados grados. Dos puntos fijos habituales son la temperatura a la que funde el hielo y la temperatura a la que el agua hierve, ambos a la aresión atmosférica estándar. §

En la escala de temperaturas Fahrenheit el punto de fusión del hielo es 32 °F, el punto de ebullición del agua es 212 °F, y el intervalo entre ambos se divide en 180 partes iguales llamadas grados Fahrenheit. En la escala Colsins (o contiguada) el punto de lusaón del hielo es 0 °C, el punto de ebullición del agua es 100 °C, y el intervalo entre ambos se divide en 400 partes iguales llamadas grados Celsius o centigrados. La Figura 1.7 compara las escalas de temperatura Fahrenheit y Celsius.

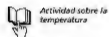


 A. FIGURA 1.7 Comparación de las escalas de temperatura (a) El pumo de fusión del hielo; (b) El punto de challición del agua.

[&]quot; La previon esmestérica estándar se define en la Secerón 6.1. El efecto de la previon sobre los puntos de fúsicio y etallición se describe en el Capitalo 13.

► En el capítulo 6 se vuelve a introducir y a utilizar la temperatura Kelvin.





► Las respuestas a los Ejemplos Prácticos se dan en el Apéndice F. La escala de temperaturas SI se denomina escala Kelvin y asigna el valor cero a la temperatura más baja posible. Este cero, 0 K, tiene lugar a --273,15 °C. La escala Kelvin es ura escala de temperaturas absoluta; no hay temperaturas Kelvin regativas. El intervalo unidad en la escala Kelvin, llamado un kelvin, es igual que un grado centigrado (peto no se utiliza el símbolo de grado para las temperaturas Kelvin).

En el laboratorio se suelen medir temperaturas Celsius. Frecuentemente, como por ejemplo para describir el comportamiento de los gases, estas temperaturas deben convertirse a temperaturas en la escala Kelvin. Otras veces, especialmente en cálculos de ingenieria, deben convertirse temperaturas de la escala Celsius a la Fábrenheit y viceversu. Lus ecuaciones algebraicas que se dan a continuación permiten llevar a cabo con facilidad las conversiones de temperatura.

Kelvin a partir de Celsius
$$7(K) = f(C) + 273,15$$

Celsius a partir de Fahrenheit
$$R^{\circ}C$$
) = $\frac{5}{6}$ [$R^{\circ}F$) - 32]

El factor 5/9 aparece porque la escala Celsius utiliza 100 grados entre los dos puntos de referencia, mientras que la escala Fahrenheit utiliza 180 grados: 100/180 = 5/9. El diagrama del margen ilustra la relación entre las tres escalas de temperatura.

EJEMPLO 1.1

Cenversión de temperatura Fahrenheit y Celsius, Una receta de cocina recomienda una temperatura de 350 °F para azar un trozo de cama. ¿Cuál ex esta temperatura en la escala Celsius?

Solution

Se da una temperatura l'abrorheit y se pide una temperatura Celsius. Necesitames la ecuación algebraica que expresa n°C) en función de n°P).

$$s(^{\circ}C) - \frac{5}{9}[s(^{\circ}F) - 32] = \frac{5}{9}[350 - 32] = 177 {^{\circ}C}$$

Si un problema requiere convertir temperaturas Celsius a Fabrenbeit se necesita utilizar la ecuación en su forms alternativa.

$$t({}^{\circ}F) = \frac{9}{5} R^{\circ}C) + 32$$

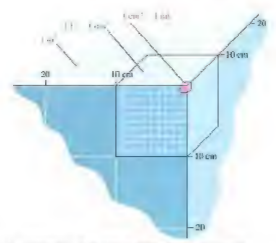
Ejemplo práctico A: La predicción de temperatura máxima en Nueva Delhi (India) para un determinado día es 41 °C. Esta temperatura, ¿es más alta o más baja que la máxima de 103 °F anunciada en Phoenix (Arizona) para ese mismo día?

Ejemplo práctico 8: El motor de un automóvil lleva un anticongelante válido hasta –22°C. ¿Protegerá este unticongelante el motor a temperaturas del orden de –15 °P?

Unidades derivadas

Los siete unidades que aparecen en la Tabla 1.1 son las unidades S1 de las magnitudes fundamentales; longitud, musa, tampo, etc. Muchas propiedades se expresan mediante combinaciones de estas magnitudes básicas o fundamentales. Las unidades de estas propiedades se denominan *unidades derivadas*. Por ejemplo, la velocidad es una distancia dividida por el tiempo necesario para recorrer esa distancia. La unidad de velocidad es la de longitud dividida por tiempo, como m/s o m s⁻¹.

Una medide imporante que los químicos expresan mediante unidades derivadas es el volumen. El volumen tiene unidades de (longitud)³ y la unidad estándar SI de volumen es el metro cúbico (m³). Las unidades de volumen más frecuentes son el centímetro cúbico (cm³) y el titro (L). Un litro se define como un volumen de 1000 cm³, esto significa que



▲ FIGURA 1:8 Comparación de algunas unidades métricas de volumen El volumen mayor es el patrón SI de volumen. I metro cébico (m²) y se nauestra sólo en parle El cubo azul con arista de 10 cm (1 dm) tiene un volumen de 1000 cm² (1 dm²) y se denomina 1 litro (1 L). El cubo rojo más pequeño de 1 cm de arista tiene un volumen de 1 cm² = 1 md..

un mililitro (1 mL) es igual a 1 cm². El litro es también igual a un decimeno cúbico (1 dm²). La l'igura I.8 muestra varias unidades de volunien.

Otras Unidades

Aunque en los Estados Unidos se acostumbro cado vez más a expresar distuncias en lalómetros y volúmenes en litros, la mayor parte de las unidades empleadas en la vida diaria todavía no son unidades SI. Las masas se dan en libras, las dimensiones de las habitaciones en pies, etc. En este texto, no se utilizarán habitualmente las unidades que



¿Está preguntándose...?

¿Por qué es tan importante escribir las unidades al lado de un número?

En 1993, la agencia espucia) americana NASA empezó un programa de investigación sobre Marte que incluía una serie de misiones de exploración. En 1995 se planearon dos misiones que fueron flevadas a cabo a finales de 1998 y comienzos de 1999. Las naves se llamaban Mars Climate Ofisiter (MCO) y Mars Polar Lander (MPL) y fueron lanzadas el 11 de diciembre de 1998 y el 3 de diciembre de 1999, respectivamente.

Nacve meses y niedio después del lanzamiento, la nave MCO debía encender su motor principal para alcanzar una órbita elíptica abrededar de Marte. El motor arrancó el 23 de septiembre de 1999, paro la misión fracasó cuando la nave entró en la atmósfera marciana según una órbita inferior a la esperada. La órbita era demasiado baja porque el ordenador del planeta Trerra utilizaba las unidades de ingeniaria británicas, mientasa que el ordenador de la nave utilizaba unidades St.

Este errer de las unidades hizo que la MCO quedase a 56 km sobre la superficie marciana en vez de los descados 250 km. A 250 km, la MCO habria entrado en la órbita elíptica descada y no se habrian perdido 168 milliones de dólares que fue el coste de la misión.



A FIGURA 1.9 Comparación de algunas unidades SI con otras de uso habitual. La cinta verde tiene I em de ancho y está atada a un listón de I m de largo. La cinta amanilla tiene I pulgada (in.) de ancho y está atada a un listón de I yarda (yd) de largo. El hado de un metro es aproximadamente un 10 por ciento más largo que el listón de una yarda. Una palgada es *emetamente* igual a 2,54 cm. Los dos vases de precipitado idénticos tienen I kg de caramelos el de la izquierda y I libra (lib) de caramelos el de la izquierda y I libra (lib) de caramelos el de la izquierda (lib) de caramelos el de la derecha. I libra – 0,4536 kg = 453,6 g. Los dos marreces aforados idénticos contienen I L cuando se fleran basta el enrase. El de la izquierda y el recipiente de carión detrás de él contrenen un cuarro (q1) de galón (gul) de leche. El matraz de la derecha y la botella de detrás contienen umbos f. L. de narunjado. I q1 = 0,9661 L.

ao son SI, pero las introduciremes a veces en los ejemplos y en los ejercicios al final de cada capitulo. Cuando esto suceda, se darán las refaciones necesarias entre estas unidades y las unidades SI, o bien éstas pueden encontrarse en la contraportada posterior. La Figura 1.9 puede ayudarle a establecer un maico de referencia entre algunas unidades SI y otras que no lo son.

1.6 La densidad, la composición porcentual y su utilización en la resolución de problemas

A lo largo del texto irán apareciendo conceptos nuevos sobre la estructura y comportamiento de la materia. Una manera de afranzar nuestra comprensión de algunos de estos conceptos es resolver problemas que relacionen las ideas que ya sabemos con aquellas que estamos intentando comprender. En esta sección introduciremos dos magnitudes que se necesitan frecuentemente para resolver problemas: la deasidad y la composición porcentual.

Densidad

Ahí va un antigua spertijo:"¿que pesa más una tonelada de fadrillos o una tonelada de plumas?" Si responde que lo mismo, demuestra comprender bien el significado de masa: una medida de la cantadad de materia. Los que respondan que los ladrillos pesan más que las piumas cantinaden los conceptos de masa y densidad. La materia está más concentrada en un ladrillo que en una pluma; es decir, la materia del ladrillo está confinada en un volumen menor. Los ladrillos son más densos que has plumas. La **densidad** es la razón do masa y volumen.

$$densidad (d) = \frac{mass (m)}{\text{volumen } (V)}$$
(1.2)

La masa y el volumen son magnitudes extensivas. Una magnitud extensiva depende de la cantidad de materia observada. Sin embargo, si se divide la masa de una sustancia por su volumen, se obtiene la densidad, una magnitud intensiva. Una magnitud intensiva es independiente de la cantidad de materia observada. Por tanto, la densidad del agua pura a 25 °C tiene un voler determinado, ses la de una muestra contenida en un matraz pequeño o la que llena una piscina. Las propiedades intensivas son especialmente importantes en los estudios de química porque suelen utilizarse para identificar sustancias.

Las unidades básicas SI de masa y volumen son kilogramos y metros cúbicos, respectivamente, pero los químicos generalmente expresan la masa en gramos y el volumen en centimetros cúbicos o mililitros. La unidad de densidad más frecuente es entonces gramos por centímetro cúbico (g/cm³), o la unidad identica a ésta de gramos por mililitro (g/mL).

La masa de 1,000 L de agua a 4 °C es 1,000 kg. La densidad del agua a 4 °C es 1000 g/1000 mL = 1,000 g/ mL. A 20 °C, la densidad del agua es 0,9982 g/mL. La densidad es una función de la temperatura porque el volumen cambia con la temperatura mientras que la masa permanece constante. Uno de los motivos per los que preocupa el calentamiento de la Tierra es porque si la temperatura media del agua del mar aumenta, el agua será menos densa. El volumen del agua del mar debe aumentar y el nivel del mar se elevará, sin considerar que el hielo empiece a fundirse en los casquetes polares.

La dessidad de una sustancia depende, además de la temperatura, del estado de la materia. En general, los sólidos sen más densos que los líquidos y umbos son más densos que los gases. Sin embargo, existen coincidencias importantes. A continuación se dan los intervalos de los valores numéricos generalmente observados para las densidades. Estos datos pueden ser útilos para resolver problemas.

- Densidades de sólidos: desde 0,2 g/cm³ basta 20 g/cm².
- Densidades de líquidos: desde 0,5 g/mL hasta 3-4 g/mL.
- Densidades de gases: la mayoría del orden de unes pocos gramos por liero.

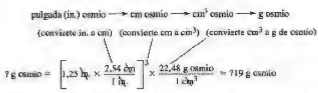
En general, las densidades de los líquidos se conocen con más precisión que las de los sólidos, ya que éstos pueden tener defectos en sus estructuras microscópicas. Las densidades de los elementos y los compuestos también se conocen con más precisión que las de los materiales con composición variable, como la madera o el caucho.

Una consecuencia importante de las diferentes densidades de sólidos y fíquidos es que los líquidos y sólidos de densidad baja flotan en un líquido de densidad alta (siempre que los líquidos y sólidos no se disuelvan unos en otros).

La densidad en las secuencias de conversión

Si medimos la masa de un objeto y su volumen, una simple división nos da su densidad. Una vez que conocemos la densidad de un objeto, podemos utilizada como factor de conversión para obtener la musa o el volumen del objeto. Por ejemplo, un cubo de osmio de 1,000 cm de arista pesa 22,48 g. La densidad del osmio (el más denso de los elementos) es 22,48 g/cm². j_i Cual será la masa de otro cubo de osmio que tiene 1,25 pulgadas de arista (1 pulgada = 2,54 cm)? Para resolver este problema podemos empezar con la relación entre el volumen de un cubo y la longitud de su ansta, $V = I^3$. A continuación se puede establecer una secuencia de conversión:

que en una secuencia de conversión deben cancelarie todas las unidades excepto la unidad desenda en el resultado final (véare el Apéndice A.5 sobre Utilización de factores de conversión).



La densidad del mercurio, el único metal que es líquido, es 13.5 g/ml, a $25 \,^{\circ}\text{C}$. Suponga que descarnos saber el volumen en mL de $1,000 \, \text{kg}$ de mercurio a $25 \,^{\circ}\text{C}$. Debemes proceder de la siguiente manera: (a) asimilación de la información dispenible, $1,000 \, \text{kg}$ de mercurio y $d=13.5 \, \text{g/mL}$ (a $25 \,^{\circ}\text{C}$); (b) identificación exacta de lo que intentamos determinar, un volumen en mililitres (que designaremos como mL de mercurio); y (c) búsqueda de los factores de conversión necesarios. Papa encontrar estos factores nos servira de ayuda establecer la secuencia de conversión:

Necesitamos el factor 1000 g/kg para pasar de kilogramus a gramos. La densidad proporciona el factor para pasar de masa a volumen. Pero en este ejemple es necesario utilizar la densidad de forma inversa, es decir,

? ml de mercurio = 1,000 kg ×
$$\frac{1000 \text{ g}}{1 \text{ kg}}$$
 × $\frac{1 \text{ ml. mercurio}}{13.5 \text{ g}}$ = 74,1 mL de mercurio

Les Ejemplos 1.2 y 1.3 también ponen de manificato que los cálcules numéricos en los que interviene la densidad son generalmente de dos tipos: obtención de la densidad a partir de madidas de masa y volumen, o bien el uso de la densidad como factor de conversión para relacionar la masa y el volumen.

EJEMPLO 1.2

Cálculo de la deusidad de un objeto a partir de su masa y volumen. El bloque de madera que se representa en la Figura 1, 10 tiene una masa de 2,52 kg. ¿Cuái es la densidad de la madera en granos por centimetro cúbico?

Solución

Para determinar la denvidad necesitames concer una tetas y su correspondiente volumen. Se concer la masa, que podemos convertir fácilmente de kilogramos a gramos, y para calcular el volumen del bloque rectangular podemos utilizar la fórmula geométrico de la Figura 1.10. Sin embargo, primero debemos pasar la longitud de metros a centímetros.

$$l = 1.08 \, \text{mi} \times \frac{100 \, \text{cm}}{1 \, \text{ms}} = 108 \, \text{cm}$$

Ahora podemos calcular el volumen en centímetros cúbicos.

$$V = 108 \, \text{cm} \times 5.1 \, \text{cm} \times 6.2 \, \text{cm} = 3400 \, \text{cm}^3$$

La masa del bloque expresada en gramos es

$$m = 2.52 \text{ kg} \times \frac{1600 \text{ g}}{1 \text{ kg}} = 2520 \text{ g}$$

La densidad de la madera es

$$d = \frac{m}{V} = \frac{2520 \text{ g}}{3400 \text{ cm}^3} = 0.74 \text{ g/cm}^3$$

Comprobación. Observe que si hubiesemos tomado, por error, una masa de 2,52 g, el resultado sería $d=7.4 \times 10^{14}$ g/cm². Si hubiesemos tomado una longitud de 1,08 cm, el resultado sería d=74 g/cm². Ambos valores caen fuera del intervalo de densidades de un sólido.



▲ FIGURA 1.10

Medida del volumen de un
objeto de forma regular.

Ilustración del Ejemplo 1.2

El volumen del sálido
rectangular es el producto de su
legitud por su anchura y por
su eltura:



 $V = I \times a \times h$

Actividad sobre la densidad **Ejemplo Práctico A:** Para determinar la densidad del tricloroetileno, un líquido utilizado para desengrasar componentes electrónicos, primero se pesa un matruz vocio (108.6 g). Después se llena con 125 mL de tricloroetileno basta alcanzar una masa total de 291,4 g. ¿Cuál es la densidad del tricloroetileno en granos por milititro?

Ejemplo Práctico B: Una probeta se llena con 38,8 mL de agua. Se introduce una piedra de 28,4 g de masa en dicha probeta y et nuevo volumen medido es 44,1 mL. ¿Cuál es la deosidad de la piedra?

EJEMPLO 1.3

Cálculo de la masa de un líquido a partir del volumen y la densidad ¿Cuál es la masa de una muestra de 275 mL de etanol (alcahol etílico) a 20 °C? La densidad del etanol a 20 °C es 0,789 g/mL.

Solución

El producto del volumen del líquido y la densidad como un factor de conversión uns da el resultado.

? g etanol = 275 mL etanol
$$\times \frac{0.789 \text{ g etanol}}{1 \text{ mL etanol}} = 217 \text{ g etanol}$$

Ejemplo Práctico A: ¿Cuál es la masa de 125 mL de una disolación del exácer (sacarosa en agua), que tiene una densidad de 1,081 g/mL a 20 °C?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuát es el votumen, en litros, ocupado por 50,0 kg de etanot a 20 °C? La densidad del etanol a 20 °C es 0,789 g/mL.

El porcentaje como un factor de conversión

En la Sección 1.3 se describieron la composición, como una característica para identificar una cierta cantidad de materia, y el purcentaje, como una forma habitual de expresar la composición. La palabra latina centan significa 100. El porcentaje (percentan) es el número de partes de un componente en 100 jantes del total. Decir que una muestra de ugua de mar contiene 3,5 por ciento en masa de cloruro de sodio, significa que por cada 100 g de agua de mar hay presentes 3,5 g de cloruro de sodio. Establecemos las relaciones en grances ya que habitantes de porcentaje en masa. Podemos expresar este porcentaje escribiendo las siguientes proporciones

$$\frac{3.5 \text{ g cloruro de sodio}}{100 \text{ g agua de mar}} \quad \text{y} \quad \frac{100 \text{ g agua de mar}}{3.5 \text{ g cloruro de sodio}} \tag{1.3}$$

En el Ejemplo 1.4, utilizaremos este tipo de razón como un factor de conversión.

EJEMPLO 1.4

Utilización del porcentaje como un factor de conversión. Se desca obtenet una muestra de 75 g de clururo de sedio (sal de mesa) por evapuración lasta sequedad de una cierta cantidad de agua de mar que centiene 3,5 por ciento en masa de choruro de sudio. ¿Cuántos litros de agua de mar deben utilizarse? Suponga que la densidad del agua de mar es 1,03 g/mL,

Solución

Para convertir "gramos de cloruro de sodio" en "gramos de agua de mar", necesitamos el factor de conversión con gramos de agua de mar en el numerador y gramos de elecuro de sodio en el denominador. Además, necesitamos hacer las conversiones, g agua de mar ——> ml. agua de mar ——> L agua de mar.

? Lugua de mar = 75 g claruro de sodio
$$\times$$

$$\frac{1.00 \text{ g agua de mar}}{3.5 \text{ g claruro de sodio}}$$
$$\times \frac{1.03 \text{ g agua de mar}}{1.03 \text{ g agua de mar}} \times \frac{1.1 \text{ Lagua de mar}}{1000 \text{ mL agua de mār}}$$
$$= 2.1 \text{ Lugua de mar}$$

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántos kilogramos de cianot hay en 25 L de una disolución de "gasohol" que contiene 90 per ciento de gasolinn y 10 par ciento de etanul en masa? La densidad del "gasohol" es 0,71 m/ mL.

Ejemplo Práctico B: El algohol de romero es una disolución al 70 por ciento en masa de alcohol isopropólico en agua. Si una muestra de exte alcohol contiene 15,0 mg de alcohol isopropólico, gotál es la densidad de la disolución?



¿Está preguntándose...?

¿Cuándo hay que multiplicar y cuándo dividir al hacer un problema con porcentajes?

Una forma habitual de utilizar un percentaje es convertido en forma decimal (3,5 por ciento se convierte en 0,035) y entonces multiplicar o dividir por este decimal. A veces los estudiantes no saben decidir lo que tienen que hacer. Esta dificultad se resuelve si el porcentaje se expresa conso un factor de conversión y se usa de forma que se produça la cancelación de unidades para las magnitudes físicas. Recuerde también que

- La cantidad de un componente debe ser siempre metor que la cartidad de la mezéla tetal.
 (Multiplicar par el porcentaje).
- La caetidad de una mercla debe ser sierapre mayor que la cantidad de coalquiera de sus componentes. (Dividir por el parremale).

Si en el Ejemplo I.4 no hubiérames sido cuidadeses en la cancelación de las unidades y labiérames multiplicado por el percentaje (3,5/100) en lugar de dividir (1003.5), habriamos obtenido un valor numérico de 2,5 × 10⁻³. Esta sería una maestra de 2,5 ml. de agua de mar, que pesarío oproximadamente 2,5 g. Es evidente, que una muestra de agua de mar que *contiene* 75 g de cloruro de sodio debe tener una masa *mayor de* 75 g.

RECUERDE

que una respuesta numérica que vaya en contra del sentido común probablemente es incorrecta. •

1.7 La incertidumbre en las medidas científicas

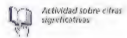
Todas las medidas están sometidas a error. Los instrumentos de medida están construidos de modo que se producen errores inherentes, llamados errores sistemáticos. Por ejemplo, una balanza de cocina podría dar lecturas consistentes pero que son 25 g demastado altas, o un termómetro dar lecturas 2º demastado bajas. Las limitaciones en la habilidad del experimentador o en la capacidad para leer un instrumento científico también conducen a ermres y dan resultados que pueden ser demastado altos o demastado bajos. Estos errores se llaman errores accidentales.

La precisión se refiere al grado de reproducibilidad de la magnitud medida; esto es, la proximidad de los resultados cuando la misma magnitud se mide varias veces. La precisión de una serie de medidas es alta, o buena, si cada una de las medidas se desvia sólamente una pequeña cantidad del valor medio. A la inversa, si hay una desviación grande entre las medidas, la precisión es paca, o baja. La exactidad se refiere a la proximidad de una medida a un valor aceptable, o valor "real". Las medidas de precisión alta no siempre son exactas, ya que podría existir un error sistemático grande. No obstante, es probable que las medidas de precisión alta sean más exactas que las de precisión baja.



▲ Material de vidrio de diferente precisión.

Ens vesos y frascos proposcionan poera precisión en la medida de volúmenes de lifquidos. Las probetas son instrumentos de medida mucho más precisos. En primer plano de la foto hay dos pipetas. Las precesas proporcionan uno de los méndos más precisos para la medida de velúmenes de lifquidos. Justo derrás de las pipetas bay otro instrumenzo de medida moy preciso, la boreta.



Fara ilustrar algunas de estas ideas, considere la masa de un objeto medida en dos lalanzas diferentes. Una de ellas es una balanza relativamente sencilla, denominada granatario, y la otra es una balanza analítica de precisión.

	Granatario	Andamen proditica
Tres medidas	40,4, 10,2, 10,3 g	10,3107, 10,3108, 10,3106 g
Value medio	1U.3 g	10.3407 g
Reproducibilidad	:E0.1 g	E0.(6001-g
Precision	baja o poca	alta o bogna

1.8 Cifras significativas

Para las medidas en el granatarro anterior, esto es, 10.4, 10.2 y 10.3 g, el resoltado que se daría es la media de los tres: 10,3 g. La forma en que un científico interpretaría mestro resultado es que los dos primeros dígitos, 10, se conecen con ceneza, y el óltimo dígito, 3, poede cambiar en una o das anidades debido a que fue estimado. Es decir, la masa se conoce sóbo hasta la aproximación de 0,1 g, becto que podrativos expresar escribiendo 10,3 \pm 0,1 g. Para un científico, la medida 10,3 g significa que tiene mes cifras significativas. Si expresamos esta masa en kilogramos en togar de gramos, 10,3 g = 0,0103 kg, la medida viene también expresada por mes cifras significativas, incluso aunque se muestren más de tres dígitos. Para las medidas en ta helaura analítica, se daría el valor 10,3107 g, un valor con mes cifras significativas. El número de cifras significativas en una medida es una indicación de la capacidad del dispositivo de medida y de la precisión de las medidas.

Con frecuencia necesitamos determinar el número de cifras significativas en una determinada magnitud. Las regtas se indican en la Figura 1.11. Incluso con las ideas señafadas en esta figura, todavía no sabernos cuántas cifras significativas esignar a fe medida
7500 m. ¿Querensos decir 7500 m con una precisión de un metro?, ¿de 10 m?, ¿de 100 m?
Si todos las cerros sen significativos, es decir, si el valor tiene cuatro citras significativas,
pedemes seribu 7500, m. Es decir, escribiendo una corua decimal, que por otro parte na
es necesaria, se indica que todos los cerros anteriores a la coma dermad son significativo.
Esta técnica no ayuda si solamente uno de los cercos o ningún cero es significativo. La mepor solución entonese es utilizar la notación exponencial. (Revise el Apendice A si es netesario). El coeficiente establece el número de citras significativas y la potencia de diez
localiza el punto decimal.

2 etfines significativas	3 сіўна пунуваццая	व स्मृतियाः आकृत्याति स्त्या च
7.5 × 10 m	$7.50 \times 10^{1} \mathrm{m}$	$7,500 \times 10^{1} \mathrm{km}$

▶ FIGURA 1.11 Determinación del número de cifras significativas en una magnitud La magnitud mostrada squi, 0.0(4)001500 tiene siete cifras significativas. Todas Ins digues distintos de cero, sad cumo los ceros senaludos, son significativas.

at Nestgraficetivo - 18t No stgraficativa: an Signational codeno. cens unligados textos los coms "Sin valor únicamente para entre números representativo" lucalizar distintos de terola coini decimal di Signitheative ps Signifficances trades los enteres. los ceros al final distintos de cero de un número y a la derecha

de la compo decispal

► Una regla más exacta sobre la multiplicación/división es que el resultado debe teser aproximadamente el mismo porcentaje de error que la engantiste entre da con trictor precisión. Normalmente la regla de las cidras significativas está de acuerdo con este requisión, ounque peede fallar en algunas ocasiones (velve et Ejercicio 73)

Cifras significativas en los cálculos numéricos

Un requisito importante en los calculos es que la precisión no puede aumentar ni disminuir en los cálculos en que intervienen las magnitudes medidas. Hay varios inétodos exactos para determinar estro expresar con precisión el resultado de so calculo, pero normafinente es suffeiente con observar algunas reglas sencillas respecto a las cifras significativas.

El resultado de una multiplicación o una división puede tener como máximo tantas entras significativas como la magnitud que se conoce con *manor* precisión en el cálculo.

En la siguiente multiplicación en cadena para determinan el volumen de un bloque rectangular de madera, debensos redondear el resultado a *tres* critas significativas. La Figura 1.12 paede ayudar a comprender esto.

$$(4.79 \, \mathrm{cm} \times (2.11 \, \mathrm{cm} \times 5.05 \, \mathrm{cm} - 904 \, \mathrm{cm}^4)$$

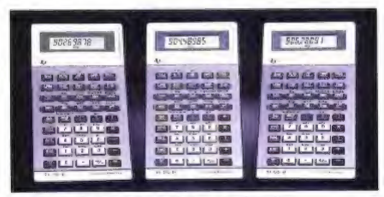
 $(4 \, \mathrm{cit.sg.}) \quad (4 \, \mathrm{cit.sg.}) \quad (3 \, \mathrm{cit.sig.}) \quad (3 \, \mathrm{cit.sig.})$

Al sumar y restar números la regla que se aplica es

El resultado de la suma o la resta debe expresarse con el mismo número de cifras decimales que la magnitud con menos cifras decimales.

Considere la siguiente suma de masas

15,02 g 9986,0 g 3,518 g



▲ FIGURA 1.12 Regla de las cifras significativas en la multiplicación

Al obtener el producto 14,79 cm × 12,11 cm × 5,05 cm, la cantidad consecuta con menos precisión es 5,05 cm. Las calcaladoras nunesman las productos de 14,79 y 12,11 por 5,04, 5,05 y 5,06, respectivamente. En los tres resolucitos solumente los dos primeros digitos, "90..." son idéntices. Las diferencias e empiezas en el terrer digito. No tenemus certeiza a partir del terces digito. Expresames el voltamen como 904 cm³. Normalmente, en lugar de bacer un análisis detallado de este tipos pretenos utilizar una idea más sencilla. El resultado de una multiplicación sólo puede tener tuntos cifras significativos como las que tengo la contidad menos precisa.

21

La suma tiene la misma incertidumbre, ±0.1 g, que el sumando que tenga el *menor* número de cifras decimales, 9986,0. Observe que el resultado *no* está condicionado por las cifras significativas. De hecho la suma tiene más cifras significativas (6) que cualquiera de los sumandos.

Hay dos situaciones en las que una de las magnitudes que aparece en el cálculo puede ser exacto, esto es, que no está afectada por errores en la medida. Esto puede ocurrir

Por definición (por ejemplo 3ft = 1 yd, a 1 in = 2,54 cm).

o como resultado de

 Contar (las seis caras en un cubo, o los dos átomos de hidrógeno en una molécula de agua).

Puede considerarse que los números exactos tienen un número ilimitado de cifras significativas.

Redondeo de los resultados numéricos

Fara expresar 15,453 y 14.775 con tres cifrus significativas, escribiriamos: 15,5 y $1,48 \times 10^4$ respectivamente. Cuando necesitemos eliminar un dígito, es ducir, redondear un número, la regla más simple a seguir es asmentar el último dígito en una unidad si el dígito eliminado es 5,6,7,8,6.9 y dejar el último dígito sin cambiar si el dígito eliminado es 0,1,2,3,6.4. Para expresar 15,55 con tres cifras significativas se redondea a 15,6; mientras que 15,54 se redondea a 15,5.

EJEMPLO 1.5

Aplicación de las reglas sobre cifras significativas: multiplicación/división. Exprese el resultado del siguiente cálculo con el número conecto de cifras significativas.

$$\frac{0.225 \times 0.0035}{2.16 \times 10^{-2}} =$$

Solución

Observando las tres cartidades, vernos que la menos precisa es 0,0035, con dos cifras significativas. Nuestro resultado también debe contener unicamente dos cifras significativas. El dar dos de las cantidades en forma decimal y una en forma exponencial to tiente la menos importancia. Simplemente introduzen los números, tal como se escriben, en una calculadora electrónica, y lea la respuesta; 0,0364583. Exprese el resultado con dos cifras significativas: 0,036. Otra alternativa es escribir la respuesta en forma exponencial: 3.6×10^{-2} .

Ejemplo Práctico A: Realige el siguiente cálculo y exprese el resultado con el número adecuado de cifras significativas.

$$\frac{62,356}{0,000456 \times 6.422 \times 10^3} = 7$$

Ejemplo Práctico B: Realice el siguiente cálculo y exprese el resultado con el número adecuado de cifras significativas.

$$\frac{8.21 \times 10^4 \times 1.3 \times 10^{-3}}{0.00236 \times 4.071 \times 10^{-2}} = ?$$

► Más adelante necesitaremos aplicar las ideas sobre cifras significativas a los logaritmos. Esta materia se trata en el Apéndice A.

Como práctica adicional para trabajar con cifras significativas, revise tos cálculos de la Sección 1.6. Observará que confirman las reglas de las cifras significativas presentadas aquí.

El método científico en acción: poliagua



▲ El comportamiento del punto de fusión de mezclas agua-politagua. Dos mezclas agua pol agua a 10 °C. La revestra de la requierda acaba de empezar a fundir Cuando la temperatura llega a 6 °C, ambas enuestras estarán sempletamente fundidas. Por el contrario, el agua pura no funde fiasta que la temperatura alianza 0 °C.

Mace aproximadamente 30 años los científicos debatían acaloradamente el descubrimiento de ena necea forma de agua flamada "politiqua". Los experimentos iniciales berem realizados en Rusia por científicos consulerados como experiquentalistas cuidadoses. Estos científicos publicaron que en una muestra de agua confinada en un capilar de cuarzo (un udo de diámetro muy pequeño de un vadrio especial cun muy alto grado de pasezar, pane del agua liquida condensaba en otra zoan del tabo. El agua recondensada tenía algunas propiedades peculiares como un punto de challición afto (más de 150°C), un punto de congeleción bajo (par debajo de ~30°C) y una densidad mayor que la del agua ordinaria.

Al principio, este descrimiento fue ignorado por otros científicos, profesidemente porque fue publicado en revistas especializadas, en lengua rusa. Los demás científicos rusas posentamtara interpretación de sus resultados en tota remara internacional. Los experimentos rusos se replacion en muchos leboratarios y así se alcanzó el primer citicno de valudez de maresultado científico. Debe se replacion de valudez de maresultado científico. Debe se replacion de valudez de ma-

EJEMPLO 1.6

Aplicación de las reglas sobre cifros significativas: udición/sostrucción. Exprese el resultado del siguiente cilcolo con el número correcto de citras significativas.

$$(2.06 \times 10^{2}) + (1.32 \times 10^{4}) = (1.26 \times 10^{4}) = ?$$

Solución

Si el cálculo se realiza con una calculadora electrónico, se pueden introducir las camidades tal como están escritas y expresar la respuesta obtenida con el múnero correcto de entras significamess. Podemos ser que este número correcto es tres escribicado les tres sumandos con la misma potencia de diez.

$$(2.06 \times 10^{3}) + (1.32 \times 10^{4}) - (1.26 \times 10^{3}) = 9$$

$$= (0.0206 \times 10^{6}) + (1.32 \times 10^{6}) - (0.126 \times 10^{4})$$

$$= (0.0206 + 1.32 - 0.126) \times 10^{6}$$

$$= 1.2146 \times 10^{4}$$

$$= 1.31 - 10^{4}$$

Comprehención: La respuesta no puede tener más cifras decimales que el término que posen el menor número de tales dígitos ($1.32 \times 10^{\circ}$).

había discusión sobre los hochos, pero su interpretación desencadenó un aran debate.

Las propiedades del agua recondensada podrán explicarse de dos formas, y ambas explicaciones eran consistentes con las observaciones. Una hipótesis era que el agua contendría impurezas que se habían disuello durante la preparación de la muestra de agua. La otra era que las motéculas de agua sencillas (cada molécula constande dos átomos de hidrógeno y mátomo de oxígeno) se encontrarian formando agregados moleculares (clusters). Estas "super" moléculas se conocen como polímeros.

En en experimento crítico, algunos investigadores americanes sometieron al agua recondensada a un exámen muy cuidadoso por un método conocido remo espectroscopia. El método está diseltado para dihecidar la estructura de una sustancia a nivel molecular. Lus datos espectroscópicos sugirieron que el agua recondensada era una sustancia para, y no una disolución. Además los datos sugerifican una estructura polimérica para el agua. De squí se actitó el nombre de "politagua". La publicación de estos resultados en 1969 ereó un recuelo entre los científicos y en la prensa.

Los que creyeron firmemente en la estructura de poliagua emplearon el razonamiento del personaje de novela Sherleck Helmes, apticionado seguidor del método científico: "Cuando se ha etiminado lo imposible, lo que permanece, aurque sea Improbable, stebe ser verdad". El problema fue que lo imposible no había sido eliminado. Al cubo de un año aproximadamente, nuevas publicaciones aponasban a las impurezas disueltas en la "poliagua". Casi al mismo tiempo, nuevos dates espectroscópices indicarna que los resultados aribuidos a fa estructura de "poliagua" no podían ser debidos a ninguna forma de agua sino a impurezas en el agua. Finalmente, en 1973, los científicos rusos que habían hecho las observaciones originales informaron que no podían producir "poliagua" en capitares donde habían sido elimitados todas las impurezas. Y así terminó este breve pero fascinante copítulo de la historia de la ciencia.

La historia de la estructura de "poliagua" parece poner de manificato un fallo de la ciencia, pero realmente representa un gran éxito del método científico. Una idea nueva fue examinada exhaustivamente por muchos científicos y mediante técnicas variadas. Se formularon las hipótesis, se realizaron los experimentos, y los resultadas experimentales se discutieron objertamente. Después de todo esto la comunidad científica alcunzó un consenso; la "poliagua" es una forma impura de agua. También se puso de manificato un aspecto crucial del método científico; la naturaleza autocorrectora de la ciencia. La ciencia, en ocasiones, puede salirse de su curso, pero finalmente siempre recobra su numbo exarrecto.

Ejemplo Práctico A: Exprese el resultado del siguiente cálculo con el número adecuado de cifras significativas.

$$0.236 + 128.55 - 102.1 = ?$$

Ejemple Práctico B: Realice el siguiente calculo y exprese el resultado con el número adecuado do cifras significativas.

$$\frac{(1,302 \times 10^3) + 952,7}{(1.57 \times 10^3) - 12.22} = 7$$



¿Está preguntándose...?

¿En qué momento de un cálculo se redondean los resultados numéricos?

La ventaja de la utilización de las calculadoras electrónicas es que no tenemos que escribir las resultados intermedios. En ocasiones, sin embargo, cuando sigamos un camino paso a paso, en un ejempto del texto, escribiremos los resultados intermedios. Prodemos redondear estos resultados intermedios así como el resultado final. En general, sin embargo, deben almacenarse todos los resultados intermedios en la calculadora electrónica sin considerar las clíras significativas. El redundos al número correcto de cifras significativas se lusce en la respuesta tinal.

RECUERDE

que la adición/sustrarelón sigue una regla de cifras significativas y la multiplicación/división una regla diferente. >

Resumen

La materia puede clasificarse bien como sustancia pura, elemento o compuesto, o bien como mezula, homogénea o baterogênea, que se encuentra en un estado determinado, sólido, líquido o gaseaso. La química estoda la estructura y las propietades de la materia y sus transformaciones por reudios físicos o quiencos. Como otras romas de la ciencia, la química utiliza el método científico, una serie de actividades que implican observaciones y experimentos y que culmina con la formulación de leyes naturales y feocias para explicar y predecir los fenómenos naturales.

El sistema de medida utilizado en ciencia se llama SI. Las cuatro magnitodes fundamentales o búsicas en el SI son: longitud, masa, compo y temperatura. El resto de las magnitudes descritas en este capitulo ficece unidades derivadas, como el volumen, expresado en la anidad (lengitud)³. Cuando se mide una propiedad de la materia es necesario indicar su precisión. Esto se hace mediante la utilización adecuada de las cifras significativas. Adenás, los cálculos deben realizarse de modo que el resultado calculado no posea más precisión que la proporcionada por las magnitudes medidas.

El método empleado en este capitulo para resolver problemas, llamado el método del factor de conversión, se describe con detalle en el Apéndice A. Muchre de los factores de conversión introducidos se basan en las relaciones entre unidades SI o entre unidades SI y unidades de otros sistemas. También se han utilizado como factores de conversión, lo densidad y la composición percentual.

Ejemplo de recapitulación

El metanol (alcohol metilico o alcohol de madero) puede usante como combustible para automóvides, ya ser en estado paro o mezclado con gasolina. Algunos parques de automóvides, como los autobuses municipales, se bao modificado para quemar combustibles que contienen metanol. Estos combustibles también se utilizan en coches de carrens.

Un automóvil medificado para etilizar una mezcia de 85,0 por ciento de metanol y 15,0 por ciento de gasalina, recore 25,5 milgal (millas por galón). Este combustible tiene una deusidad de 0,775 g/ml__¿Cuántos kilogramos de metanol consumo el automóvil en un recorrido de 808 km?

Consierto la longitud del recorrido, de kitómetros a milios.
Esto puede ser una conversión en una etapa inica si se dispone
del factor de conversión entre kitómetros y milias. Otra
alternativa más larga, pero igualmente aceptable consiste en
utilizar una serie de conversiones como km → m → cm
→ in. → tt → mi.

$$7 \text{ mi} = 808 \text{ km} \times \frac{1000 \text{ m}}{1 \text{ km}} \times \frac{1000 \text{ cm}}{1 \text{ km}} \times \frac{1000 \text{ cm}}{1 \text{ km}} \times \frac{1 \text{ km}}{12 \text{ km}} \times \frac{1 \text{ km}}{5280 \text{ km}} = 502 \text{ mi}$$

 Determine el volumen de combustible consumido, expresado en galones. El consumo de combustible puede expresase mediante. el factor de conversión, I gal/25,5 mi. Después multiplique este factor por la distancia obsenida en la etapa I.

? gal =
$$502 \text{ mi} \times \frac{1 \text{ gal}}{25.5 \text{ mi}} = 19.7 \text{ gal}$$

Convierta el volumen de combustible en musu de combustible.
 Convierta 19,7 gal en un volumen equivalente expresado en mililitros (por ejemplo ga) → qt → L → mL). Después multiplique por la densidad del combustible.

7 g combustible = 19.7 gal
$$\times \frac{4.4t'}{1 \text{ gal}} \times \frac{0.9464 L'}{1.4t'}$$

$$\times \frac{1000 \text{ mL}}{1.4t'} \times \frac{0.775 \text{ g combustible}}{1 \text{ mL}}$$
= 5.78 $\times 10^{\circ}$ g combustible

 Determine la masa de metanul en el combustible. Multiplique el resultado de la etapa 3 por la composición porcentual del combustible; es decir, por el factor de conversión 85,0 g metanul/100,0 g combustible.

7 kg metanol =
$$5.78 \times 10^4$$
 g-combustible

$$\times \frac{85.0 \text{ g-combustible}}{1000 \text{ g-combustible}} \times \frac{1 \text{ kg-metanol}}{1000 \text{ g-metanol}}$$
= 49.1 kg metanol

Términos clave (véase el girmeto para las definiciones de estan términos)

Stome (1.4) cifras significativas (1.8) compusto (1.3) compuesto (1.4) densidad (1.6) elemento (1.4) error accidental (1.7) error sistemático (1.7) exactitud (1.7) gas (1.4) hipótesis (1.2) tey natural (1.2)
tioptile (1.4)
mass (1.5)
materia (1.3)
método científico (1.2)
mezela heterogénea (1.4)
mezela heterogénea (disolución) (1.4)
motécula (1.4)
porcentaje (1.6)
pirecisión (1.7)
propiedad (1.3)

propiedad extensiva (1.6)
propiedad fisica (1.3)
propiedad intensiva (1.6)
propiedad química (1.3)
sólido (1.4)
sustancia (1.4)
teoria (1.2)
transformación física (1.3)
transformación química (reacción) (1.3)

Cuestiones de repaso (véanse también los Apéndices A.1 y A.5)

- Defina o explique con sus propias palabras los siguientes rétrainos o símbolos: (a) m³; (b) porcentaje en masa; (c) °C; (d) depsidad; (e) elemento.
- Describa brevemente ceda una de las siguientes ideas:
 (a) unidades básicas S1; (b) cifras significativas; (c) bey natural.
- Explique las diferencias importantes entre cada par de términos: (a) masa y peso; (b) propiedad extensiva e intensiva; (c) sustancia pura y mezela; (d) precisión y exactitud; (e) hipóresis y teorio.
- 4, Realice las siguientes conversiones.
 - (a) 1,33 kg = _____ g
 - (b) 642 = ... kg
 - (c) 2896 mm = ____ cit
 - (d) $0.086 \, \text{cm} =$ ____ mm
- 5. Realice las siguientes conversiones.
 - (a) $0.127 \, \text{L} = ___ \, \text{mL}$
 - (b) $15.8 \text{ mL} = ___1$.
 - (e) $981 \text{ cm}^3 = ___L$
 - (d) $2,65 \text{ m}^3 = ___\text{sm}^3$
- Realice las siguientes conversiones de unidades inglesas a unidades SI, (Si es eccesario, utilice la información de la Figura 1.9).
 - (a) 68,4 in. = ____ cm
 - (b) $94 \text{ ft} = ___ \text{m}$
 - (c) $1.42 \text{ lb} = \underline{} g$
 - (d) $248 \text{ lb} = ___ \text{kg}$
 - (e) 1,85 gal = ___ L
- (f) 3,72 gt = ____ mL
- 7. Determine el mimero de
 - (a) metros cuadrados (m²) en 1 kilómetro cuadrado (km²);
 - (b) centímetros cuadrados (cm²) en 1 metro cuadrado (m²);
 - (c) metros cuadrados (m²) en 1 milla cuadrada (mi³) (1 mi = 5280 fi, Ifi = 12 in., 1 in. = 2,54 cm).
- Sin hacer calendos, explique cuál de las ságuientes temperaturas es más alta: 204 °F n 102 °C.
- Sin hacer un căteuta deratuda, explique cuțil de las signieries maras es la mayor: 80:0 g de cranel (d = 0.79 g/mL), 100.0 mL de bençeno (d = 0.87 g/mL), o 90.0 mL de disulfuso de carbeno (d = 1,26 g/mL).
- 10. Una muestra de 2,18 L de ácido butírico, sustancia presente en la mantequilla rancia, tiene una masa de 2088 g. ¿Cuál es la densidad del ácido butírico en gramos por militiro?
- Una muestra de 385 mL de mercurio líquido tiene una masa de 5.23 kg. ¿Cuál es la densidad del mercurio líquido en gramos por milituro?
- El etiténglicol, un anticongetante liquido, tiene una densidad de 1,11 g/mL a 20 °C.
 - (a) ¿Cuál es la masa en gramos de 452 mL de etilénglicol?
 - (b) ¿Cuál es la masa es kilogramos de 18,6 L de ctilénglicol?
 - (c) ¿Cuál es el volumen en militiros ocupado por 65,0 g de etilénglico??

- (d) ¿Cuát es el volumen, en litros, ocupado por 23,9 kg de ctilénelicol?
- Una disolución contiene 8,50 por ciento de acetena y 91,5 por ciento en masa de agua y tiene una densidad de 0,9867 g/mL. ¿Cuál es la masa de acetena, en kitogramosa, que hay en 7,50 L de disolución?
- 14. Una marca de vinagre contiene 5.4 por ciento en masa de ácido acético. ¿Cuál es la masa, en gramos, de ácido acético, en una libra de este vinagre? (1 lb = 4\$3.6 g).
- Una disolución contiene 12,62 por ciento en masa de sacarosu (azúcur de caña). ¿Qué masa de esta disolución, en gramos, se necesita para disponer de 1,00 kg de sacarosa?
- Exprese los siguientes mimeros con la notaçión exponencial (vénse el Apéndice A). (a) 8950; (b) 10 700; (c) 0.0240; (d) 0.0047; (e) 938,3 (f) 275 482
- Exprese les siguientes números en la forma decimal habitual (véase el Apéndice A). (a) 3,21 × 10⁻²; (b) 5,08 × 10⁻⁴;
 (c) 121,9 × 10⁻³; (d) 16,2 × 10⁻²
- ¿Cuántas cifras significativas tiene cada uno de los siguientes números? Si quedan indeterminadas, indique la ctusa. (a) 450;
 (b) 98,6; (c) 0.0033; (d) 902,10; (e) 0,62173; (f) 4000; (g) 7,02;
 (h) 67 000 000.
- Exprese cada uno de los siguientes números con *cuatro* cifras significativas. (a) 3984,6: (b) 422,04; (c) 186 000; (d) 33 900; (e) 6.321 × 10⁴; (f) 5.0872 × 10⁷
- Realice los siguientes cálculos, expresando cada respuesta en forma exponencial y con el número adecuado de cifras significativas.
 - (a) $0.406 \times 0.0023 -$
 - **(b)** $0.1357 \times 16.80 \times 0.096 =$
 - (c) $0.458 \pm 0.12 0.037 =$
 - (d) $32.18 \pm 0.055 1.652 =$
- Realice los siguientes cálculos expresando cada número y la respuesta en forma exponencial y con el número adecuado de cifras significativas.
 - (a) $\frac{320 \times 24.9}{0.080}$...
 - (b) $\frac{432.7 \times 6.5 \times 0.002300}{62 \times 0.103}$ =
 - (c) $\frac{32,44+4,9-11,304}{82,94} =$
 - (d) $\frac{8,002 + 0,3040}{13.4 0,066 + 1,02}$
- Calcule la masa de un bloque de hierro (d = 7,86 g/cm²) de dimensiones 52.8 cm × 6,74 cm × 3,73 cm.
- Calcuje la masa de un cijindro de acero inoxidable (d = 7,75 g/cm³) cuya altura mide 18,35 cm y el radio 1,88 cm. (Sugerencia: utilice la contracubierta posterior).

Eiercicios (véanse también las Apéndices A.I y A.5)

El método científico

- ¿Es posible predecir cuáraos experimentos son necesarlos para comprebar una Jey natural? Expliquelo.
- ¿Cuátes son las principales razones para que se acepte, en un caso conflictivo, una teoría en lugar de otra?
- 27. Una premisa importante en ciencia es que existe un orden subyacente en la naturaleza. Einstein describió esta creurcia con las siguientes palobras "Dios es astuto pero no malvado". ¿Oué cree que Einstein quiso decir con esta frase?
- Explique por qué el dicho comús, "La excepción confirma la regla", es incompatible con el método científico.
- Si desea comprobar una teoría, describa las características necesarios de un experimento adecuado.
- 30. Si desca proponer una teoria científica, describa las características que debe cumplir su teoria.

Propiedades y clasificación de la materia

- 31. Indique si las signientes propiedades son físicas o químicas.
 - (a) Un clavo de bierro atrafido por un imán.
 - (h) El líquido para quemer carbón vegetal, encendido con um
 - (e) Una estatua de bronce que adquiere un recubilmiento vorde (pátina) cun el tiempo.
 - (d) Un bloque de madera que flota en el agua.
- 32. Indique si las signientes propiedades son físicas o químicas.
 - (a) Un trozo de manzana cortado que se vuelve marrón.
 - (b) El contacto con una lesa de trármol que produce sensación de frío.
 - (c) El color azul del zafina
 - (d) Un recipiente de cerámica que se endurece por cocción en un borne.
- Indique si cada una de las siguientes muestrus de materia es una sustancia pura o una mezcla; y en el caso de ser una mezcla, si es humugénea o boterogénea.
 - (a) Una astilla de madera.
 - (b) Tima roja.
 - (c) Agua desionizada.
 - (d) Zumo de neranja exprimido recientemente.

- 34. Indique si cada una de las siguientes muestras de materia es una sustancia o una mezela; y si es una mezela, si es homogênea o haterménea.
 - (a) Un sople de aire fresco.
 - (b) Un picaporte de latón.
 - (c) Sat de ajo.
 - (d) Hiclo.
- ¡Qué tipo de transformación, física o química, es necesario llevar a cabo para realizar las siguientes separaciones? (Sugerouria: utilice una lista de los elementos.)
 - (a) Azúcar y arena.
 - (b) Hierro del óxido de hierro (herrumbre).
 - (c) Agua pura a partir de agua de mar.
 - (d) Agua y arena
- Sugiera transformaciones físicas para separar las siguientes prezelas.
 - (a) Limaduras de hierro y virutas de madera.
 - (h) Vidrio molido y sacaresa (azúcar de caña).
 - (c) Agua pura a partir de una mozola de hielo y sal.
 - (d) Escamas de oro y agua,

Aritmética exponencial

- Exprese cada uno de los siguientes valores en forma exponencial. Incluya las unidades en la respuesta cuando sen necesario.
 - (a) La velocidad del sonido (a nive) del mar); 34000 centímetros por segundo.
 - (b) El malio countorial de la Tierra: seis mil trescientes setema y ocho kilómetros.
 - (c) La distancia entre los dos átomos de hidrógeno en la restécula de hidrógeno: setenta y cuatro trillonés imas partes de un metro.

(d)
$$\frac{(2.2 \times 10^3) + (4.7 \times 10^3)}{5.8 \times 10^{13}} =$$

- Exprese cada uno de los siguientes valores en forma exponencial, incluya las unidades en la respuesta cuando sea necesario.
 - (a) La rediación solar recibida por la Tierra: 173 mil billones de vatios.
 - (b) El diámetro medio de la célula humana: diez miltonésimas de metro.
 - (e) La distancia entre los centros de los étomos en la plataciento cuarenta y dos hillomésimas de metro.

(d)
$$\frac{5.07 \times 10^{6} \times (1.8 \times 10^{-3})^{2}}{0.065 + (3.3 \times 10^{-2})} =$$

Aritmética exponencial

- Indique si cada uno de los siguientes valores es un número esacto o una magnitud medida afectada por alguna incertidambre.
 - (a) El mimero de botes de refresco en una caja.
 - (b) El volumen de teche en un jarra de un galón.
 - (c) La distancia entre la Tierra y el Sol.
 - (d) La distancia entre los centros de los dos átomos de hidrógeno en la motécula de hidrógeno.
- Indique si cada uno de los siguientes valores es un edmero exacto o uno magnitud medido afectada por alguna incertidombre.
 - (a) El mimeto de páginas de este texto.
 - (h) El mimero de días en el mes de enero.
 - (c) El área de un solar en una ciudad.
 - (d) La distancia entre los centros de los átomos en la plata.

- 44 Rentice los siguientes catenlos expresando los resultados con el autorno alconolo de estras significanteses.
 - (a) 38.4 × 10 1 × 6.36 × 10 1

(b)
$$\frac{1.48 \times 10^{2} \times 8.76 \times 10^{-1}}{19.2 \times 10^{-1}}$$

- (c) 24.6 ± 18.35 = 2.98
- (d) $(1.646 \times 10^{4}) (2.48 \times 10^{4})$ $+ (1.36 \times 10^{2} \times 5.17 \times 10^{4})$

401

$$7.29 \times 10^{\circ} - \nabla (7.29 \times (0^{\circ}) + 4(130)(2.7 \times 10^{\circ})$$

 $2 \times (1.00)$

(Sugerement: la regla de las citras significativas para la obsención de una raiz es la misma que para la multiplicación.)

- Exprese el resultada de casa uno de los signientes effeulus en forma exponencial y con el número adecuado de citras suguitadas.
 - (a) $4.65 \times 10^{4} \times 2.95 \times 10^{4} \times 6.663 \times 10^{4} \times 8.2$
 - (b) $\frac{1912 \times 60.0077 \times 10^{4}) \times 3.12 \times 10^{14}}{(4.18 \times 10^{14})}$
 - (c) $63.46 \times 100 \times 0.087 \times 15.26 \times 1.0023$
 - (d) $\frac{(4.505 \times 10^{\circ} T + 1.0801 \times 1545.9)}{0.03203 \times 10^{\circ}}$

100

(Sagerencia: la regla de las citras significativas para la obsención de una ratz es la misma que para la multiplicación.)

 Una tota de pressa describiendo el viaje sin parados del avion altraligero Voyager, alrededor del mundo en 1986, incluyo los signientes detos:

recorrido del vuelo: 25 012 m) tiempo del vuelo: 9 días, 3 minutos, 44 segundos cupacidad del depósito de combustible: casi 9000 th combustible solicante al final del vuelo. 14 gal

Calcule con el mimero máximo de crima significativas posibles (a) la velocidad media de la nave en millas por hexa (b) el consumo de combustible, en millas por libra de examinatible. (Suponga mar densidad de 0.70 g/mt. para el confirmáble.)



44. Utilice el concepto de cifras significativas para critecia la tennacia que se presento la sagurente información. "La reservaissimiada y comprobada de jas restaral a 1 de encro de 1982, cra de 2 911 346 hillones de mes cubicos".

Unidades de medida

- ¿Cuál de las des masas es mayor, 2172 µg o 0.00515 mg?
 Explosacio.
- ¿Cuál de las dos masas es mayor. 3257 mg o 0.00475 kg? Expliquelo
- Usa uridad utilizada en Japien, que nores SI, es la maixo, que trene 4 pulgadas (in). ¡Cuál es la altura, en metros, de un ca ballo, que mide 15 manos de altigra? (1 in) = 2.54 i m;
- 48. La unidad estudio se milita en carreros de caballos. Las unidades cadena y estadon se utilizan en agrimansora. Hay exactamente 8 estados en 1 m., 10 cadenas en 1 estado y 100 estabames en 1 cadena. ¿Cual es la longitud de 1 estabón expresada en polgadas y con tres citras significativas?
- Un corredor alcanza la linea de 100 yardas en 9.3 s. A esta misma veloculad.

- (a) ¿Cuárto birdada este corrector en necesor 100 0 m?
- (b) ¿Cuál es la velocidad del corredor en metros por segundo?
 (c) ¿Cuanto tiempo tardaria en secorrer una distancia de 1.45 km²
- Una unidad de masa que no es SI, utilizada en farmaca, es el grano (gr). (15 gr. – 1.0 g). Una tableta de aspirma contiene S₂0 gr de aspirina. Un paciente artritico de 155 lh de peso jonia dos tabletas de espirina diacios.
 - (a) ¿Qué caraidad de aspirina, expresada en miligramass, hay en las dos tableras?
 - (b) ¿Cuál es la desis de aqueina expresada en unhuminos por kilo de peso?
 - (e) Con esta dusis diaria de tabletas de aspirina. ¿cuántos dias tardaría en censumir 4.0 lh de aspirina?

- 51. El área de un terreno en unidades SI se mide en hectáreas, definida como 1 × 10⁴ m² (1 hectómetro = 100 m). ¿Cuántos acres corresponden a una hectárea? (1 m² = 640 acres, 1 mi = 5280 h. 1 ft = 12 ha).
- 52. En un tibro de referencia de ingeniería, se encuentra que la densidad del hierro es 0,284 lb/in³. ¿Cuál es la densidad en g/em⁵?
- 53. Una presión habitual para et funcionamiento óptimo de las ruedas de automóvil es 32 lhún². ¿Cuál es et valor de esta presión expresada en grancos por centímetro cuadrado y en bilogranos por metro cuadrado?
- 54. El volumen de un glábulo rojo de la sangre es aproximadamente 90,0 × 10⁻¹² cm². Suponiendo que los glábulos rojos de la sangre son esféricos, ¿cuál es el diámetro de un glábulo rojo, en pulgadas?

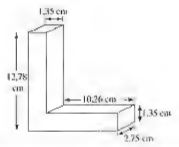
Escalas de temperatura

- 55. Las temperaturas máxima y mínima registradas en San Bernardino, California, son 118 y 17 °F, respectivamente. ¿Cuáles son estas temperaturas en la escula Celsios?
- 56. Descanos graduar un termómetro en temperaturas Colsius y Palarenheit. En la escala Colsius la marca de temperatura más baja está a = 15 °C, y la marca de temperatura más alta está a 60 °C. ¿Cuáles son las temperaturas Palarenheit equivalentes?
- 57. En una cluse de economía doméstica se encarga un trabajo consistente en hacer un dulce que requiere una mezcla de azácar fundido (234 240 °F). Un estudiante pide prestado al laboradorio de química un termómetro que tiene un intervalo de -10 a 110 °C para hacer esta tarea. ¿Servirá este termómetro para ello? Expláquelo.

Densidad

- 61. Para determinar la densidad de la acctona, se pesa dos veces un bidón de 55,0 gal. Este bidón pesa 75,0 lb cuando está vacio. Cuando se llena con acetona el hidón pesa 437,5 lb. ¿Cuál es la densidad de la acetona expresada en gramos por milititro?
- 62. Para determinar el volumen de un recipiente de vidrio de forma irregular, el recipiente se pesa vocio (121,3 g) y liteno de termetoraro de carbono (283,2 g). ¿Cuát es la capacidad, en milititos, de este recipiente, dado que la densidad del tetractoraro de carbono es 1,59 g/nd.?
- Las siguientes densidades se dan a 20 °C: agua, 0.998 g/cm²; hierro, 7,86 g/cm²; aluminio, 2,70 g/cm². Clasifique los siguientes objetos en orden de masa creviente.
 - (1) Una learra rectangular de hierro, de 81,5 cm × 2,1 cm ×
 - (2) Una l\u00e4mina de aluminio, de 12,12 m × 3,62 m × 0.003 cm.
 - (3) 4,051 L de agua.
- 64. La densidad del aluminio es 2,70 g/cm². Un trozo cuadrado de lámina de aluminio, de 9,0 in de lado, pesa 2,568 g. ¿Cuál es el espesor de esta lámina en millimetros?
- 65. Para determinar la masa aproximada de un pequeño perdigón de cobre se ha llevado a cabo el siguiente experimento. Se cuentan 125 perdigones y se añaden a 8,4 mL. de agua en una probeta; el volumen total es abora de 8,9 mL. La densidad del cobre es 8,92 g/cm³. Determine la masa aproximada de un perdigón suponiendo que todos tienen las mismas dimensiones.
- 66. El dibujo presentado a continuación representa un ángulo de hiero, becho con acero de densidad 7,78 g/cm², ¿Cuál es la masa, en gramos, de este objeto?

- El cero absoluto de temperatura se alcanza a -273.15°C. ¿Serisposible conseguir una temperatura de -465°F? Expliquelo.
- 59. Se decide establecer una nueva escala de temperatura en la que el punto de fusión del mercurio (-38,9°C) es 0°M y el punto de ebullición del mercurio (356,9°C) es 100°M. ¿Cuil seria el punto de ebullición del agua en grados M? ¿Y la temperatura del cero absoluto en grados M?
- 60. Se decide establecer una mueva escala de temperatura en la que el punto de fusión del amortiaco (~77.75 °C) es 0 °A y el punto de ebullición del amortiaco (~3.35 °C) es 100 °A : ¿Clai serto el punto de ebullición del agua en grados A? ¿Y la temperatura del cero absoluto en grados A?



- 67. En la sangre comod hay aproximadamente 5,4 × 10⁹ glóbulos rojos por mililitro. El volumen de un glóbulo rojo es aproximadamente 90,0 × 10⁻¹² cm³, y la densidad de un glóbulo rojo es 1,090 g/mŁ. ¿Cuársos litros de sangre completa serían necesarios para obtener 0,5 kg de glóbulos rojos?
- 68. Una técnica utilizada en su momento por los geólogos para medir la densidad de un mineral consiste en mezetar dos líquidos densos en la proporción necesatia para que flote el grano del mineral. Cuando se coloca una maestra de la mezeta en la que flota el mineral calcita en una botella de densidad adecuada, el peso es 15,4448 g. La botella vacia pesa 12,463 l g y cuando está llena de agua, pesa 13,544 l g. ¿Cuál es la densidad de la muestra de calcita? (Tedas las tredidas se resilizar a 25 °C, y la densidad del agua a 25 °C es 0,9979 g/ml.)

► A la izquierda, los granas del (ninma) calcitat flatan en la superficie des bromoformo líquido (d = 2,890 g/mL). A la derecha, los granos se hunden husta el fondo del cloroformo líquido (d = 1,444 g/mL). Metalando bromoformo y cloroformo justo en la propermió nacesaria para que floten, se puede determinar la densidad de la calcita (relare el figerciero 68).



Composición porcentual

- 69. En una clase de 76 estudiantes los resultados de un determinisdo ésamen fueron: 9 con la cultificación A, 21 B, 36 C, 8 D, 2 E, ¿Cunt fue la distribución de notas expresada en tastos por ciento?, os decir, porcentaje de A, parcentaje de B, y así su escuencese.
- 70. Una clase de 84 estudiantes tuyoune distribución final de notas, de: 18 por ciento A, 25 por ciento B, 32 por ciento C, 43 por ciento D, 12 por ciento E, ¿Cuentos estudiantes recibieren cada cultificación?
- Una disolación aconsa que contiene 28,0 por ciento en masa, de sacciosa, tiene una densidad de 1,118 p/ort. ¿Que masa de securosa, en gramos, está contenida en 2,75 E de esta disolación?
- 72. Una displueión neousa que conhene (2.0 par ciento en masa de bidrixido de sodio, tiene una densidad de 1.131 g/ml.: ¿Que volumen, en litros, de esta displueión, debe utilizarse si se necesitan 3.50 kg de hidróxido de sodio?

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 73. De cederdo con las reglas de las cifras significativas, el producto 99,9 × 1,008, debería expresarse con trea cifras significativas, como 101. En este caso, sin embargo, cería reis agropiado expresar el resultado con cruatro effras significativas, como 100,7. Explique por qué, (Sigerencia: les la nota el margen en la Sección 1.8.)
- 74. Una disolución utilizada para clurar una piscina contiene un 8 por ciento en maso de cíoro. Un nivel de cloro ideal para la piscina es una parte por millón (1ppm) (Piense que 1 ppm significa 1 g de clero por 1 millón de grantos de agua). Si se suponen denadades de 1,00 g/mL para la disolución de clero y 1,00 g/mL pura el agua de la piscina, ¿qué volunço, en listos, de disolución de clero, se necesita pura conseguir un nivel de cloro de 1 ppm es una piscina de 18 000 galnoss de capacidad?
- 75. Se corto una barra citindrica de acero, de diámetro 1.50 in. y se obtiene una masa de un kilogramo estándar. La densidad del acero es 7,78 g/cm². ¿Cuántas palgadas de tengitud debe tener este trozo de barra?
- 76. El vidurnes de agua de mar en la Tierra es aproximaciamente de 330 980 900 ma³. Si el agua de mar tiene un 3.5 par elento en musa de clomicado sodio y una densidad de 1,03 g/m1_ ¿cuál es la masa aproximada de circuro de savim, expresado en irracladas, disuelta en el agua de mar en la Tierra? (1 son = 2000 lb).
- 77. El diámetro del alandere metálico, o menudo se expecífica par sa número de calibrado de alambre entericamo. Un alambre de calibre 16 tiene un diámetro de 0,05082 in. ¿Que longitud de alambre, en metiros, hay en un carrete de 1 lb de alambre de coève de calibre 167 La densidad del cabre es 8,92 g/cm².

- 78. El metal magnesto puede extractse del agua de mar minimpote el proceso Dow (descrito en la Sección 22.2). El magnesio se encuentra en el agua de mar en una propocción de 1.4 g de magnesto por kilogramo de agua de mar. La producción conside magnesio ner los Estados Unidos en hedetor de 10º toneladas. Si todo este magnesio fuera estado del agua de mar, ¿que volumen de agua de mar, en metros cubicas, tendría que emplearse? (1 ton = 2000 lb). Seponga una densidad de 1.025 g/ml. para el agua de mar).
- 79. Una vesceidad tiprea de deprisito del polvo ("llusia de polvo") del are un contaminado es de 10 ton per milla cuadrada y por mes. (a) ¿Cuál es la lluvia de polvo, expresada en milegramas por metro cuadrada y por lusra? (b) Si el polvo trene una densidad media de 2 g/cm², ¿cuánto trempo tastlaria en ocumularse una capa de polyo de 1 mm de espesas?
- 80. El volumen de agun de regadio se expreso normalmente en acres que. Un acre pie es un volumen de agua soficiente para cultir un acre de sierra con una altura de agua de 1 lt. (64) escres = 4 mil. 1 mi = 5280 ft). El principal lego del Proyecto Bidrofógico de Cabifonia es el lago Orovillo, cuya cupacidad de afinacemanicano de agua es de 3.54 × 10° acres-gue. Exprese el volument det lago Orovillo en (a) pies cúbicos: (b) tretos cúbicos; (c) galanca.
- Un termémetro Palicerheit y nivo Celsius se intraducen en el mismo medio. ¡A que temperatura Celsius, corresponde una fectiga municica en el termometro Fabrenheit?
 - (a) Austal a la del termómetro Celsius?
 - (b) (Deble de la del termômetro Celsius?
 - (c) ¿Una octava parte de la del termómetro Celsius?
 - (d) (300) nais alta que la del termimetro Celsius?

30



83. Este sencillo dispositivo dibujado a continuación es un pienómetro y se utiliza para una determinación precisa de la densidad. A partir de los datos presentados a continuación y de la densidad del agua a 20 °C [0.99821 g/m1.], determine la densidad del partanol, eti gramos por militiro.



84. Un purnimetris (virine el Ejercicio 83) pesa 25.60 gi vacin y 35.55 gicuando se llera con egun a 70 °C. La densidad del ugua a 20 °C es 0.6982 gint. Cuando se intreducen 10.20 gi de plomo en el piendicerro y éste se lleria con agua a 20 °C, la masa total es 44.83 gi.; Cuál es la densidad del plomo, en grantos por centimetro vidico?

88 En el distrito regional de Vancouver, se clera el agua ponible de la región en uno proporción de Topon, es decir, 1 kilogramo de claro por milhón de kilogramos de agua. El cloro se añade en forma de hipoclorios de sodio, que tierre 47.62 por ciento de clero. La politación de este distrito es de 1,8 milfones de persana. Si cada persona utiliza 750 1, de agua por día, ¿cuántos kilogramos de hipoclorito de sodio deben anadirse al agua cada semina para tener el nivel requerido de cloro de 1 ppor?

86. Un fireing 767 delse reposter para volar desde Montreal a Edmonton. Puesto que el instrumento de calibrado de combustible del avión no francionaba, un raccánico utilizó una surilla para determinar el combustible que une data en el avión. que fue de 7682 L. El avión necesitata 22 300 kg de combustible pura el viaire. Para determinar el volumenneceszión de combustible el galoto pregiatió el factor de convenién recesirio para convertir un volumen de combustible en juiu masa de combustible. El mecánico dio el factor de 1,77. Superiendo que este factor estaba en unidades prétriers (kg/L). el piloto calculó que el volumen que debia anadirse era 4916 L. y añadió este volument. Conso consecuencia, el 767 agoté el combuscible pero hizo un alerrizaje forzoso sur muter en el seropporto de Girati cerca de Winnipos. El error se debió a sum el fueter 1,77 estaba en unidades de libras per litro. ¿Que volumen de combustible deberia habeasé aŭstiblo?



87. Effilizando la visualización microscépico de la Figura 1.6. Asquin esquema de la ordeosción de los itomos o moléculas en las siguientes sustancias. El esquema paede ser en dos dimensiones y dehería incluir al menos 10 partéculas (átomos o moléculas). Los átomos se deben representar por on circulo y distinguir los átomos diferentes por el color o sumbreado.

(a) Una muestra de oxígeno puro gas trase emisiste en moléculos de O₁r.

(b) Una moestra de cubre sólido tique consiste en alamera de cubre).

(e) Una muestra de amonracio liquido (que consiste en notéculas de NH₃).

(d) Una mezete heterogenea que está formada para agua biquida.
(que consiste en moléculas de 11.0) y cobre sódido.

(e) Una mesola homogénea de oxígeno fique consiste en matéculas de O₁) dispetra en agon higoida.

88. La siguiente ecupción posde utilizarse para calcular la dessidad del agua liquida a una temperatura Celsius en el intervalo desde O °C hasta apreximadamente 20 °C.

alignment i

$$(0.99984 + (1.6945 \times 10^{-5}) - (7.987 \times 10^{-6}))$$

 $(+ (0.6880 \times 90^{-6})$

 (a) Determine la dérisidad del agua a 10°C consciuatra critas signalicativas

(b) ¡A qué temperatura tiene el agua una denvidad de 0.99800; g/cm²

(c) Demuestre mediante fres formas diferentes que la densidad pasa a través de un máximo en algún punto en el intervalo de temperatura donde se aplica la ceuación.

(i) Per estimación

(iii) Por un método gráfico

(Si) Pey un método basado en un cálculo diferencial.

Problemas de seminario

89. Con el objeto de determinar la posible refación centre el ajorde acuración de los peniques americanos y su masu, umo estudiantes pesaron una serie de peniques y objetirem los siguientes datos.

1968	1973	1977	1980	1982	1983	1985
3.11	3.14	3,13	3.12	3.12	251	2.54
3,000	3.06	3.10	3,11	2,53	2,40	2.53
1,09 gt	3.07 g	3,06 g	3.08 g	2,54 g	2,47 g	2.53

¿Qué cunclasión o conclusiones válidas pudieron deducir sobre la relación entre las masas de los peniques acunados el mismoaño y en años sucesions?

- 96. En el tercer siglu a.C. el matematico griego Arquimedes descabeió un importante principio que es útil para la determinación de densidades. Se dice que el rey Herón de Saucusa (Sicilas) llamó a Arquimedes para comprobar que eno executa hecha para el per un ordebre car de oco puro y no de una aleación de pluta y oro. Por supuesto, Arquimedes tenía que comprobarlo sin estropear en absoluto la corona. Describal como fixo esto Arquimedes, o si usted no sabe el resto de la tustoria, redescubra el principio de Arquimedes y diga como paede utilizarse pour resolver esta cuestión.
- 91. El termómetro de Gablecomostrado en la fotografía se basa en la dependencia de la densidad con la temperatura. El líquido en el ciliadm exterior y el fiquido en las bolas de vidrio flotantes parcialmente litenas es el mismo, aunque se lu añadido un contrante al líquido de las holas. ¿Puede explicar cómo fueciona el termómetro de Catileo?



 La cama de la fotografía, que se desliza suavemente sobre el egua, está becha de hormigón. El hornigón tiene una densidad aproximada de 2,4 g/em². Explique por que no se hunde la canca.



93; Como se indicó en el apartado . Está presumaindose - / de la Sección 1.5 el satélite artificial MCO se pentar detsido a la mezela en las unidades unfizadas para calcular la fuerzo necesaria para corregir su trayectoria. Los ordenadores en tierra, generaron el fichero de corrección de la fuerza. El 29 de septiembre de 1999, se descubrió que las fuerzas coleuladas por el ordenador de tierra pará usas en la programación de la naveración del MCO estaben calculadas por delecto en un factor de 4.45. La trayectoria estrénea llevé al MCO a 56 fora por enerma de la superficie de Mazte: la trayectoria correcta habria. Hevado al MCO aproximadamente a 250 km por encima de la superficie. A 250 km, el MCO habiera entrado com éxito en la úrbita elíptica deseada. Los dates contenidos en el hebero de corrección de la fuerza se obtuvieran en 116-segundo en lugar de las unidades SI pecesarias de newton-segundo, en la programación de navegação del MCO. El resitor es la unidad SI de l'uerza y se describe en et Apéndre B. El sistema de ingenieria británico (BE), gravitacional, atiliza 1 libra (11b) como unidad de luerza y l\(\forall s\) como unidad de aceleración. A su vez, la lidva se define como la atoseción de la tierra sebre una unidad de masa en un lugar donde la acelenación debida a la gravedad es 32,174 (b/s². La traidad de niasa en esté casa es el slug agie son 14,59 kg. Así.

Unidad de fuerza BE = 1 libea = 1 (stag)(16%)
Utilice esta infermación para confirmac que
Unidad de feerza BE < 4.45 × unidad de fuerza SI

Hibra J.65 proview





Ejercicios multimedia

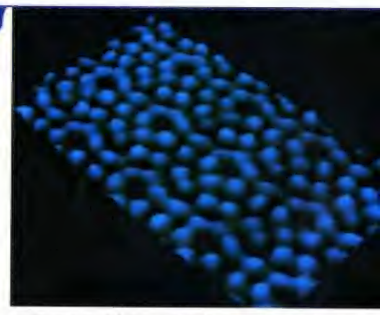
- 94. Utilizando la actividad Separación de materia (cCapitulo 1.4), elacifique las siguientes cantidades de materia como un compuesto, elemento, meseja homogénea o meseja heterogénea. Para las mesejas, proponga un método de separación de los componentes individuales.
 - (a) Té azucarado con sacarosa $(C_{12}H_{22}O_{11})$.
 - (b) Óxido de magnesio (MgO).
 - (c) Latén (contiene zinc y cobre).
 - (d) Hiero.
- (a) Observe la illustración de Fases del agua (eCapíndo 1.5) y describa las diferentes propiedades físicas de los tres estados del agua. (b) En algunos días de invierno, el físico de las carre-
- teras puede "desáparecer" cuando la temperatura permantece por debajo de la temperatura de fusión. Proponga un mecarismo por el que desaparece el hielo, basándose en el diagrama de la representación de los estados de la muteria.
- 96. Utilizando la actividad sobre Densidad para calcular densidades, (« Capitulo 1.6), determine la masa, en kg. necesaria para producir un cambio de volumen de 2,59 ml. para cada uno de los elementos disponibles en la actividad. A partir de esta información, formule una expresión matemática que describa la relación entre la densidad y la masa relativa de objetos o etementos del mismo volumen.

2

Los átomos y la teoría atómica

Contenido

- 2.1 Los primeros descubrimientos de la guímica
- 2.2 Los electrones y otros desembrimientos de la física atórnica
- 2.3 El átomo puelear
- 2.4 Las elementos anímicos
- 2.5 Masas atómicas
- Introducción a la tabla periódica
- 2.7 El concepte de mal y la constante de Avogadro
- 2.8 Utilización del concepto de mol en los cálculos
- Adención es Estado notracal y obtandameira de los elementos



Asonnos de carbeam individuales en el grafito. Es hipótesis que supune toda la maneria formada par átorios existe desde hace 2000 aros. Sia caurargo, basta bace 35 anos no se han desarrollado las récuiças que permisen visualizar los átornos individuales.

ace más de 200 años, los quimeos desarrellaron las grimeras tromas de la estructora atómica. Después de una breve revisión de estos primeros des cubrimientos químicos, describirenos lá evidencia física que conduce a la descripción moderna de un átomo nuclear; protones y neutrunes combigados dentro de un núcleo con electrones fuera; de este nácleo. También introduciremos la tabla periódica como el principal sistema de organización de los elementos en grupos con propiedades semejantes. Finalmente, introduciremos el concepto de mol y la constante de Avogadro, que son los principales instrumentos para contar átomos y meléculas, y para medir cantidades de sustancias. Utilizaremos estos instrumentos a la largo del texto.

2.1 Los primeros descubrimientos químicos y la teoría atómica

La química se ha desarrollado desde hace mucho tiempo, aonque los químicos estuvieran mucho más interesados en sus aplicaciones que en sus principios fundamentales. Los altes hornos para la extracción del hierro a partir de minérales de hierro aparecieron muy pronto, hacia el año 1300 a.C. y algunos productos químicos importantes, como el ácido sulfinico (acua fuerte) y sulfato de sodio (sal de Glauber) y acras bien conocidos y utilizados hace cientos de años. Antes del limá del siglo xviu, ya se habían aislado los principales gases de la atmósfera, núrrogeno y oxígeno, y se habían propoesto leyes naturales para desembir el comportamiento físico de los gases. Sin embargo, no puede decirse que la química entracen la edad moderna hasta que se explica el proceso de conflustión. En esta sección analizamos la relación docera entre la explicación de la combastión y la teoría atómica de Dalton.

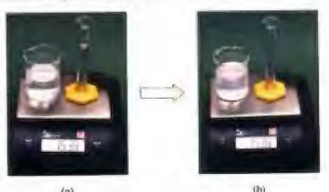
Ley de conservación de la masa

El proceso de combustión (algo que arde) nos resulta tan familiar, que es difícil danse cuenta de que supuso un difícil enigma para los primeros científicos. Algunas de las observaciones difíciles de explicar se describen en la Figura 2,1.

En 1774, Amoine Lavoisier (1743-1794) realizó un experimento calentando un recipiente de vidrio cerrado que contenía una muestra de estaño y aire. Encontró que la masa antes del calentamiento (recipiente de vidrio + estaño + aire) y despoés del calentamiento (recipiente de vidrio + "estaño calentado" + el resto de aire), era la misma. Mediante experimentos postanores demostró que el producto de la realizada, estaño calentado tóxido de estaño), consistá en el estaño original junto con parte del aire. Experimentos contro este demostraron a Lavoister que el oxígeno del aire es esencial para la combustión y le the varran a formular la ley de conservación de la maso:

La mara total de las sustancias presentes después de una reacción quintica es la misma que la masa total de las sustancias antes de la reacción

Esta ley se ilustra en la Figura 2.2, dorale se controla la resectión entre el nitrato de plata y el cloruro de sodio para dar un sólido blanco de cloruro de plata, colocando los reactivos



▲ FIGURA 2.2 La masa se conserva durante la reacción quimica

(a) Antes de la reacción, un vaso de precipitades con disolución de electro de sodar y una probe ta con divolución de nitrato de plata se colocun en una ladanza monoplato que nos muestras u masa total (b) Cuando se mezelan las disoluciónes, se produce una reacción química que da lugar a cloturo de plata, precipitado blanco, y una disolución de nitrato de sodio. Observe que la nasa total permanece invariable.



& FIGURA 2.1 Dos reacciones de combustión El producto aparente de la combustión de la cerilla, la cenizal, pesa steres que la ceritta-El producto de la combustion de la cinta de magnecio, el histro. pesa puis que la cintà. En realidad, en los dos casos, la masa takal permanece luvurlable Para comprendet exist, se accesita saber que el gas oxígeno penterpa en ambas combustiones, y que el agua y el dioxido de carbono son tambén productos de la combustión de la centla

en una balanza menopleto, y mostrando que la masa total no cambia. Dicho de otra manera, la ley de conservación de la masa dice que en una reacción química la materia no se crea mi se destruye.

EJEMPLO 2.1

Aplicación de la ley de causer vectón de la mana. Una muestra de 0,455 g de magnesio se quema en presencia de 2,315 g de gas oxígeno. El único producto es óxido de magnesio. Después de la reacción no ipreda magnesio, y la masa de oxígeno sin reaccionar es 2,015 g. ¿Qué masa de úxido de magnesio se produce?

Solución

Para responder a esta pregunta tecesita identificar les sustancias présentes antes y después de la texencia. La masa total no cambia.

masa entre de la reacción =0.455 g magnesia =2.315 g oxígene =2.770 g masa después de la reacción =9 g óxido de tragaesto =2.015 g oxígeno =2.770 g =0.085 g oxígeno =2.015 g =0.085 g

Ejemplo Práctico A: Una muestra de 0,382 g de magnesio reacciona con 2,652 g de uas outrôgeno. El único producto es nituro de magnesio. Después de la reacción la masa de nitrigeno sin reaccionar es 2,505 g. ¿Qué masa de nitriro de magnesio se produce?

Ejemplo Práctico B: Una muestra de 7,12 g de magnesiu se calienta con 1,80 g de bromo. Se consume todo el bromo, y el único producto es 2,07 g de bromuro de magnesio. ¿Qué masa de magnesio permanece *sin reprejunar?*



 $\{u\}$

Ley de la composición constante

En 1799. Joseph Proust (1754-1826) estableció que "Cien libres de cobre, discelto en écido sofférico o nárico y precipitado por carbonato de sodio o potesio, producen invariablemente 180 libras de carbonato de color verde "* Esta óbservación y otras similares construyeron la base de la ley de la composición constante, o la ley de las proporciones definidas:

Todas las muestras de un compuesto tienen la misma camposición, es decir, las mismas properciones en masa de los elementos constituyentes.

Para ver cómo se comple la ley de la composición constanta, considere el compuesto agua. El agua contiene dos atomos de hidrógeno (H) por cada átomo de oxigeno (O), un hecho que puede representarse simbolicamente por una formula quantica, la conscida tómica H.O. Las dos muestras descritas a continuación tienen las mismas proporciones de los dos elementos, expresadas como porcentajes en masa. Por ejemplo, para determinar el percentaje en masa de hidrógeno, simplemente se divide la masa de hidrógeno por la masa de la muestra y se multiplica por 100. En cada muestra se obtendrá el mismo resaltado: 11,9 por ciento de H.

Muestra A	Composición	Muestro B
Ю,000 д		27,600 g
L119 g H	7 H = 11.09	3,021 g H
8.881 g O	() NY 51	23.979 € €

⁴ La sustancia con la que Proast realmente trabajó, es una sustancia más compleja denominada carbonato básico de cobre. Los resultados de Proast fueron válidos purque el carbonato basico de cobre, como todos inscompressos, sene una compasionar constante.



(b)

♣ El mineral mulagano (a) y la pătira verde sobre un tegudo de colere (tr) son en umbes cases curbonaro básico de cobre y tienen la mismo compesición es decir, el mismo parcentaje de cobre que el carbonaro básica de cobre obtenido por Proust es 1799.

EJEMPLO 2.2

Utilización de la fey de la composituón constante. Una muestra de 0.100 g de magnesto, se contibina con el exigenc, obteniéndose 0,166 g de óxido de magnesia. Una segunda muestra de magnesto con una masa de 0,144 g también se combina con oxigeno 2,Qué masa de óxido de tragnésio se obtiene a partir de esta segunda investra?

Solución

Podemos utilizar los datos del primer experimento para establecer la proporcion de roagneso en el óxido de magnesio.

(L100) g magnesin

0,166 g óxido de mugnesio

Esta proporción debe ser la misma en miko fas muestras. Observe que para la segondo muestra debemus incortir el factor antes de militando, ponque hay que convertor la masa de magnesio en masa de óxido de magnesa.

0.144 g roughestő × 0.166 g öxida de magnesto = 0.239 g úsulo de magnesto

Comprohación: Observe que el factor de conversión debe ser mayor que la unidad purque la masa de óxidos de magnesio debe ser mayor que la masa de magnesio. Si el factor se finitiera missertido per error, la masa de óxido de magnesio habiera sido sálamente de 0.0867 g, que es un resolanto insposible.

Ejemplo Práctico A: Utilice la información proporectorada en el ejemplo quas deseniunar la masa de anagnesio contenida en (1.50) y de rixido de magnesio.

Ejemplo Práctico B: ¿Qué masa de magnesio y oxígeno debenos combinar para ubtenes exactamente 2,00 g de oxído de magnesio?

La teoria atómica de Dalton

En el período desde 1803 hasta 1808, John Dalton, un maestro inglés, utilizó las dos leyes fundamentales de las combinaciones quínticas que acabamos de describir, como base de una teoria atómica. Su teoria se basó en tres supuestos

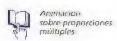
- Cada elemento químico se compone de particulas diminutas e indestructibles denominadas átomos. Los átomos no pueden crearse ni destruirse durante una transformación química.
- Todos los átomos de un elemento son semejantes en masa (peso) y otras propiedades, pero los átomos de un elemento son diferentes de los del resto de los elementos.
- En cada uno de ses compuestos, los diferentes elementos se cumbinan en una proporción numérica sencilla: por ejemplo, un átomo de A con un átomo de B (AB), o un átomo de A con dos átomos de B (AB-)

Si los átomos de un elemento son indestructibles (supresto 1), enronces los mismos átomos deben estar presentes antes y después de una reacción química. La masa total permanere invariable, La teoría de Dallon explica la ley de conservación de la masa. Si rodos los atomos de un elemento tienen una misma masa (supuesto 2) y si los átomos se unen en proporciones numéricas fijas (supresso 3), la composición cenesimal de un compuesto debe tener un único vulor, independentemente del origen de la nuestra arabizada. La teoría de Dalton también explica la ley de la composición constante.

Como todas los buenas teorias, la teoria etómica de Dalton condujo a una predicción, la ley de las proporciones múltiples.



▲ John Dalton (1776)-1824) auter de la teoria atómica. Eplant no la suda considerade como en experimentalista especialmente hacras, quizas debido a su ceguera para el esdor, maerifermedial deneminada dultonisma. Sio embargo, utilizar con habilidad los datos de etros para formular se teeric atómica.



RECUERDE »

que rodo lo que sabemos es que el segundo óxido es das veçes más rico en oxigera que el pranero. Si el pranero es CO, las pesdebidades para el segundo son CO₂, C₂O₄, C₂O₆, y así posses ycamente. (Viero Landsian el Ejercicio 40)





A FIGURA 2.3
Las moléculas CO y CO₂
ilustrando la ley de las
proportianes múltiples
Desempeion de dos óxidos de
carboso formados por la contis
nación de tarboro y con enlistos compuestos ilustran la ley
de las proporciones meltiples
porque las masas de oxígeno en
fos dos compuestos en relación a
mas nasos de varboro fija están
en mas razón de números enteros
sencillos.

Si dos elementos korman más de un compuesto senerillo; las masos de un elemento que se combinan con ena masa fija del segundo elemento, están en ma refacion de minocras enteros senerillos

Para illustrar esto, considere dos oxidos de carbono (un óxido es um combinación de un elemento con oxígeno). En un óxido, 1,000 g de carbono se combina con 1,333 g de oxígeno, y en el otro, con 2,667 g de oxígeno. Vemos que el segundo óxido es más rico en oxígeno; de hecho contiene el dobte de oxígeno. 2,667 g/1,333 g = 2,00. Ahora sabemos que la fórmula molecular del primer óxido es CO y la del segundo. CO- (véxese la Figura 2,5)

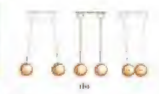
Las masas relativas características de los átorios de los diferentes elementos se conocen como pesas atómicos y a lo largo del siglo xix tos quánicos prabajaren para estableter valores liables de los pesos arámicos relativos. Sin embargo, los quánicos dirigieron su aterición principalmente al descubrimiento de nuevos elementos, sintetizando nuevos compuestos, desarrollando técnicas para analizar materiales y, en general, almacenándo una gran cantidad de conocimientos quínticos. Los físicos fueron los que deslacaron sus esfecizos a desvelar la estructura del átorno, como verentos en las próximas secciones.

2.2 Los electrones y otros descubrimientos de la física atómica

Afortunadamente, podemos adquirir una comprensión cualitativa de la estructora atómica sin tener que seguir el curso de los descubrimientos que precedieron e la física arómica. Sin embargo, si necesitamos algunas ideas clave sobre los fenómenos interrelacionados de electricidad y magnetismo, que discutirnos aquí brevemente. La electricidad y el magnetismo se utilizaron en los experimentos que condujeron a la teoría actual de la estructura atómica.

Algunos objetos nunestran una propiedad denominada carga eféctrica, que puede ser positiva (+) o negativa (-). Las cargas pusitivas y negativas se atraen, se neutralizar entre si, mientras que dos cargas positivas o dos negativas se repelea. Como veremos en esta sección, todos tos objetos materiales están formados por particulas cargadas. Un objeto eléctricamente neutro tiene un rimero igual de particulas cargadas positiva y negativamente y no lleva carga neta. Si el número de cargas positivas es mayor que el número de cargas negativas, el objeto tiene una carga neta positiva. Si el número de cargas negativas, excede al de las positivas, el objeto tiene una carga neta negativa. Se puede observar que cuando trotemos una sustancia contra otra, cumo cuendo nos peinomos, se produce una targa eféctrica estática, la que implica que el Instamiento separa algunas cargas positivas y negativas (veíne la Figura 2.4). Además, cuando se produce una carga de forma que la carga negativa en algún lugar, también aparece una carga negativa equivalente en usor lugar de forma que la carga se compensa.





A HGURA 2.4 Fuerzas entre objetos con carga eléctrica

In) Peine cargado. Si se peine en un día seco aparece una earga estática en el peine que pueda abare torsos de papel, (b) Los dos objetos de la lequienda llesan una carga negativa. Los objetos que ticaen la mésma carga se repelen entre si. Los objetos del centro carecen de carga eféctica y no ejencen fuerzas entre si. Los objetos de la derecha tienen cargas opuestas, uno pastieva y otro negativa, y se atrace entre si.



Simulación de la ley de Coulomb



A FIGURA 2.5 Efecto de un campo magnético sobre particulas cargadas Chamdo las particulas cargados se interest on the earlier magnetice. de forma que sa recorrido esperpendicular al campo, son desviadas pur este campo. Las pacticulas con curga negativa, se Sesvian en una dirección, y las particulas con carea positiva, se desvian en dirección contrarja-Algonos de los fenémenos descritos en esta secucio dependen de este «អាជាប្រាស់ដែលនេះ ម៉ាន់។

El colombia (C) es la unidad SI de carga eléctrica i véase también el Apéndise II). > La Figura 2.5 muestra cómo sé comportan las particulas cargadas cuando se mueven sometidas a la acción de un campo magnético. Son desviadas de se trayectorio recitifica y describen una curva en un plano perpendicular al campo. Piense que el campo o región de influencia del campo magnético se representa por una serie de lineas invisibles o "lineas de fuerza" que van del polo norte al polo sur del imán.

El descubrimiento de los electrones

La abreviatura para los tubos de rayos catódicos, CRT, se ha convertido en un acrónimo habitual. El CRT es et corazón de los monitores de ordenador y los aparatos de televisión. El primer tubo de rayos catódicos fue constrado por Michael Faraday (1791-1867). hace 150 años aproximadamente. Al hacer pasar la electricidad a través de tubos de vidrao semendos al vario. Faraday describero los trayes catórlicos, un tipo de nutracion comtida por el pulo negativo o edindo que atravesaba el tubo evacuado bacia el pulo pesitivo ordinado. Posteriormente los científicos encontraron que los rayos catódicos viajan en linea recta y tienen propiedades que son independientes del material del catodo (es decir. de si éste es hierra, platino, etc.). En la Figura 2.6 se muestra el esquema de un CR1. Los rayos catódicos producidos en el CRT, son invisibles, y sólo pueden detectarse por la luzemitida por los materiales con los que chocan. Estos materiales denominados fosforescentes se utilizan como pintura al final del CRT, de manera que pueda verse el recorrida de los rayos catódicos. (Flumes: encia es el término utilizado para describir la emisión de luz por una sustancia fosforescente cuando esta recibe radiación energética.) Otraobservación importante sobre los rayes, entódicos es que son desviados por los campaseléctricos y magnéticos de la forma esperada para las particulas cargadas negativamente (véase la literara 2.7a. b).

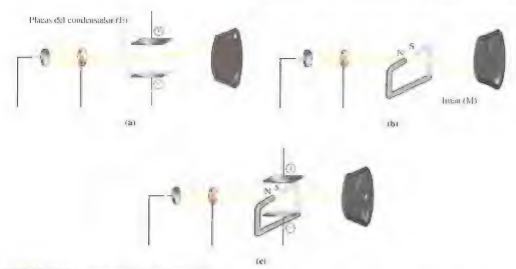
En 1897, J. J. Thomson (1856-1940) establecio la relación entre la masa (m) y la carga (e) de los rayos catódicos, es decir, mé, mediante el metodo desento en la Figura 2.7c. Thomson, también concluyó que los rayos catódicos son particulas fimilmientales de maleria, cargadas negativamente y que se encuentran en todos los átomos. (Las propiedades de los cayos catódicos son independientes de la composición del cátodo.) Posteriormente, a los rayos catódicos se les dio el nombre de electrones, término propuesto par George Stoney en 1874.

Robert Millikan (1868-1953), determinó la rarga electrónica e mediante una serie de experimentos con potas de aceité (1906-1914) descritos en la Figura 2.8. El valor de la carga electrónica aceptado actualmente, expresado con cinco ciltas significativas es = 1,6022 × 10⁻¹⁹ C. Utilizando este valor y un valor exacto de la refación masa-carga para un electrón, se obtiene que la masa de un electrón es 9,1094 × 10⁻²⁸ g.



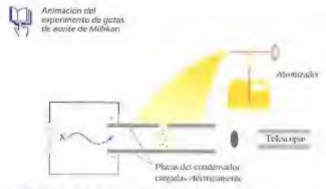
A FIGURA 2.6 Un tubo de rayos catódicos

La fisente de electricidad de alto voltaje erra una carga negativa sobre el electrodor de la axquierda (cárodor) y una carga posativa sobre el electrodo de la denecha (ánodo). Los rayos catódicos se dirigen desde el cárodo (C) hacia el ánodo (A) que está perforado para permitir el paso de un has estrecho de rayos catódicos. Los rayos sáfamente son visibles mediante el color verde fluorescente que poslucen sobre una paradla recubierta de suffino de zine. Son invisibles en el resto del tubu.



▲ FIGURA 2.7 Los rayos catódicos y sua propiedades

(a) Desviación de las regres catridades en un campor che aran. El haz de cayos estecheus es descriado cuando vorja de asignada a desecta en el catago creado por las placas del condensador (E) cargadas elo tresamente. La desvoación com sposido a la especida pora parte das con carga mejativa. (h) Desviación de los regres catridicos en en campo magnetico. El haz de rayos y antácios es deserado cuando varja de respueda a desechación trocar que magnetico (M). La desviación correspondo a la esperada para paraculas con cargo ou ante tel Dereramación de la taxos masa cargo, outro para los regres catridicos. El laz de cayos catridicos chora con la paracilla al final del tubo son desviación el lacrotas e prendas subre el haz por los campos efectuaco y magneticos e contractado. Conociendo la intersidad del cargo efectuaco y magneticos, como conociendo da cargo efectuaco y magneticos, como conociendo de conociendo de cargo efectuaco y magneticos, como conociendo de conociendo de cargo efetuación de 5.6857 × 10° gramas por calcondira. Cestan los rayos catada cos ticnensista, el signo de la relación cargo masa también es negativo.)



▲ FIGURA 2.8 Experimento de la gota de Millikan

Los iones, itomes o muléculas cargadas, se preducen por la acción de ona radacción escriptica conocida como rayes X. Algunos de estes iones flegas a univer a pequeñas gottas de occide, proporcionándales um carga neta: Laveflocadad de caída de una gostra en el campo efectrico entre las placas del condensador aumenta o disminuye dependiendo de la magnitud y el signo de la carga de la gora. Austivando los datos de un gran número de guittas. Militiam concluyo que la magnitud de fa carga, q, de una gesu es un militipto entero de la carga efectrônica, q = n e (dende q = 1, 2, 3, ...)

A FIGURA Z.9 El modelo atómico de budin de circelas

ten heler

He²

De acuerdo con este modelo, un áterno de helio lendria una nube coli carga postora (2.) dos electrones (-2). Si en átorno de licito pecule an electron, se convierte en un átorno carpedo que se denomina foi. Este ion denominado Hei, tiene una carga neta de 1+. Si el caoma de helio piente los dos electrones, se forma el ion Hei.



Una vez considerado el electrón como una partícula fundamental de la materia existente en todos las álomos, los físicos atúmicos empezaron a especular sobre circo estafun incorporadas estas partículas dentro de los átomes. El modelo cominmente aceptado
em el propuesto por J. J. Thompson, quien pensó que la carga positiva accesaria pura contrarrestar las cargas negatives de los electrones en un átomo neutro estaba en forma de
una nube difusa. Sugirió que los electrones flotaban en esta turbe difusa de carga positiva, senejante a una masa de gelatina con los efectrones a modo de "funda" embebidos
en ella. A este modelo se le dio el numbre de hudio de circuelas por su semejanza con
un conocialo postre inglés. El modelo del budio de circuelas está representado en la Figura 2.9 para un átomo neutre y para las especies atúmicas, denominadas iones, que
tienen uno carga neta.

Los rayos X y la radiactividad

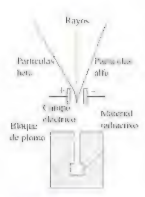
La investigación de los rayos catódicos tavo muchos consecuencias importantes. En particular, se descubrieron dos fenómenos naturales de enorme importancia teórica y próctica en el transcurso de otras investigaciones.

En 1895, Wilhelm Roentger (1845-1923) observó que cuando los tubos de tayos catódicos estaban funcionardo, algunos materiales fuera de los tubos, emitian luz o fluorescencia. Demestro que esta fluorescencia em producido por la tadacción emitida por los tubos de rayos catódicos. Debido a la naturaleza desconacida de esta radiación, Roentgen acuno el término de rayos X. Ahora identificamos los rayos X empo una tadiación electromagnética de alta energia, lo veremos en el Capitulo 9.

Amoine Henri Berguerel (1852-1908) asociá has rayos X con la fluorescencia, preguntándose si los materiales con fluorescencia natural producirám rayos X. Para responder a esta pregunta envolvió una placa fotográfica con papel negro, enfocó una maneda sobre el papel, cubició la moneda con un material fluorescente que contenna uranio y expuso todo el conjunto a la luz sofar. Cuando reveló la película, podia verse una inagen mitida de la maneda. El material fluorescente había emitido miliación (presumblemente rayos X.) que atravesó el papel e impresionó la película. En una ocasión de bido a que el ciclo estatsa cubicamo, Becquerel colocó el conjunto del experimento dentra de un cajón durante muy días, esperando a que el tiempo mejorase. Al reanadar el experimento, Becquerel decidió sustituir la película fotográfica original, suponiendo que podía haber sido figeramente impresionada. Sin embargo, revelo la película original y, en lugar de la imagen détiil esperada, encontró una imagen muy atitida. La película había sido fueriemente impresionada. El material con contenido de uranio había emitudo radiación de forma continua incluso cuando no era fluorescente. Becquerel había descubierto la radiactividad.

Emest Rutherford (1871-1937) identificó dos tipos de radiación procedente de los materiales radiactivos, alfa (α) y beta (β). Las partículas alfa llevan dos unidades tundamentales de carga positiva y tienen la misma masa que los átomos de helio. Las partículas alfa son idénticas a los iones He²¹. Las partículas beta son partículas con carga negativa, predicidas por transformaciones que ocurren dentro de los mieteos de los átomos radiactivos y tienen las mismas propuedades que los electrones. Uma tercera forma de radiación que no se ve afectada por un campo eléctrico fue descubierta por Paul Villard en 1900. Esta valiación, flamada rayos gamma (γ), no está formada por partículas: estadiación electromagnético de energía extremadamente alta y penetrame. Estas tres formas de radiactividad se ilustran en la Figura 2, H)

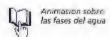
A comienzos del siglo XX fuerun descubiertos nuevos elementos radiactivos, principalmente por Marie y Pierre Curie. Rutherford y Frederick Soddy hicieron etro hallázgo importante: las propiedades químicas de un elemento radiactivo cambian a mediactividad implica cambias fundamentales a nivel subatomico: en la desintegración radiactiva in hallázgiva un elemento se transforma en otro, un proceso que se llama trons properción.



A FIGURA 2.10 Los tres tipos de radiación producidos por los materiales. radiactivos

El material radiactivo està encerrado en un bleque de planta. Toda la radiación. exceptio la que posa a través de la abierrara estrecha, esabsorbida par el phono. Cuando esta radiación emitida pasa n través de un cumpo eléctrico, se déscempane en tres haces. Un has permanece via desviarse, Son less dayest joannes (17). Otro-Jazz es atraido por la placa cargada heliativamente, estav sun las particulas alfa (ra). cargudas positivomente. El tercer haz, de particulas (eta (fi)) careadas negativamente, se desvia haritala placa positiva

Овихая рызвани связовиті). aframida el estar sentado en la oscuridad contendo destellos de Suz en una pantalla de sulfuro de zura. Geisser pensó en desarrollar Hil detector de radiación. automático. El restaltado foe el contocido contador Geises.



El átomo nuclear 2.3

En 1909. Rotherford y su ayudaste Bans Geiger, meciatos ona linea de investigación udfizando particulas o como sondas para estudiar la estructura interna de los átonios. Basándose en el modelo de badán de ciruclas de Thomson, Rutherford esperaba que quhaz de panteulas a pasaria o través de tâminas deleadas de materia sin desviaese pero que algunas particulas ir deberfan dispersarse o desviarse algo at encourrarse con electrones. listudiando estas figuras de dispersión, esperaban sacar alguna conclusión sobre la distribución de lus etectrones en los átomos.

El aparato utilizado en estos extudios está representado en la Figura 2.11. Las particules all'a se detectaban mediante los destellos de luz que producian cuando cinocaban con una pantalla de sulfuro de zinc montada al linal de un telescopio. Ciamato Geiger y Ernst Marsden, un estudiante, bombardeanos láminas moy finas de uso con partículas as. to que observamo fue lo siguiente:

- La mayor parte de las particulas e atravesaban la l\u00e1mina san desvia\u00e4se.
- Algunas partículas o se desviaban ligeramente.
- Unas pacas (alrededor de una por cada 20 (00)) se desviaban mucho al matvesar la lâmira.
- Un número semejante no atraveso la tamina, sino que reboto en la misma dirección. por la euc había Regado.

► FIGURA 2.11 La dispersión de partículas a por sma lámina metálica.

El telescopio se mueve sobre un carrill circular alrestedor de una cencera. en la que se ha beaboret vacio donde se encuentra la lomine metálica. La moyor poste de las particulas or pasan a truyés de la blanina metálica. sin desviarse, pero alguntas se descripts cont granteles, desputese.



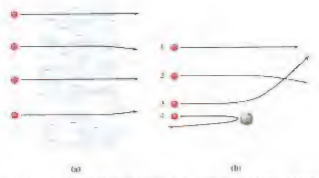
El amplió ángulo de dispersión surprendu) enormemente a Rutherford, Algunos años después comentó que esta observación fue "ran crefbie como si después de haber disparado un proyectil de 15 pulgadas a un trozo de papel de seda, este hubiero vuetto y le hubiera golpeado". No obstante, bacia 1911, Rutherford va tenta una explicación. La besó en un modelo del átomo conocido como el átomo much un que tiene las siguientes caracteristicas:

- La mayor parte de la masa y toda la carga positiva de un átomo está centrada en una región muy pequeña denominada el adeleo. La mayor parte del átomo es na especio verto-
- La magnitud de la carga positiva es diferente para los distintos atomas y es aproximadamente la muad del peso atómico del elemento.
- Fuera dei núcleo existen tantos electrones como unidades de carga positiva hay en el núcleo. El ájomo en su conjunto es eféctricamente neutro.

La expeciativa injeial de Rutherford y su explicación sobre los experimentos con particutax et se describen en la Figura 2,12,

Protones v neutrones

El átomo nuclear de Rotherlord sugiral la existencia en los núcleos de los átomos de particulas fundamentales de la materia cargadas positivamente. El mismo Rutherford descubrió estas partículas denominadas protones en 1919, al estudiar la dispersión de las



▲ FIGURA 2.12 Explicación de los resultados de los experimentos de dispersión de las partículas a

(a) Les expectatives de Rutheyford consistian en que las pequenas particulas a cun carga positiva, pasarian a mavés de la nebotosa, la mobe con corga positiva del atmunde Floratson, sur desviarian ligeramente al pasar cerca de los efectrones (presentes para acutralizar la carga positiva de lombe). (b) La explicación de Rutherford se basaba en el átmun nuclear. Con el modelo atímico basado en un micleo pequeño y denso, cargado positivamente y con electrones extranacleares, se esperaria poder observar cualno lipos diferentes de recorridos que realmente fuerton observados:

- L. reconidos en linea rectu sin desviación para la mayor parte de las particulas n
- 2. Ageras desviaciones para las partículas ar que pasen cerca de his electrones
- 3. grandes des viaciones para las paraículas o que pasan cerca del núcleo.
- 4. reflexiones sobre la hoja, de las partículas er que se aproximan frontalmente al misten-

partículas er por átomos de nitrógeno en el aire. Las protones evan liberados como resultado de colisiones entre partículas α y los nácleos de los átomos de nitrógeno. Aproximadamente en esta misma época, Rutherford predijo la existencia de no adocteo de partículas fundamentales eléctric amente arentas. En 1932, fames Chadwick demoscró la existencia de una queve radiación penetrante que consistia en haces de partículas acutras. Estas partículas, llamadas neutrones, procedian de les núcleos de los átomos. Así pues, subamente hace 70 años que tenemos el modelo atómico sugerido en la Figura 2.13.

Resumen de las particulas elementales

La Tabla 2.1 presenta las cargas y masas de los protones, neutrones y electrones de dos maneras diferentes. Un electrón posee una unidad atómica de carga negativa. Un proton posee una unidad atómica de carga positiva. La unidad de masa atómica (desectia más amplamente en la Sección 2.4) se define como exactamente 1/12 de la masa del átomo conocido como cartono-12 (carbono doce). Una unidad de masa atómica se expresa por la abreviatura unas, y se indica por el símboto u. Como puede verse en la Tabla 2.1, fas

TABLA 2.1 Propiedades de los tres particulas fundamentales

Carga eléctrica		Mass	Ł
SF(C)	Atómica	Si (g)	Atómica (u)
4 1,602 × 10 ⁻⁹⁵	+1	1,673 × 10 ²⁴	1,0073
D	0	1.675×10^{21}	1.0087
-1.602×10^{-13}	-1	9.109×10^{26}	0,0005486
	SF(C) 4 1,602 × 10 ⁻¹⁹ 0	81 (C) Atómica 4 1,602 × t0 ⁻⁰² +1 0 0	SI (C) Atómica SI (g) $\pm 1.602 \times t0^{-9}$ ± 1 1.673×10^{-21} 0 0 1.675×10^{-21}

[&]quot;n es el súmbolo SI para la caúdad de masa ajorgica (abravjada uma).

masas del protón y neutrón son ligeramente mayores que 1 u. De forma comparativa, la masa de un electrón es sólo acsoximadamente 1/2000 veces la masa del protón o neutrón.

El número de protones en un átomo recibe el nombre de número atómico, o número de protones, Z. En un átomo, que debe ser eléctricamente neutro, el número de electrones es también igual a Z. El número total de protones y neutrones en un átomo se llama número másico, A. El número de neutrones es A-Z

Las tres partículas subatómicas consideradas en esta sección son las únicas implicadas en los fenómeros que nos interesan en este texto. Sin embargo, debe tener en cuenta que el estudio de la materia a nivel fundamental debe considerar muchas otras partículas subatómicas que son el objeto de estudio de la física de partículas elementales.

2.4 Los elementos químicos

Ahora que hemos adquirido algunas ideas fundamentales sobre la estructura atómica, podemos discutir de forma sistemática el concepto de elemento químico.

Todos los átemos de un determinado elemento tienen el mismo número atómico, Z. Es decir, todos los átemos con el mismo número de protones, sun átemos del mismo elemento. Actualmente, los 115 elementos conocidos incluyen todos los números atómicos desde Z=1 a 112, y Z=114, 116 y 118. Cada elemento tiene un nombre y un símbolo conecterístico. Los símbolos químicos son abreviaturas de una o dos letras de su combre, normalmente en inglés. La primera letra del símbolo (pero nunca la segunda) es mayáscula; por ejemplo: carbono, C; oxígeno, O; neón, Ne; y silicio. Si. Algunos elementos cenocidos desde la antigüedad tienen símbolos hosas numbres en latín, tales como Fe para el hierro (ferrum) y Pb para el plomo (plumbum). El elemento sodio tiene el símbolo Na, basado en el nombre en latín, del carbonato de sodio, natrium. El potasio tiene el símbolo K, basado en el nombre en latín, del carbonato de potasio, ka-tium. El símbolo para el tongsteno, W, está basado en el alemán, w-offram.

Los elementos posteriores al uranio (Z=92) no se encuentran en la naturaleza, y deben ser sintetizados en aceteradores de partículas (descrito en el Capítulo 26). Los elementos con los números atómicos más altos, se han obtenido únicamente en un número limitado de ocasiones, y sólo unos pocos átomos a la vez. Han surgido controversias inevitables sobre cuál fue el equipo investigador que descubrió alguno de los nuevos elementos, y sobre si el descubrió nuevo lugar realmente. Sin embargo, se ha atcanzado na acuerdo internacional sobre los 109 primeros elementos y cada uno de ellos tiene abora un nombre y un símbolo oficial.

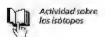
Isótopos

Para representar la composición de cualquier átomo particular, necesitantos especificar el número de protones (p), neutrones (n), y electrones (e). Podemos hacer esto con el siguiente simbolismo

número p + número n
$$-\frac{1}{2}E \leftarrow$$
 símbolo del elemento (2.1)

Este esquerra indica que el átomo es del elemento É y que tiene un número atómico Z y un número de masa A. Por ejemplo, un átomo de aluminio, representado por $^{12}_{13}A1$ tiene 13 protones y 14 neutrones en su núcleo, y 13 electrones fuera del núcleo. (Recuerde que un átomo tiene el mismo número de electrones que de protones.)

Contrariamente a lo que Dalton pensó, ahora sabemos que los átomos de un elemento no tienen todos necesariamente la misma masa. En 1912, 3, 3, Thomson midió las relaciones masa-carga de los iones positivos formados en el gas neón. Encontró que aproximadamente el 91 por ciento de los átomos tenian una masa determinada y que los átomos restantes eran aproximadamente un 10 por ciento más pesados. Todos los átomos de neón tienen diez protones en su núcleo y la mayor parte de ellos, tiene adenás diez



➤ Debido a que el seón es el único elemento con Z = 10, los símbolos ²⁰Ne, ²¹Ne y ²²Ne contienen el mismo significado que 211Ne, 11 Ne y 22 No.

neurones. Sin embargo, unos poces átomos de neón tienen 11 neutrones y algunos tienen 12. Podemos representar estos tres tipos diferentes de átomos de neón como

Todos los átemos que tienen el *mismo* número utómico (Z) pero diferentes números de mass (A), se flumun isótopos. De todes los átomos de Ne de la Tierra, el 90.51 por elento son MNe. Los porcentajes de 21 No y 22 No son 0,27 y 9,22, respectivamente. Estos porcentajes: 90,51; 0,27 y 9,22 son los percentajes de abundancia natural de los tres isótopos de neón. A veces los números de masa de los isótopos se incorporan a los nombres de los elementos, como neón-20 (léuse reón veinte). El porcentaje de abundancia natural de los isótopos se da en base a su número y no a su masa. Así, de cada 10.000 átomos de Ne, 9051 son átomos de neón-20. Algunos elementos, tal como existen en la naturaleza, contienen un único tipo de átomos y por tanto no tienen isótopos naturales.* El aluminio, por ejemplo, está formado únicamente por átomos de aluminio-27.

lones

Cuando un átorno pierde o gana electrones, la especie fermada es un ion y lleva una carga neta. Como el electrón tiene carga negativa, cuando se añaden uno o más electrones a un átomo eléctricamente neutro, se forma un ion cargado negativamente. Al perder electrones, se produce un ion cargado positivamente. El número de protones no cambia cuando un átumo se convierte en un ion. Por ejemplo, ²⁰Ne⁺ y ²²Ne²⁺ son iones. El primero tiene diez protones, diez neutrones y 9 electrones. El segundo también tiene diez protones, pero tiene 12 neutrones y 8 electrones. La carga de un ton es igual al número de protones menos el número de electrones. Es decir

número p + número n
$$\longrightarrow$$
 $\stackrel{\wedge}{\sim}$ E $\stackrel{\circ}{\leftarrow}$ oúmero p - número e (2.2)

Otro ejemplo es el ion "O2". En este ion hay 8 protones (número atómico 8), 8 neutrones (número de masa - número atémico) y 10 electrones (8 - 10 - -2).

EJEMPLO 2.3

Relaciones entre el número de protones, neutrones y electrones de los dumaes e iones. (a) Indique el número de pratones, neutrones y electrones en [50]. (b) Escriba un símbalo adecuado para la especie que contiene 29 protones, 34 neutrones y 27 electrones.

Solución

Ai usar el simbolismo 2E preste especial atención a si la especie es un átomo neutro o un isn. Si es un átorgo neutro, el número e = número p = Z (número etérnico). Si la especie es un ion determine si el número de electrones es menor (ion positivo) o mayor (ion negativo) que el mimero de protones. Tanto si la especie es un átomo como union, el número de neutrones es igual aA - Z

(a)
$$(Ci: Z=17, A=35, y \text{ no se indica carga: es un átomo neutro.}$$

 $número p = 17$ número $p = 17$ número $p = 18$

^{*} Náchido o aucleido es el término general utilizado pura describir un átomo con un crimero astrairo y un mimero de ceasa determinado. Auraque hay varios elementos con un árneo refelição natural, es posible obsesser otres núclidos de estra elementes (is tropes) por medies unificiales (vécar la Sección 26.3). Sin embargo, les isóropos antificiales son redigetivos. En fodos los casos el minuro de isóropos sintéticos es varios veces superior al mimero de los caturales.

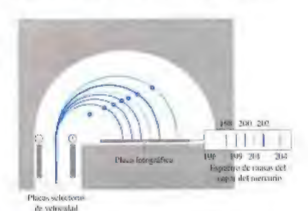
(b) El elemento con Z = 29 es el cobre (síndodo: Cu, véase la contratorada delante...) ca). El número de pausa A = púmero p + número n = 29 4 34 = 63. Como la especie sólo tiene 27 electrones, debe ser un ion con una carga neta = número p – número c = 29 - 27 = +2. Estario representado por 200°

Ejemplo Práctico A: Escriba na símbolo adecuado para la especie con 47 protones, 61 neutrones v 47 electrones.

Ejemplo Práctico B: Determine el numero de protones, neutrones y electrones en un ion de azufre-35 que lleva la cerga 2-.

Masas isotópicas

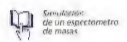
No podemos determinar la masa de un atomo individual unicamente sumando las masas. de sus particulas fundamentales. Cuando los protones y neutrones se combinan para formar un micleo, una cantidad muy pequeña de la masa original se convierte en energía y se desprende. Pero no se puede predectr el valor de esta energía llamada energía nuclear. Por consiguiente, la determinación de las caisas de atoians individuales es alguique debe hacerse experimentalmente de la signiente manera: Se elige arbitrariamente un istorno y le axignamos una cierta masa. Por neuerdo internacional, este estándar es un atomo del isótopo carbono-12, al que se asigna una masa exectamente de 12 mildades de masa atómira, es decir, 12 a. A continuación determinantes las masas de otros átumos en relación al carbono-12. Para bacer esto utilizamos un espectrómetro de masas. En este dispositivo. un haz de iones gaseasos pasa a través de campos eléctricos y magnéticos y se senara en sus componentes de diferente masa. Los iones separados se enfocan a un instrumento de medida que registra se presencia y ses cuntidades. La Figura 2,14 dustra la técnica de espectroscopia de masas y la Figura 2.15 muestra un espectro de masas.



A. FIGURA 2.14 Un espectrómetro de masas

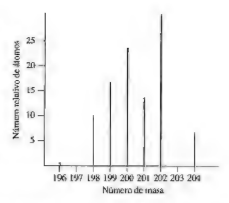
En la parte inferior del aperato (que no se muestra), se ioniza una truestra gasetsa per bembanden con electrones. Les impes positivos así formados, se senieren a un campo eléctrico generado entre las placas selectoras de velocidad que están cargadas eléctricamente, y ú un campo magnético perpendicular a la página del libro. Sólamente los intres con una determinada velocidad pasan a través de las places y sen desviados par el cempo magnético según trayectorius circulares. Los jones que tienen masas distintas llegan a zonas diferentes del detector, que en el esquerra es una placa fotográfica. Cuanto mayor sea el número de innes de un determinado tipo, mayor será la respuesta del detector, es decir, mayor será la intensidad de la ilnea sobre la placa fotográfica.

- ► Namadarente suponemas que los objetes con carga de igualsigno, como los protones, serepeleu unos a cares. Las fuerzas que mantienen juntos los protoses y neutrones en el múcleo son mecho más fuertes que las fuerzas. eféctricas ordinarias (vérme la Seccion 26.6).
- ► Essa de figueire a transform establece que una unidad de masa atómica (1 o) es euronmente 1/12 de la masa de un átomo de carbono-12.



►FIGURA 2.15 Espectro de masas del mercurio

La respuesta del detector de iones de la Figura 2.14, intensidad de las lineas en la placa fotográfica, se convierte en una escala relativa de número de átomos. Los porcentajes de abundancia natural de los isótopos de mercurio sen ¹⁰⁶Hg 0,146%; ¹⁰⁶Hg, 10,02%; ¹⁰⁶Hg, 16,84%; ²⁰⁶Hg, 13,22%; ²⁰⁶Hg, 29,80%; ²⁰⁶Hg, 6,85%; ²⁰



Auaque los números de masa son números enteros, las masas reales de los átomos individuales (en unidades de masa atômica, u) nunca son números exactamente enteros, excepto para el carbono-12. Sin embargo, tienen un valor muy próximo a los correspondientes números de masa. Esto significa que podemos esperar que la masa del oxígeno-16 tenga un valor muy próximo a 16 u. En el Ejemplo 2.4, vemos que esto es así.

EJEMPLO 2.4

Determinación de masos isotópicos por espectrometrio de masos. Con los datos del espectro de masos se determina la razón entre las masas de ¹⁶O y ¹³C que es 1,33291. ¿Cuál es la masa de un átomo de ¹⁶O?

Solutión

La tazén de las masas es 6 O / $^{12}\mathrm{C}=1.33291$. La masa del átomo $^{16}\mathrm{O}$ es 1,33291 veces la masa del $^{12}\mathrm{C}$

masa de
$$^{16}O = 1.33291 \times 12 u = 15.9949 u$$

Ejemplo Práctico A: Mediante espectroscopa de masas, se encuentra que un átomo de ¹⁶Oes 1,06032 veces la masa de un átomo de ¹⁵N. ¿Cuál es la masa de un átomo de ¹⁶N, expresada en unidades de masa atémica?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuál es la rezón de masas para ³⁰⁰Hg/¹²C, si la masa isotópica del ³⁰²Hg es 201,970617 u?

2.5 Masas atómicas

En una tabla de masas atómicas el valor que se encuentra para el carbono es 12,011, aunque la masa atómica estándar es exactamente 12. ¡Por qué existe este diferencia? La masa atómica estándar está basada en una muestra de carbono que contiene rálamente átomos de carbono-12, mientras que el casbono que existe en la naturaleza contiene también algintos átomos de carbono-13. La existencia de estos dos isótopos es la causa de que la masa atómica observada sea mayor de 12. La masa atómica (peso)º de un elemento es la intedia de las masas isotópicas, ponderada de acuerdo a la alundancia en la naturaleza, de los isótopos del elemento. En un valor medio ponderado dehemos dar más importancia (dar mayor peso) a la magnitud que representa al isótopo con mayor abundancia. Puesto

El carbono-14, utilizado para darar por el método del carbono radisetivo, se forma en la parte alta de la atmósfera. La cantidad de carbono-14 en la Tierra es demasiado pequeña para afectar a la masa atómica del carbono.

*Desde la época de Dalana, les masas atámicas se han liamado pesos atómicos y la mayería de los químicos todavía siguen usando este térmico. Aunque lo que estomos describiendo aquí es masa no peso. Las viejas costumbres tardan en desaparence.

RECUERDE ▶

que la abundancia es el porcentajo de abundancia dividido por 100. que los átomes de carbono-12 son mucho más abendantes que los de carbono-13, la media ponderada debe estar mucho más próxima a 12 que a 13. Este es el resultado que se obtiene esuado se aplica la siguiente conación general, donde el lado derecho de la ecuación incluye un término para cada isótopo natural.

massa at.
de un =
$$\begin{pmatrix} \text{abundancia} & \text{massa} \\ \text{det insteepo} & \times & \text{det issteepo} \\ \text{(1)} & \text{(1)} \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} \text{abundancia} & \text{massa} \\ \text{det issteepo} & \times & \text{det issteepo} \\ \text{(2)} & \text{(2)} \end{pmatrix} + \dots$$
(2.3)

El espectro de masas del curbono muestra que el 98,892 por ciento de los átomos de carbono son de carbono-12 con una masa de 12 u exactamente, y el 1,108 por ciento son de carbono-13 con una masa de 13,00335 u. En el siguiente esquema calculamos por separado la contribución de cada isótopo a la media penderada y después, sumamos estas contribuciones como se indica en la ecuación (2-3).

contribución del
12
C = fracción de átomos de carbono que son 12 C × masu átomo 13 C contribución del 12 C = fracción de átomos de a la masa at. = 12 $^$

Para determinar la masa atómica de un elemento que tiene tres isótopos naturales, como el potazio, hay que considerar tres contribuciones a la media posderada, y así sucesivamente.

Los porcentajes de abundancia de los elementos en la naturaleza permanecen notablemente constantes de una muestra a otra. Por ejemplo, las proporciones de los átomos de las fituas de las fituas en muestras de carbono puro (diamante), el gas dióxido de carbono, o una forma mineral de carbonato de calcio (calcitu). Podemos tratar todos los materiales que contienen carbono como si hubiera un sólo tipo hiperático de átomo de carbono com una masa de 12,011 m. Esto significa que, una vez determinadas y tabuladas* las masas atómicas medias ponderadas, podemos sencillamente utilizar estos valores en les calculos que implican masas atómicas.

A veces, lo que se nexesita es tener una comprensión cualitativa de la relación entre las masas isotópicas, los porcentojes de abundancia natural y las masas atómicas medias ponderadas, como se ilustra en el Ejemplo 2.5. Los Ejemplos prácticos que acompañas al Ejemplo 2.5 proporcionan más aplicaciones de la Ecuación (2.3).

EJEMPLO 2.5

Comprensión del significado de masus atómicas medias penderadas. Los dos isótopos naturates del lítio, litio-6 y litio-7, tienen masas de 6,01513 y 7,01601 u, respectivamente. ¿Cuál de ellos tiene mayor abundancia natural?

Solución

En ena tabla de masas atómicos, en la contracubierta delantero yetnes que el valor para el litio es 6,941 u. Como este valor, una musa atómica media ponderada, está mucho más próximo a 7,01601 que a 6,01513, el litio-7 debe ser el isótopo más abundante.

^{*} Los valores de masa utámica (paso atómico) en las tablas, se suelan escribir sin unidades, especialmente si se refueren a masas atómicas *relativas*. Esto significa seruillamente que los vulcos presputados están determinados con relación al vulor 12 *cuartemente* (en vez de 12 e) para el carbono-12. Utilizaremos la unidad de masa atómica (u) cuando reos refuermes a trasas atómicas (pesos atómicos). La mayor parte de los quitrios lo buce.

RECUERDE >

que la suma de las abundancias debe ser igual a la unidad. **Ejemplo Práctico A:** Los dos isótopos naturales del boro, boro-10 y beco-11, tienen masas atómicas 10,012937 u y 11,009305 u, respectivamente. ¿Cuál de ellos tiene mayor abunduncia natural?

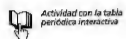
Ejemplo Práctico B: Utilise la masa atémica media ponderada de 6,94) u en la Ecuación (2.3) para determinar los porcentajes de abundancia natural del litio-6 y litio-7.



¿Está preguntándose ...?

¿Por qué algunas masas atómicas (por ejemplo, F = 18,9984032 v) están determinadas con mucha más precisión que otras?

Existe un linico tipo de áromo de flúor natural: flúor-19. La determinación de la masa arómica del flúor significa establecer la masa de este tipo de áromo con la mayor precisión posible. Per otro lado, el kriptón, con una masa atómica de 63,80 u, tiese sels isótopos naturales. Como la distribución percentual de les isótopos del kriptón puede diferir un poco de una muestra a otra, no podemos establecer la masa atómica media ponderada del kriptón con gran precisión.



2.6 Introducción a la tabla periódica

Los científicos emplean mucho tiempo en organizar la información en patrones útiles. Sin embarge, para poder organizar la información deben tenerla, y ésta debe ser correcta. Los botánicos en el siglo XVIII tenían suficiente información sobre las plantas para organizar su campo de estudio. Sin embargo, los químicos no fueron capaces de organizar los elementos hasta un siglo después, debido a incertidumbres en las masas atómicas y debido a que varios elementos todavía no habían sido descubiertos.

Podemos distinguir un elemento de los otros mediante su conjunto particular de propiedades físicas observables. Por ejemplo, el sodio tiene una densidad boja, de 0,971 g/cm² y un punto de fusión bajo: 97,81 °C. Ningún otro elemento tiene la misma combinación de densidad y punto de fusión. Sin embargo el potasio también tiene una densidad baja (0,862 g/cm²) y un punto de fusión bajo (63,65 °C), como el sodio. El sodio y el potasio se parecen también en que ambos son buenos conductores del calor y de la efectricidad y ambos reaccionan violentamente con el agua desprendiendo gas hidrógeno. Por otro lado, el oro tiene una densidad de 19,32 g/cm³ y un punto de fusión de 1064 °C, que son mucho más altos que los del sodio y potasio y no reacciona con el agua, ni siquiera con los úcidos onlinarios. Sin embargo, el oro se parece al sodio y al potasio en su capacidad de conducir el calor y la electricidad. El eforo es muy diferente al sodio, el potasio y el oro. Es un gas en condiciones ordinarias, lo que significa que el cloro sólido tiene un punto de fusión muy per debajo de la temperatura ambiente (=101 °C). Además el cloro no es conductor del calor y la electricidad.

Incluso a partir de estos limitados datos obtenemos un atisbo de esquema para la clasificación de los elementos. Si el esquema consiste en agrupar los elementos con propiedades semejantes, el sodio y el potasio deberían aparecer en el mismo grupo. Si el esquema de clasificación trata de distinguir de alguna manera entre elementos que son buenos conductores del calor y la electricidad de aquellos que no lo son, el eloro estaria separado del sodio, potasio y ero. El sistema de clasificación que buscamos es el que se muestra en la Figura 2.16 (y en la contraportada delantera) y es conecido como la tabla periódica y los elementos. En un capítulo posterior, describiremos cómo se organizó la tabla periódica y también aprenderemos su base teórica. Por el momento, sólo consideraremos algunas características de la tabla.

Ī ĮA																	18
17.7	2											13	8.5	6 Pc	nie.	10	BA.
I mitted	20											34	14	15	16 64	17 7A	He page
E)	lie.	1										1 th	l č	5 N	E3	F	nn P46
1/211	SALES											0 501	15011	14,550	1 to division	1. 1/100	1.20
16 250	13	3	Ŋ.	5	6	7	8	9	10	1.1	12	LTs	111 56	19:	18 (5)	C)	165
animer-	Mag.	JE	48	58	68	7B		NI	and an	715		A.)				0	As
19	21 Ca.	, bi		33	31	133			13	179	28	- 51	31.000	33	10,000	38,4117	73.500 (B)
		540	77	Y	Cr	hili	Fin	Co	NI	Cu	Za	Gu	Gr	AL	Se	Hr	Nr
Hybrid.	diff End	, aglaces	i with	KINTE	FILEE	BÉRRE	- MIGAP	· Impleying	(MAKE)	EU/HB	53,FI	NAME OF TAXABLE	12,63	DATE	12.54	T3.963	hias
26p	54	平	10 Zr	N/b	No.	4.1 To.	Ad Digit	Rh.	100	4.7	68	49	549	52	58	50	59
BAMES	PURT	- SHIROM	91.39	· VILINOUS	Migri	(90)	Ditte:	LEE EN	thid Fests	AB IEUsi	Cd likes	ingáir	to the second	No. in	RE-	Ph/hi	Re
19	.55	27	52	E3	79	75	7h	71	7.0	74	50	B)	N	ы	N	1 83	TILLE
	Ba	T.a.	ERI	Ta	[1]	Re	Ow	6	17	As .	Hig	11	15	Bi	10	. Ai	its.
62	LITTERS.	This man	12034	British	THUM	100.00	19611	197,10	196,64	19597	20128	3HLH1	30,0	10,00	U.S.	Gan	1,025
Err	dies Dan	195	图	168 Gb	186 ·	167 19h	Hn.	341	100	FIE	167		101		316	,	FIR
Elithi .	COSTAN	225/829	HRI	(25/1)	1717	1987	(mid	Diser	ELMO.	Tal.	11231		Help		Heal		F2831
				96	24	7 60	41	-	65		- 12						
Ther	u de la	nithid:		Co	15	Nid	Can	Sm	Eu	Gd	7.5	Elip	tio	Er	Tim	17	7! Lu
1-0.00				552,139	188,000	1888T	Gule	130,89	100,000	1,80,00	196,655	16.7 M	- Jac-Ga	164.70	THERE	10000	. Direct
140				- MI	47	Q	100	[6]	Am	Çm	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	100	99	189	FOR	900	Her
1907	is de as	timido	5	DBs 200,534	19	U	Niji	Pa	Am			CI	Es.	Fmi	Md	No	Er
				200004	11128	10,0%	Antien	(311)	0.00	(296)	0.09	DESTR	0.63	free:	10470	115m	risks

FIGURA 2.16 La tabla periòdica de elementos

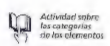
Los musica atómicos están referidas al carbono-12. Para algunos etermentos radiactivos, los números entre paréntesis son los números de masa de los taútopos más estables. Los metales se muestran en naranja, los no metales en azul y los nacialoides en verde. Los gases nobles, que tumbién son no metales, en morado.

Características de la tabla periódica

En la tabla periódica los elementos se ordenan según el nemero atémico creciente, emperando a la izquierda en la parte más alta y organizándose en una serie de filas horizontales. Esta organización sitúa a los elementos semejantes en grupos verticales o familias. Por ejemplo, el sodio y el potasio se encuentrar juntos en un grupo deseminado I. Ramado de los metales alcalinos. Es de esperar que los otros miembros del grupo, cemu el cesto y el rubidio, tengan propiedades semejantes a las del sodio y potasio. El cloro se encuentra en el otro extremu de la tabla en el grupo 17. Alganos de los grupos tienen nombres característicos, generalmente relacionados con una propiedad importante de los elementos del grupo. Por ejemplo, los elementos del Grupo 17 se llaman hañgenos, término procedente del griego y que significa "formador de sal"

Cada elemento se ordena colocando su simbolo en el centro de un recuadro en la jabla. El número atómico del elemento (Z) se muestra encoma del simbolo y la masa atómica media ponderada del elemento se muestra debajo de se simbolo. Algunas tablas periódicas proporcionas más informaçajo, como la densidad y el punto de fusión, pero el número atómico y la masa atómica son suficientes normalmente para nuestras necesidades. Los elementes con masas atómicas entre parêntesis, tales como el platonio, Pu (244), se obtienen sintéticamente y el número atomico es el número de masa del isótopo más estable.

También es habitual dividir las elementos en dos grandes categorias conocidas come metales y no metales. En la Figura 2.16 se atilizan fondos cultureados para distinguir los metales (narurja) de los no metales (azul y morado). A temperatura ambiente todos los metales son sólidus, excepto el mercurio que es en liquido. Los metales generalmente son mateables, capaces de ser estinados en láminas y déctiles, capaces de ser estinados en hilos. Son bienos conductores del calor y la electricidad y ficien un aspecto lastroso o brillante. Los no metales generalmente tranen propiedades opuestas a los metales, tales como ser matos conductores del calor y la electricidad. Algunos de los no metales, como el nurrigeno, exigeno y cloro, son gases a temperatura ambiente. Otros enmo el silicio y el azufre son aólidos frágites. Sóto el tromo es un liquido. Veremos de nuevo los metales y no métales en el texto más adelante.



En la Figura 2.16 se destacan otras dos categorias, que son, un grupo especial de no metales, conocidos como los gases nables (morado) y un grupo poqueño de elementos llamados metalicides (verde) porque (ienen algunas propiedades metálicas y otras no metálicas.

Las filas horizontales de la tabla se llaman **períodos**. Los períodos se numeran en el extreme izquierdo de la tabla periódica en la contracubierta debastera. El primer periodo de la tabla consta sólo de dos elementos, hidrógeno y helio. Le siguen dos períodos de ocho elementos cada uno, del litio al acón y del sodio al argón. El cuarto y quinto período contienen 18 elementos cada uno, desde el potasio al kriptón y del mbidio al xerón. El sexto período es largo y tiene 32 miembros. Para ajustar este período a la tabla que tierre una anchara máximo de 18 miembros, sucamos 14 miembros de este período y los colocamos en la porte inferior de la tabla. Esta serie de 14 elementos se encuentra a continuación del lantano (Z=57) y estos elementos se llaman **lantánidos**. El séptimo período es el difimo y está incompleto (algunos miembros todavía no se han descubierto) pero se sabe que será largo. También se saca una serie de 14 elementos del séptimo período y se toloca en la parte interior de la tabla. Como los elementos de esta serie siguen al actinio (Z=89), se llaman actinidos.

El nembre de los grupos ha sido un tema de dehate entre los químicos. El sistema de numeración utilizado en el párrafo anterior es el que se ha adoptado más recientemente. Los nombres de los grupos que se utilizaron anteriormente constaban de una letra y un número, siguiendo el método adoptado por Mendeleev, el descubridor de la talita. Como se ve en la Figura 2.16, los Grupos A 1 y 2 están separados del resto de los Grupos A (3 a 8), por los grupos B (1 a 8). La Unión Internacional de Química Pera y Aplicada (RUPAC) recomendó el sistema de números y letras y el utilizado en Europa, donde algunas de las denominaciones A y B estaban cambiadas. Actualmente el sistema de la IUPAC es el recomendado oficialmente por la Sociedad Química Americana (ACS) y por las sociedades químicas en otras naciones. Como ambos sistemas de númeración se encuentran en uso, e nuestran ambos en la Figura 2.16 y en la talán persódica de la contreportada delantera. Sin embargo, excepto como un recuerdo ocusional del sistema unterior, en este texto utilizaremes el sistema de numeración de la IUPAC.

Relaciones útiles que se obtienen de la tabla periòdica

La tabla periódica uyuda a los químicos a describir y predecir las propiedades de los compuestos químicos y los productos de las reacciones químicos. La utilizaremos a lo largo de todo el texto como ayuda para la comprensión de los conceptos químicos. Una aplicación de la tabla que mercoe especial atención aquí es utilizarla para prodecir las cargas más prohables de los iones sencillos.

Los elementos de los grupos principales son los de los Grupos 1, 2 y 13-18. Cuando los átomos de los metales de los Grupos 1 y 2 forman iones, generalmente pierden el mismo número de electrones que el número del grupo según la IUPAC. Así, los átomos de sodio (Grupo 1) pierden un electrón y se convierten en Na⁴, y los átomos de calcio (Grupo 2) pierden dos electrones y se convierten en Ca^{2*}. El aluminio del Grupo 13 pierde 3 electrones para formar Al^{1*} (aquí la carga es "el número del Grupo menos 10"). Los otros metales del Grupo 13 y Grupos superiores forman más de un ion posible, un terna que se tratará en el Capítulo 10.

Cuando los átomos de los no metales forman iones ganan electrones. El número de electrones ganados es normalmente 18 menos el número del Grupo de la IUPAC. Así, un átomo de O gana 18 – 16 = 2 electrones y se convierte en 0³⁻ y un átomo de CI gana 18 – 17 = 1 electrón y se convierte en CI⁻. La regla de "18 menos el número del grupo" sugiere que un átomo de Ne del Grupo 18) no gana electrones: 18 – 18 = 0. La tendencia muy limitada de los átomos de los gases nobles a formar ienes es una de las características de esta fumilia de elementos que consideraremos de vez en cuando.

Los elementos de los Grupos 3-12 son los elementos de transición, y debido a que todos ellos son metales, también se llaman metales de transición. Igual que los metales de los gru-

pos principales, los metales de transición forman iones positivos, pero el número de electrones pendidos no está relacionado con el número del grupo de una manera senedla. Esto se debe principalmente a que los metales de transición son capaces de formar dos o más jones con diferente carga. Discutiremos los iones de los metales de transición con más detalle, más adelante en otros capítulos.

EJEMPLO 2.6

Descripción de relaciones basadas en la tabla periódica. Utilice la tabla periódica de la contraportada delantera e indique

- (a) el elemento que está en el Grupo 14 y en el cuarto período;
- (b) dos elementos con propiedades semejantes a las del molibdeno (Mo);
- (c) el ion más probable del átomo de estroncio.

Solución

- (a) Los elementos del cuarto perfedo comprendendesde el K (Z = 19) al Kr (Z = 36). Los del Grupo 14 son C, Si, Ge, Sin y Pb. El único elemento que es común a este périodo y grupo es el Ge (Z = 32).
- (b) El mulibaleno está en el Grupo 6. Otros dos miembros de este grupo que deben ser parecidos son el cromo (Cr) y el tungsteno (W).
- (e) El estropcio (Sr) está en el Grupo 2. Debería formar el jon Sr²⁺.

Ejemplo Práctico A: Escribe el símbolo del ion más probable del átomo de Li, S, Ra, F, ty Al.

Ejemplo Práctico B: Clasifique cada uno de los siguientes elementos como elementos de un grapu principal o de transición. Identifique cuáles sun metales, metaleides y no metales: Na, Re, S, I, Kr, Mg, U, Si, B, Al, As, H.

2.7 El concepto de mol y la constante de Avogadro

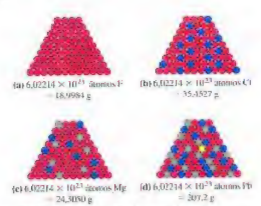
El uso más frecuente de la tabla periódica será, sin duda, para enumerur las masas arómicas. En los siguientes capítules aprenderemos que las masas atómicas son esenciales para determinar la composición de los compuestos químicos y las cantidades de sustancia que se producen en las reacciones químicas. Sin embargo, en esta sección introducimos otro concepto que es tan fundamental como la masa atómica.

Desde la época de Dalton, los químicos han reconocido la importancia de los números relativos de los áromos, como cuando se establece que dos átomos de hidrógeno y un átomo de exígeno se combinan para formar una molécula de agua. Sin embargo, no podemos contor físicamente los átomos de una determinada muestra, en el sentido usual det término. Debemos recurrir a otras medidas, normalmente la masa. Esto significa que mescitamos una relación entre la masa medida de un elemento y algún número de átomos conocido aunque no se pueda contra. Considere un ejemplo práctico de sustitución de la masa por un número determinado de artículos: si quiere colocar tablas nuevas en el suelo de una cabaña de montaña, necesita un cierto número de clavos. Sin embargo, si tiene alguna idea de lo que pesan los clavos, puede comprados por kilogramos.

La magnitud SI que describe una cantidad de sustancia relacionándula con un número de partículas de esa sustancia se denomina mol. Un mol es una cantidad de sustancia que contiene el mismo número de entidades elementales que el número de átomos de carbono-12 que hay en una cantidad de 12 g exactamente de carbono-12. El "número de entidades elementales (átomos, moléculas,...)" en un mel es la constante de Avogadro, N₂.

$$N_{\rm A} = 6.02214199 \times 10^{23} \, {\rm mel}^{-1}$$

► El número 6.02214199 × 10²³ se conoce como número de Avogadro. La constante de Avogadro es el número junto con su usidad, mol. 1.



▲ FIGURA 2-17 Distribución de los isótopos de cuatro elementos

(a) Solamente hay to the de atences de filter, ¹⁶F (rejo), (b) En el clevo, el 75.77 por ciento de los átentes son de ¹⁶Cl (rojo) y los restantes son de ¹⁷Cl (azal). (c) El magnesto nene un istitupo mayoritario, ²⁶Mg (rejo), y dos minoritarios. ²⁶Mg (gris) y ²⁶Mg (azal). (d) El plosociónic enquiro isólopos naturales: ²⁶Ph (amerillo) 1,4%. ⁵⁶Ph (azal) 24.1%. ⁵⁶Ph (gris) 22.1%, y ²⁶Ph (rojo) 52,4%.

Con frequencia redordearemos el valor de N_A a 6.022×10^{21} mol $^{-1}$, o incluso a 6.02×10^{21} mol $^{-1}$. La unidad mol $^{-1}$ significa que las entidades que se cueman son las que están presentes en un mol.

Si una sustancia contiene átomos de un sólo isótopo, podemos escribir

I ntol
$$^{12}C = 6,02214 \times 10^{24}$$
 atomos $^{12}C = 12,0000$ g
I mul $^{16}O = 6,02714 \times 10^{24}$ atomos $^{16}O = 15,9949$ g y así sucesivamente

La mayor parte de los elementos contienen mezclas de dos o más isótopos. Los átomos que se "cuentar" para tener un mol so tienen tedos la misma masa. Deben considerárse las proporciones en que se encuentras en la naturaleza. Así, en 1 mol de carbono, la mayor parte de los átomos son de carbono-12, pero algunos son de carbono-13. En 1 mol de oxígeno, la mayor parte de los átomos son de oxígeno-16 pero algunos son de oxígeno-17 y otros de oxígeno-18. Como resultado

1 mol de
$$C = 6.02214 \times 10^{23}$$
 átomos $C = 12.011$ g
1 mol de $O = 6.02214 \times 10^{23}$ átomos $O = 15.9994$ g y así sucesivansente

Pexternos establecer fácilmente la masa de un mel de átomos, llamada **masa molar**, 30, a partir de ena tabla de masas atomicas (por ejemple 6,941 p de Li/uxil de Li). En la Figura 2.17 se intenta representar la distribución de isótopos de un elemento y en la Figura 2.18 se muestra un mol de cuatro elementos comunes.

Reflexión sobre el número de Avogadro

El número de Avogadro (6,022142 × 40°) es un número enormemente grande y practiciamente inconcehible en la vida cotidiana. Suponga que estaviéramos contando guisantes en lugar de átomos. Si un guisante típico tiene un volumen aproximado de 6,1 cm², la pida necesaria para formar un mol de guisantes cobrinía los listados Unidos con una altura de aproximadamente 6 km (4 mr). O bica, imagine que los granos de trigo pudieran contanse a la velocidad de 100 por minuto. Una persona seria capor de contar aproximadamente d sail mállogos de grantas durante su vida. Aún nois, si todas tas personas ácrualmente en

En el Ejémplo 2.4 se ha establecido la masa atómica del ¹⁰O con respecto al ¹⁰C.

➤ La masa agentica media proderada del carbono se cateri\u00e3r en la Seccion 2.5.

RECUERDE ▶

que la unidad de masa motar es gárant.



& FIGURA 2.18 Un mol de un elemento

Los vidrios de reloj contiguen un moi de átomos de coêre (izquienda) y un moi de átomos de azulire (derecha). El vaso de precipitados contiene un moi de átomos de mercurio como mercurios láquido, y el globo contigue un moi de útemos de helio en estado gaseoso.

el mando hubieran utilizado sas vidas en contar granos de trigo no podrían alcanzar el número de Avogadro. De hecho, si todas las personas que han vivido en la Tierra hubieran utilizado sus vidas contando granos de trigo, el total todavía estaria lejos de alcanzar el número de Avogadro. (Y el número de Avogadro de granos de trigo es mucho más del trigo que se ha preducido en la historia bumana.) Ahora conscieranos más pestavo macho más eficaz para contar, un ordenador personal moderno, que es capaz de contar a una velocidad prosuma a mil miltones de unidades por segundo. La tarea de contar el mánero de Avogadro le ocuparía jalrededor de 20 millones de años!

El número de Avegadro, obviamente, no es un número útil para contar objetos urdinurios. Por otro lado, cuando este número inconecisiblemente enorme se utiliza para contar objetos inconecisiblemente pequeños, tales como átomos y moléculas; el resultado es uma cantidad de materia que está lácilmente dentro de maestro alcanec.

2.8 Utilización del concepto de mol en los cálculos

A lo largo del texto, el concepto de mol nos proporcionará l'actores de conversión para la resolución de problemas. En cada nueva situación, analizaremas como aplicar el concepto de mol. Por ahera, utilizaremes la relación entre número de atomos y el mol. Considere lo siguiente: 1 mol de S = 6.022×10^{23} átomos de S = 32.07 g de S. Esto nos permite escribir los factores de conversión

El Ejemplo 2.7 es quizás la aplicación más sencilla posible del concepto de mol: relacionar el número de átomos de una muestra con el número de moles de átomos. Utilizaremos estos dos factores de conversión en el Ejemplo 2.8.

RECUERDE >

que al resolver un problema siempre debe comprotar que se produce la carectación de unidades. A partir de este pulho funse mosturá ostroulmente la esocchación de midrales. En los cálculos que necesitan la constante de Arrigadas, los estudantes se suclon preguntar cuándo multiplicar y cuando dividir por N_b . Una posibilidad es milizar siempre la constante de forma que se produzea la cancelación adecuada de muldades. Ona posibilidad es pensar en función del resultado esperado. Al calcular el minero de étomos, esperantos que la respuesta sea un número may grande y, ciertamente, nunco menor que 1. Por reconstado, el mimero de moley de étomos, generalmente es un número más pequeño. A menudo será mesor que 1

EJEMPLO 2.7

Belación entre el mimero de males y el mimero tand de átamer. Se sobe que una minestra de hietro comiene 2.35 moi de Fe. ; Cusasos átomos de hierro hay en esta muestra?

Solución

El factor de conversión que necesitations se basa en que 1 and de Fe = 6.022×10^{11} átomos de Fe.

from es Fe = 2,35 mal Fe >
$$\frac{6.022 \times 10^{21}}{1}$$
 against Fe = $\frac{6.42 \times 10^{2}}{1}$ atomies Fe

Ejemplo Práctico A: ¡Cuántes átomos de eto hay en 5.07 × 10 " mai de Au?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántos atomos de plotos 30% están presentes en 8.27 × 10 1 mol de PN Sugerenicia; ¿que proporción de átomos de PN son de ²⁰⁰PN (vérse la Figura 2.17)

EJEMPLO 2.8

Relación entre el número de átomas de un elemento con la cantidad cumules e la musa en gramos. (a) ¿Cuántos moles de azufre hay en una ranestro que contiene 7.65×10^{23} átumos de S^{\pm} (b) ¿Cuántos la musa de esta muestro?

Solución

(a) Como en el Ejemplo 2.7, necesitamos la constante de Avagadro como factor de conversión, pero squi el factor está invertido.

7 met S = 7,05 × 10¹² átomos S ×
$$\frac{1 \text{ mol S}}{6.022 \times 10^{12} \text{ átomos S}}$$

(b) Pedemos empezar con et resultado del apartado (a), 0.127 nad de S. y unitzar la masa multa como factor de conversi
ón.

$$t \, g \, S = 0.127 \, \text{mol S} \times \frac{33.07 \, g \, S}{1 \, \text{mol S}} = 4.07 \, g \, S$$

O bien, sencillamente podentos comitinar las operaciones del apartado (a) y (b)

$$7 \text{ g S} = 7.65 \times 10^{12} \text{ diames S} \times \frac{1 \text{ mol S}}{6.022 \times 10^{14} \text{ diames S}} = \frac{32.07 \text{ g S}}{1 \text{ mol S}}$$

La Figura 2.19 muestra cómo podemos obtener esta contidad de azotre por pesada.

Ejerroplo Práctico A: ¿Cudi es la masa de 2.35 × №º átomos de Cu?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuárdos átomos de He están presentes en um muestra de 22.6 g de He gas?



A FIGURA 2.19
Medida de 2,65 × 10¹² átomos de 5 (0,727 mol de 5).
Restración del Ejemplo 2.8
La belanza se pune en celo, es decir, se tara, exacramente etuado se enloca el prestructar de autire pesa 4.07 a



▲ FIGURA 2.20 Esquema del cálculo en el Ejemplo 2.9

► La radiactividad asociada con la leche es parte de la radiación natural de fondo a la que todos estamos expuestos y no se considera un tema prescupane.

?

¿Está preguntándose ...?

¿Con cuántas cifras significativas debemos utilizar las masas atómicas o la constante de Avogadro?

Como regla general, para asegurar la máxima precisión permitida, las constantes físicas bien conocidas, deben llevar al menos, una cifra significativa más que las otras candidades medidas. Por ejemplo, al calcular la masa de 0,127 moles de azufre, las respuestas 0,127 mol de S \times 32,066 g de S/mol de S = 4,07 g de S o 0,127 mol de S \times 32,07 g de S/mol de S = 4,07 g de S son respuestas más precisas que 0,127 mol de S \times 32.1 g de S/mol de S = 4,08 g de S.

El Ejemplo 2.9 es quizás la forma más representativa de utilizar el concepto de mal, como parte de un problema más complejo que necesita también omos factores de conversión no relacionados. Una forma de hacerlo es señalar una serie de conversiones, marcar un camino, para obtener la información deseada a partir de la información suministrada. El camino en el Ejemplo 2.9, desde mg K \longrightarrow g K \longrightarrow mol K \longrightarrow átomos 10 K, se representa esquemáticamente en la Figura 2.20. La primera etapa requiere un factor de conversión entre unidades de masa SI que debería conocer. La segunda etapa requiere la masa molar como factor de conversión. Este número lo puede obtener a partir de la table de masus atómicas. En la terrera etapa necesita la constante de Avogadro, una cantidad que debe recordar. En la cuarta etapa, el factor de conversión necesario, la abundancia de 46 K, está relacionada con el porcentaje de abundancia natural de 46 K, que debe durse en el enunciado del problema.

EJEMPLO 2.9

Combinactión de varias factores en un cálculo: masa molar, constante de Avegadro y porcentejes de dimendancia. El potasio-40 es uno de los pocos isótopos radiactivos naturales de elementos de múnicro atámico bajo. Su porcentaje de abundancia natural entre los isótopos de potasio es 0.012 per ciento. ¿Cuántes átomes de ⁴¹⁶K se tomas al beber una taza de lecho entora que contiene 371 mg de potasio?

Solución

Siguiendo el camino trazado en la Figura 2.20, convierta Jamasa de K en número de moles de K. Para ello utilice la masa molar de forma *inverta* a la utilizada en el Ejemplo 2.8.

$$9 \mod K = 371 \mod K \times \frac{1 g K}{1000 \mod K} \times \frac{1 \mod K}{39.10 g K} = 9.49 \times 10^{-3} \mod K$$

Abora convierta el número de moles do K en número de átomos de K.

$$7 \le \mathrm{norm} \ K = 9,49 \times 10^{-3} \ \mathrm{mod} \ K \times \frac{6,022 \times 10^{23} \ \mathrm{diomos} \ K}{4 \ \mathrm{mod} \ K}$$

 $= 5.71 \times 10^{23}$ átomos K

Finalmente, utilitee el porcentoje de abunduncia natural de ⁴⁰K para formular un factor que concierta el número de átomos de potasio en número de átomos de ⁴⁰K.

? åtemes
$${}^{46}K = 5.71 \times 10^{21}$$
 åtemes $K \times \frac{0.012$ åtemes ${}^{46}K = 6.9 \times 10^{13}$ åtemes ${}^{40}K$

Estado natural y abundancias de los elementos



▲ El Herro es uno de los elementos más abundantes en la corteza terrestre. Los compuestos de hierro dan un color característico a los sucilos, como en la zona del desiento del sanón Navajo Sandstone Paría de Arizona.

¿Cuál es el elemento más abundante? Esta cuestión, aparentemente sencilla, no tiene una respecsas fácil. Si consideramos el universo entero, el hidrágento suprare aproximadamente el 90 por ciento de todos hos átomos y el 75 por ciento de la masa, y el helio suprare la mayor parte del resto. Si considerames sólamente los elementos presentes en la frecta, el hierro es probablemente el elemento más abundante. Sin embasgio, la mayor parte de este bierro, se ence que está en el mieleo de la Tierra. Lus elementos accesibles actualmente son los que está en el mieleo de la Tierra. Lus elementos accesibles actualmente son los que está presentes en la atmistiera de la Tierra, los cedanos y la contena continental sólida. Lus ubundancias relativas de algunos elementos y los materiales comanes que contienen estos elementos se muestran en la Tabla 2.2.

No trates los elementos conocidos existen en la corteza de la Tierra. En los minerales de tranio se encuentran trazas de neptunio (Z=93) y platonio (Z=94) pero a efectos prácticos, los elementos con musero aromaco mayor de 92 pueden producirse sólo arbitetalmente mediante procesas ou elemes. Además, la mayor parte de los elementos no se encuentran libras en la naturaleza, es decir, como elementos no combinados. Sólo se encuentran libras abrededes del 20 por ciento del total. El resto de los elementos sólo se encuentra libras abrededes del 20 por ciento del total. El resto de los elementos sólo se encuentra en combinación química con otros elementos.

No padernos suponer que la facilidad y el coste de la obtención de un elemento puro a partir de sus luentes acturales estan relationados escoso rigironne con facilitade pelatica del elemento. El alumino es el metal mas abundante en la ciercea terrestre pero no puede obtenerse de forma ton Periala o eno el merro. Esto es debido en parte a que las menos de hierro, de-

El exquenta de la resolución de un problema en varias etapas, como el de la Figura 2.20, puede servir turabién para ver cómo se resuelve más fácilmente, a través de una única etapa. Así, podemos escribar

? atomics 49 K = 371 mg K × 1 g K/1000 mg K × 1 mol K/39,10 g K

$$\times \frac{6,022 \times 10^{25} \text{stomos K}}{1 \text{ mol álonsos K}} \times \frac{0.012 \text{ atomos }^4 \text{ K}}{100 \text{ atomos K}}$$

= 6.9 × 100 átamos *K

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántes álomos de Pb están presentes en las pequeño frozo de plomo con un volumen de 0,105 ent? La densidad del Pb = 11.34 g/cm²

Ejemplo Práctico B: El salupo radiactivo Renas-187 puede utilizarse para determinar la adad de los meteoritos. Una muestra de 0, 100 mg de Re conicase 2,02 × 10¹⁷ átomas de ¹⁶⁷Re ¿Cuél es la alumdancia porcentual de Renic-187 en esta muestra?

pósitos concentrados de compuestos que contienen hierro, son más comunes ciuc las menas de aluminio. Algunos elementos cuyas abundancias porcentuales son bastante bajus, sin embargo son ampliamente utilizados debido a que sus menus son bastante comunes. Por ejemplo, este es el caso del cobre, cuya abundancia en la corteza de la Tierra solamente es del 0,005 por ciento. Por otro lado, algunos elementos son muy abundantes pero no hay menes con las características apropiadas. Estos elementos no se obtienen fäcilmente, como en el caso del rubidio, el vipésimo tercer elemento más abordante.

En capítulos posteriores, describiremos la forma de obtección de los elementos a partir de sus fuentes naturalese exígeno, nitrógeno y argón a partir de la utrusferea; hidrógeno a partir del gus natural; magnesio y bromo del agua de mar; azufre de los depósitos de agua subterránea; sodio y claro de la sal común; y algunos metales de sus menes.

TABLA 2.2 Abundancia de los elementos en la corteza terrestre

Elemento	Abundancia (%) en masa	Principales materiales que contienen el elemento
Oxígeno	49,3	Agua; sílice; silicatos; óxidos metálicos; la atmósfera
Silicio	25,8	Sílice (arena, cuarzo, ágata, perdernal); silicatos (feldespato, arcitla, mica)
Aluminio	7,6	Silleans (arcilla, feldespato, mica); éxido (bauxita)
Hierro	4.7	Óxido (bemailies, magnetita)
Calcie	3,4	Carbonate (caliza, mármol, marga); sulfate (yeso); flucuro (flucrita); silicatos (feldespate, zeolitas)
Sedio	2,7	Cioruro (sal de roca, agua de tos océanos); silicatos (feldesparo, zeolitas)
Petasio	2,4	Clerum; silicatos (feldespato, nsiça)
Magnesio	1,9	Carbonato; cloruro (agua de mar); sulfato (epsemita)
Hidrógeno	0.7	Óxido (agua); gas natural y petróleo; materia orgánica
Titanio	0.4	Óxido
Ciero	0.2	Sal común (sal de reca, agua de los co6anos)
Fásforo	0,1	Posfatos; materia orgánica
Eliresto ^b	0,8	

[&]quot;La conteza terrestre se considera que consiste en la corteza sólida, las aguas terrestres y la utmósfero "Este apartado incluye C_i N y S_i todos esenciales para la vida, y elementes menos abundantes, atuque comercialmente importantes, como B, Be, Cr, Ou, F, L Pb, Sn, y Zn

Resumen

La química moderna contenzó con los descubrimientes del siglo XVIII que condujeron a la formulación de la ley de la conservación de la masa y la ley de la composición constante, seguidas por lateoría admica de Dalton. Los importantes avances del siglo XIX que llevaron a la compressión de la esmoctura del átorno, tovieron lugar sin embargo en el campo de la física.

La investigación de los rayes catódicos condujo al descubrimiento del electrón, una partícula fundamental de la materia y la unidad básica de carga eféctrica negativa. Los descubrimientos de los rayes X y la radiactividad fueron una consecuencia de los estudios sobre los rayos catódicos. El descubrimiento de los isótopos y el desurollo de la espectronienta de masas moderna también lienen sus origenes en la investigación sobre los rayos catódicos. Los estudios sobre dispersión de partículas α por láminas delgadas de metales condujeron al concepto de átorno nuclear. El descubrimiento posterior del protón y neutrón hizo posible una descripción más completa del núcleo atómico.

Asignando una masa de 12 u exactomente a un átomo de carbono-12, se pueden establecer has másas de ciros átomos, mediame espectrometria de masas. A partir de las masas de los diferentes isótopos de un elemento y su porcemoje de abundancia natural, puede determi-

narse la masa (peso) atómica media ponderada de ua elemento. Estos vulores sun fas medias punderadas que se encuentran en las tablas de masas (pesos) atómicas.

La tabla periódica es una lista de los elementos organizados en filas horizentules (períodos) y columnas verticules (grupos) de acuerdo con propiedades físicas y químicas semejantes. La tabla periódica también puede subdividirse en estegorías más amplias de elementos: metales, no metales, metafeides y gases nebles. La tabla periódica tiene machos usos que se examinarán a lo largo del libro. En este capítulo se resulta la utilización de la tabla como una lista de massa atómicas y como ayuda en la escritura de símbolos para los iones seneillos.

La constante de Avegadro, N_A = 6,02214 × 16¹¹ mot¹¹ represente el número de átomos de carbono-12 que hay en 12 g extremente de carbono-12. De forma general, es el número de entidades etenemales, por ejemplo, átomos o moléculas; presentes en un mol de sustancia. La masa de un mol de átomos de un elemento-se denomina masa molar. La masa melar y la constante de Avogadro se utilizan en una gran variedad de cálculos en los que intervienen la masa, cantidad (en moles), y número de átomos en una nituestra de un elemente.

Ejemplo de recapitulación

Una bola de acero inoxidable posec un radio de 6,35 mm y una densidad de 7,75 g/cm³. El hierro es el principal elemento en el acero y el carbona es un elemento minoritario elave. Dicha bola contiene 0,25 por ciento de carbono en masa.

Dado que el porcentaje de abundancia natural del ^DC es 1,108 por ciento, ¿cuántos átranos de ¹/₂C están presentes en dicha bola?

1. Determine el volumen de la bola en continetros núbicos. La fórmula para el volumen (V) de una esfera es $V = 4/3\pi r^3$. Para obtener el volumen en em³, el tadio $\{r\}$ debe expresarse en continetros.

$$V = \frac{4\pi}{3} \left[6.35 \text{ cm} \times \frac{1 \text{ cm}}{10 \text{ ram}} \right]^3 = 1.07 \text{ cm}^3$$

 Determine la masa de carbono presente, Utilise la densidad del acero y el volumen de la bota para calcular su masa. Utilice el porcentaje de carbono en el acero para obtener la masa de carbono a partir de la masa de acero.

? g C = 1,07 cm² ×
$$\frac{7,75 \, \text{g apero}}{1 \, \text{cm}^3 \, \text{apero}} \times \frac{0,25 \, \text{g C}}{100 \, \text{g secto}} \simeq 0,021 \, \text{g C}$$

3. Determine el mimero total de diamos de carbono presentes. Utifice la masa molar para conventir la masa de carbono en la cantidad de estbono expresada en moles. Utilice la constante de Avogadro para establecer el número de ásomos de carbono.

? átomos C
= 0,021 g C ×
$$\frac{1 \text{ mot C}}{12,011 \text{ g C}}$$
 × $\frac{6,02 \times 10^{24} \text{ átomos C}}{1 \text{ mot C}}$
= 1,1 × 10²¹ átomos C

4. Determine el número de dromos de ¹³C. El porcentaje de aljundancia natural combuce al factor de conversión: 1,108 átomos de ¹³C/100 átomos de C. Multiplique el resultado de la ciapa 3 por este factor.

? átomos
$$^{13}C = 1.1 \times 10^{21}$$
 átomos $C \times \frac{1,108}{100}$ átomos $C \times \frac{1,108}{100}$ átomos $C \times \frac{1,108}{100}$ átomos $C \times \frac{1,108}{100}$ átomos $C \times \frac{1,108}{100}$

Términos clave

actinidos (2,6) constante de Avegadro, $N_{\rm A}$ (2,7) electrón (2,2)

elementos de los grupos principales (2.6) elementos de transición

(metales de transición) (2.6)

espectrónictro de masas (2.4)

familia (2.6) grupo (2.6)

ion (2.4)

isótopo (2.4)

lantánidos (2.6)

ley de conservación de la maso (2.1)

ley de las proporciones múltiples (2.1) ley de la composición constante (proporciones definidas) (2.1) masa (peso) atómica (2.5) masa molar, M (2.7) metales (2.6) mol (2.7)

núclido (2.4) número atómico (número de protones),

Z (2.3) nómero de masa, A (2.3) nómero de neutrones (2.3)

neutrón (2.3)

no metales (2.6) particula B (2.2)

particula or (2.2)

período (2,6)

porcentaje de abundancia natural (2.4)

peroton (2.3)

radiactividad (2.2) rayos gamma (7) (2.2)

rayos gamma (γ) (2.2)rayos catódicos (2.2)

Simbolo intimico (2.4)

strategio quantico (2.4 tabla periódica (2.6)

unidad de massa atómica (n) (2.3)

Cuestiones de repaso

- Defina o explique con sus proplas palabras los siguientes términos o símbolos: (a) ^d/_Z E; (b) particula β; (c) isómpo; (d) ¹⁶O; (e) masa molar.
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas: (a) ley de conservación de la masa; (b) átomo nuclear de Rutherford; (c) masa atómica media ponderada; (d) radiactividad.
- Explique las diferencias importantes entre cada uno de los siguientes pares de términos: (a) rayos catódicos y rayos X;
 (b) protones y neutrones; (c) carga nuclear y carga iónica;
 (d) período y grupo de la tabla periódica; (e) metal y ao metal;
 (f) constante de Avogadro y el mol.
- 4. Una muestra de 0,406 g de magnesio reacciona con exigeno, obteniendose 0,674 g de óxido de magnesio como único produeto. ¿Qué masa de exigeno se consumió en la reacción?
- 5. Una muestra de 1,205 y de potasio reacciona con 6,815 y de cluro obteniéndose electro de potasio como único producto. Después de la reacción quedan 3,300 y de cluro sin reaccionar. ¿Qué masa de cloruro de potasio se formó?
- Cuando se quema ma muestra de uzufre puro no se obtiene un residuo sólido. ¿Cómo puede estar de acuerdo esta observación con la ley de conservación de la masa?

- 7. Si los étomos de sodio y cloro se combinan en proporciones 1:1 en el cloruro de sodio ¿cuál debe ser el percentaje en masa de sodio en este compuesto?
 - (Sugerencia: utilice las masas atómicas del Nu y Cl.)
- En el Ejemplo 22, se estableció que la proporción de magnesio en el divido de magnesio era 0,100 g de magnesio/0,166 g de 6xido de magnesio.
 - (a) ¿Cuái es la proporción de oxígeno en el óxido de magnesio?
 (b) ¿Cuái es la proporción oxígeno/magnesio (es decir, g de O/g de Mg) en el óxido de magnesio?
 - (c) ¿Cuál es el percentaje en trasa de magnesio en el óxido de magnesio?
- Tres muestras de carbono paro de 3,62; 5,91 y 7,07 g de peso, se quemaron en un exceso de pire. Las masas de dióxido de carbono obtenidas, el único producto en cado caso, fueron 13,26; 21,66 y 25,91 g, respectivamente.
 - (a) ¿Establecen estos datos que el dióxido de carbono tiene una esemposición fija?
 - (b) ¿Cuál es la composición del djóxido de curbono, expresada en porcentaje de carbono y porcentaje de oxígeno en missa?
- 10. El azufre forma dos compuestos con el exígeno. En el primer compuesto 1,000 g de azufre se combina con 0,998 g de exigeno y en el segundo, 1,000 g de azufre se combina con 1,497 g de exígeno. Demicistre que estos resultados son consistentes con la ley de Dalton de las proporciones múltiples.
- 11. El fúsforo forma dos compuestos con el cloro. En el primer compuesto 1,000 g de fúsforo se combinas con 3,433 g de cloro y en el segurdo, 2,500 g de fósforo se combinan con 14,308 g de cloro. Demuestre que estos resultados son consistemes con la ley de Dulton de las proporciones inútriples.
- 12. Cuando reaccionan 4,15 g de magnesio y 82,6 g de brumo, encontramos que (1) se ha utilizado todo el magnesio; (2) queda algo de bromo sin reaccionar, y (3) el único producto es el bromuno de magnesio. Con esta información micamente, ¿es posible deducir la mesa del bromuro de magnesio obsenido? Justifique la respuesta.
- Complete la siguiente tabla. ¿Qué infermación mínima se recesita para curacserizar completamente un átomo o ion? (Observe que no pueden completarse todas las filos.)

Nombre.	Símbolo	Número de protones	Número de electrones	Número de pendrones	
Sodio	23 Na	11	11	12	.23
Silizio		_	-	14	
	_	37			85
	40K		_		_
_	_	_	33	42	-
_	mNe2+		_		-
_					80
_	_	_	_	126	_

- Clasifique les siguientes especies en orden creclente de (a) número de electrones; (b) número de neutrones; (c) masa: ¹³/₂Sn MAr ¹/₂Te §Cu §Cu §Cu §K
- IS. Los siguientes isótopos rediactivos tienen apticaciones en medicina. Escriba sus símbolos en forma de 2E. (a) cobalto-60. (b) fósforo-32; (c) indo-131; (d) azufre-35.

- Exprese el percentaje de particulas fundamentoles del núcleo que son neutrones, paru el núclido *20a
- El iridio tiene dos isétopos principales (masa atómica = 192,22
 u). Uno de ellos, ¹⁹⁸lr, tiene una masa de 190,9609 u. ¿Cuát de los siguientes isótopos es el segundo: ³⁹⁰lr, ¹⁹⁹lr, ¹⁹⁹lr? Justifique la respuesta.
- 18. Un isótopo con número de masa 38 tiene dos neutrenes más que protones. ¿De qué elemento se trata?
- Les aiguientes datos sobre masas isotópicas se dan en un manual de datos. ¿Cuál es la ruzón entre cuda una de estas masas y la del !2C? (a) !3 Cl. 34,96885 v; (b) ?3Mg, 25,98259 v; (c) ?2Rn, 222,0175 u.
- 20. Mediante un espectrómetro de masas se obtuvieron los siguientes cocientes de masas: "¡FP;"C = 1,5832; ; ; CIP;"F = 1,8406; ; ; ¡FIP;"CI = 2,3140. Cateule la masa de un átomo ; ¡Br en unidades de mesa atómica. (Sugerencia: ¡cuál es la masa de un átomo de ¹²C?)
- 21. En el argón que se enquentra en la naturaleza, el 99,600 por ciento de los átomos son de "Ar con una masa de 39,9624 u; el 0,337 per ciento, "Ar con una masa de 38,96755 u; y el 0,063 por ciento, "Ar con una masa de 37,96772 u, Calcule la masa atómica media ponderada del argón que se encuentra en la nutarnieza.
- Utilice la tubla periódica de la controportada delantera e identifrace
 - (a) un elemento que está en el Grupo 13 y el quinto periodo;
 - (b) un eleniento semejame al S y otro que no lo sea;
 - (c) el metal alcalino del sexto periodo;
 - (d) el halógeno del quinto período;
 - (e) un elemento con número atómico mayor de 50 con propiodades semejantes al elemento con número atómico 18;
 - (f) el número del grupo del elemento E que forma un ion E³⁻:
 (g) un elemento M que pueda formar el ion M²⁺.
- Superciendo que el séptimo período de la tabla periodica taviese 32
 elementos, ¿cuál sería el mimero atómico del gas noble que sigue
 al radón (Rn)? ¿y el del metal abcalino que sigue al francio (Fr)?
- 24. ¿Cuál es el número total de átomos en cada una de las si guientes muestras? (a) 12,7 nsol de Ca; (b) 0,00361 mol de Ne; (c) 1,8 × 30⁻¹² mol de Pu.
- 25. Calcule las cantidades correspondientes a:
 - (a) el número de moles representado por 2,18 × 10th átomos de Fe;
 - (b) la masa, en gramos, de 7.71 mol de Kr.
 - (c) la masa, en mg, de una rapestra que contiene 6.15×10^{19} átornos de Au:
 - (d) el número de átomes que hay en 112 cm³ de Fe (d = 7.86 p/cm³).
- 26. Sin hacer cálculos detallados, indique cuát de las siguientes cantidades contiene el mayor número de átomos; 6,02 × 10²³ átomos de Ni, 25,0 g de nitrógeno, 52,0 g de Cr, 10,0 cm³ de Fe (d = 7,86 g/cm³). Justifique la respuesta.
- ¿Cuántos átomos de ³⁶⁴Pb están presentes en una pieza de plomo que pesa 215 mg? El porcentaje de abundancia natural del ³⁶⁴Pb es 1,4 por ciento.
- 28. Una determinada aleación de plomo-cadmio tiene 8,0 por ciento en masa de cadmio. ¿Qué masa de esta aleación, en gramos, debe pesarse para obtener una muestra que contenga 6.50 × 10¹⁰ átomos de Cd?

Ejercicios

Ley de conservación de la masa

- 29. Coando un objeto de hierro se oxida, su masa aumenta. Coando una cerilla arde, su masa disminuye. ¿Están estas observaciones en contra de la ley de conservación de la masa? Justifique la respuesta.
- 30. Cuando una cinta de metal magnesio se quema en el aire (virase la Figura 2.1), se obtiene un polvo blanco que pesa más que el metal original. Cuando una cinta de magnesio se quenta en un matraz para reacciones de fetólisis, el matraz pesa la mismo antes y después de la reacción. Explique la diferencia entre estas observaciones.
- Cuando se calienta mocho una mezola sólida de 10,500 g de hidróxido de calcio y 11,125 g de cloruro de amonio, se des-
- prenden productos gasensos y queda un residuo sólido de 14,336 g. Los gases se pasan a través de 62,316 g de aguary la masa de la disolución resultante es 69,605 g. Denim de les l'imises del error experimental, explique si estos datos estún de acuerdo con la ley de conservación de la masa.
- 32. Denuo de los limites del error experimental, justifique que se comple la fey de conservación de la masa en el siguiente experimento: se disolvieron 10,00 g de carbonato de calcio (encontrado en la piedra coliza) en 100,0 ml. de ácido christirico (d = 1.146 g/ml.). Los productos fueron 120,40 g de disolución, una mezela de ácido charhídrico y choruro de calcio, y 2,22 L del gas dióxido de carbono (d = 1,9769 g/L).

Ley de la composición constante

- 33. En un experimento, 2,18 g de sedio reaccionaron con 16,12 g de etero. Todo el sedio desapareció y se obtuvieron 3,54 g de la sal cloruro de sodio. En un segundo experimento, 2,10 g de elem reaccionaron con 10,00 g do sodio. Todo el cloro desapareció y se obtuvieron 3,46 g de cloruro de sodio. Demues tre que estos resultados están de acuerdo con la ley de la composición constante.
- 34. Cuando 3,06 g de hidrógeno rescrionaron con un exceso de oxígeno, se formaron 27,35 g de agua. En un segundo experimento, se descompuso una muestra de agua por electrólisis, producióndose 1,45 g de hidrógeno y 11,51 g de oxígeno. ¿Sen consistentes estos resultados con la ley de la composición contante? Demuéstrelo.
- 35. En un experimento, se quemaron 0,312 g de azufre y se obtuvieren 0,623 g de dióxido de azufre como único producto de reacción. En un segundo experimento, se obtuvieron 0,842 g de dióxido de azufre. ¿Qué masa de azufre se ha tenido que quemar en el segundo experimento?
- 36. En un exporimento, la reacción entre 1,00 g de mercurio y un excesa de acufre produjo 1,16 g de un sulfuro de mencurio enmo único producto. En un seguado experimento, se obtavo el mismo sulfuro de mercurio al reaccionar 1,50 g de mercurio y 1,00 g de azulfre. (a) ¿Qué masa de sulfuro de mercurio se obtavo en el segundo experimento?
 - (b) ¿Qué masa y de qué elemento, mercurio o azulre, quedó sin maccionar en el segundo experimento?

Ley de las proporciones múltiples

 Los siguientes datos se obtuvieron para compuestos de nitrógeno e hidrógeno

Compuesto	Masa de Nitrógeno (g)	Masa de Hidrógeno (g)	
A	0,500	0.108	
В	1.000	0,0720	
C:	0,750	0,108	

 Los siguientes datos se obtuvieron para compuestos de indo y flúrer

Masa de lodo (g)	Masa de flúor (g)
1,000	9,1497
0,500	0,2246
0,750	0.5614
1,000	1,0480
	fodo (g) 1,000 0,500 0,750

- (a) Derouestre que estas dans son consistentes con la ley de las proporciones máltiples,
- (b) Si la fórmula del compuesto B es N_2H_2 , ¿cuáles son les fórmulas de los compuestos A y C?
- (a) Demuestre que estes datos son consistemos con la ley de las proporciones múltiples.
- (b) Si la f\u00f3mula del compuesto A es IF, ¿cuales son las f\u00e4r-mulas de los compuestos B, C y D?

- 39. El cobre forma dos óxidos. Un óxido tiene 20 por ciento en masa de oxígeno. El segundo óxido tiene un porcentoje de oxíseno menor que el primero. ¿Cuál es el porcentaje probable de oxigeno en el segundo óxido?
- 40. Los des áxidos del carbono descritos en la Figura 2.3 son CO v CO., Otro ácido de carboso contiene 1.106 e de oxígeno en una impestra de 2,350 g. ¿ Cuát es la razón de átomos de curbono y exigeno que se combinan en las moléculas de este tercer óxido? Justiflone la respuesta.

Particulas fundamentales

- 41. Indique la evidencia que estableció de forma más convincente que les electrones son puriculas fundamentales de la ma-Beerig
- 42. ¡Por qué no pudieron utilizarse los mismos métodos para aislar y derectar neutrones que los que se habían utilizado para cáracterizar los electrones?

Cargas fundamentales y relaciones masa-carga-

- 43. Las signientes observaciones se hicieron para una serie de 5 getas de aceite en un experimento semejante al de Millikan (whose la Figura 2.8). La gota 1 tenía una carga de $1.28 imes 10^{-16}$ C: las gotas 2 y 3 tenja cada una, 1/2 de la carga de la pota 1; la gota 4 tenía 1/8 de la curen de la geta 1; la gota 5 tenía una carga cuarro yeces la de la gota 1. ¿Son estos datos consistentes conel valor de la carga electrónica dada en el texto? ¿Pudo Millikan haber obtenido la carga del electrón a partir de esta serie de discos? Expliquelo.
- 44. En un experimento semejante al descrito en el Ejercicio 43, la gota I tenía una carga de 6,41 $imes 10^{-19}$ C; la gota 2 tenía 1/2. de la carga de la goto le la gota 3 tenía dos veces la carga de la gota t; la gota 4 tenía ura carga de 1.44×10^{-16} C; y la gota
- 5 tenía 1/3 de la carga de la gota 4, ¿Son estos datos consistentex con el valor de la carga electrónica dada en el texto? ¿Pudo Millikan haber obtenido la carga del electrón a partir de esta serie de dates? Expliquelo,
- 45. Utilice los datos de la Tabla 2.1 para comprebar las siguientes. proposiciones.
- (a) La masa de los ejectrones es aproximadamente 1/2000 veces la de los átomos de 19.
 - (b) La relación masa-curga, m/e, pura los ienes positivos, es considerablemente mayor que para los electrones.
- Calcule el valor aproximado de la relación, masa-carga, m/e, en culambios por gramo, para los ienes (2011) y 10 S2-. ¿Por qué estes valores son sólo aproximados?

Número atómico, número de masa e isótopos

- 47. Para el átomo de "Pd, cuya masa es 107.90389 u, calcule (a) el número de protones, neutrones y electrones en el átorito; (b) la razón entre la masa de este átomo y la de un átomo de
- 48. Para el ion zu Ra2+, cuya masa es 228,030 u, calcule (a) el número de protones, neutrones y electrones en el átomo; (b) la razón entre la masa de este átomo y la de un átomo de ¹⁶O (véase et Ejemplo 2.4).
- 49. Un isótopo de plata tiene una masa que es 6,68374 veces ta del oxígeno-16. ¿Cuál es la masa, en u, de este isótopo? (vénse et Ejemplo 2.4).
- 50. La relación de las masas de los dos isótopos naturales del indioes 1,0177;1. El más pisado de los dos isótopos tiene 7,1838.

- voces la masa del ¹⁰O. ¿Cuáles son las masas, en u, de los dos isóropos? (wiese el Ejemplo 2.4).
- 51. ¿Cuál de las siguientes especies: MMg²⁺, 47Ct, 40Co¹⁺, MCl⁻, 120 Su2+ 221 Th, WSr
 - (a) tiene igual mimero de protones que de neutrones?
 - (b) tiene protones que contribuyen más del 50 por ciento a la masa? (c) tiene el 50 por ciento más de neutrones que de protones?
- 52. Dadas las mismas especies que en el Ejercicio 51, ¿cuál
 - (a) tiene igual número de neutrones y electrones?
 - (b) tiene protones, neutrones y electrones en la proporción 9:11:87
 - (c) tiene un minutero de neutrones iguel al número de protones. más la mitad del número de electrones?

Unidades de masa atómica, masas atómicas

- 53. La masa de un átomo de carbano-12 se trana executamente como 12 u. ¿Es probable que haya algún esto átomo con un número de masa entero exacto, expresado en u? Expliquelo.
- 54. ¿Qué proposición es probablemente cierta en relación a las masas de útomos de cobre individuales: que todos, alguno o ningrato tienen una masa de 63,546 u? Explíquelo.
- 55. Hay tres isótopos naturales de inagnesio. Sus masas y sus porcentajes de abundancia en la naturaleza son 23,985042 u., 78,99
- por ciento; 24,985837 u, 10,00 por ciento; y 25,982593 u, 11,01 por ciento. Calcule la masa atómico medio ponderada del majo-
- 56. El cromo tiene cuatro isótopos neturales. Sus masas y porcentajes de abundancia natural son 49.9461 u, 4.35 per ciento; 51,9405 u, 83,79 por ciento; 52,9407 u, 9,50 por ciento; y 53,9389 u; 2,36 por ciento. Calcule la masa atómica media ponderada del cromo.

- Las abundancias de los dos isótopos naturales de la pluta son: ¹⁰⁷Ag. \$1,84 por ciento; ¹⁰⁸Ag. 48,16 por ciento. La masa de ¹⁰⁷Ag es 106,905092 u. ¡Cuál es la masa de ¹⁰⁵Ag?
- 58. El bromo tiene dos isótopos naturales. Uno de ellos, el bromo-79, tiene una masa de 78,918336 u y una abundancia natural de 50,69 por cierto. ¿Cuál debe ser la masa y el porcentaje de abundancia natural del ecro isótopo, bromo-81?

Espectrometria de masas

- El especto; de russa del germanio presentó picos para los números de masa 70; 72; 73; 74 y 76, con alturas relativas de 20.5; 27.4; 7.8; 36,5 y 7,8 respectivamente.
 - (a) Haga un esquema de este espectro de masas, semejante al de la Figura 2.15.
 - (b) Estiroe la masa atómica media ponderada del germanlo y explique por qué este resultado es correcto sólo aproximadamente.
- Les atomas de hidrógeno y cloro reaccionan para formar moléculas diatómicas en la ruzón 1:1, es decir HCt. Las abun-

- 59. Los tres isátopos naturales del pojasio son: ³⁶K, 38,963707 u; ⁴⁰K, 39,963999 u; y ⁴¹K. Los percentajes de abundancia natural del ³⁶K y ⁴¹K son 93,2581 por ciento y 6,7302 por ciento, respectivamente. Calcule la masa isotópica del ⁴¹K.
- ¿Cúáles son los porcentajes de abundancia natural de los dos isótopos naturales del boro, ¹⁸B y ¹¹B? Las masas de estas isótopos son 10,012937 u y 11,009305 u, respectivamente.

dancias naturales de los isótopos de cloro son 75,77 por ciento de ¹⁵Cl y 24,23 por ciento de ¹⁷Cl. Las abundancias naturales de ²H y ³H son 0,015 por ciento y menos de 0,001 por ciento, respectivamente.

(a) ¿Cuántas moléculas de HCl diferentes son posibles y cuáles son sus mimeros de mase, es decir, la suma de los números de masa de los átomos de H y Cl?

(b) ¿Cuál es la más abundante de las moléculas posibles de HCI? ¿Cuál es la segunda más abundante?

La constante de Avogadro y el mol

- 63. Caicule
 - (a) el número de moles de Rb en una muestra de 167.0 g del metal rubidio:
 - (b) el número de átomos de Fe en 363,2 kg de hierro;
 - (c) la masa de una muestra de un billón (1.0×10^{13}) de áromes de plata metálica;
 - (d) la masa de un átomo de flúor.
- 64. Calcule
 - (a) el número de átomos de Ar en una muestra de 5,75 mg de areón:
 - (b) to mass motor, M_1 de un elemento si la mass de una muestra de 2.80×10^{12} átomos de este elemento es 4.24 g_3
 - (c) la masa de una muestra de aluminio que contiene el mismo número de átomos que 35.55 z de zine.
- ¿Cuántos átomos de Ag hay en una joya de plata de ley que pesa 38,7 g? La plata de ley contiene 92,5 por ciento en masa de Ag.
- 66. ¿Cust es el número total de átomos que hay en una muestra de 75,0 cm² de soldadora de fontamero, una aleación que contiene 67 por ciento de Po y 33 por ciento de Sa en masa y tiene una densidad do 9,4 ¿/cm³?

- 67. Les expertos médices generalmente creen que un rivel de 30 μg de Pb por decilitro de sangre supone un riesgo importante para la salud (4 dL = 0,1 L). Exprese este nivel (a) en unidades de mol de Pb/L de sangre; (b) en número de átomos de Pb por militite de sangre.
- 68. Durante un período de gran contaminación del aire se observó que la concentración de phomo en el aire era 3,01 µg de Ptvn² ¿Cuántos átomos de Pb habría en usa inoestra de 0,500 L de este aire, volumen que representa la capacidad pulmonar aproximada de un adulto?
- 69. (Cuántos átomos hay en un alambre de cobre de calibre 20 de 1,00 m de longitud? Un alambre de calibre 20 tiene un diámetre de 0.03196 pulgadas y la densidad del cobre es 8.92e/cm².
- 70. Sin bacer cálculos detallados, determine cuál de las siguientes muestras tiene mayor número de átomos. (a) un cubo de hierro de 10,0 cm de arista (d = 7,86 g/cm²); (b) 1,00 kg de hidrógeno contenido en un globo de 10,000 L; (c) un montón de azuño de 20,0 kg de pesa; (d) una muestra de 76 libras de mercurio líquido (d = 13,5 g/ml.).

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 71. Se prepara una disolución disolviendo 2,50 g de clurato de potasio (sustancia utilizada en fuegos artificiales y bengalas) en 109,0 mL de agua a 40°C. Al enfrirar la disolución a 20°C, se observó que el volumen continuaba siendo 100,0 mL pero parte del clerato de potasio había cristalizado, depositándose como sólido. A 40°C la densidad del agua es 0,9922 g/mL, y a 20°C, la disolución de clerato de potasio tenta una densidad de 1.0085 g/mL.
 - (a) Estime la musa de clorato de potasio cristalizada con una precisión de dos cifras significativas.
 - (b) ¿Por qué no puede dame la respuesta de (a) con más precisión?
- 72. William Prout (1815) propuso que todos los atomos se componen de átomos de hidrógeno, sugiriendo que todos los elementos deberían tener mases atómicas enteras basadas en la masa atómica de 1 para el hidrógeno. Esta hipótesis paceció desacreditarse con el descubrimiento de masas atómicas, tales como 24,3 y para el mágnesio y 35,5 y para el cloro. Explique, en functón de los conocimientos modernos, por qué la hipótesis de Prout es en realidad bastante razonable.
 - 73. El fláor tiene una única especie atórnica, 1ºF. Calcule la masa, atórnica del ¹⁰F sumando las masas de sus protones, neutrones y electrones, y compárela con el vator de la tabla de la compacubierta defantera. Explique por qué la contrordancia es muy mala.

- 74. Haga una estimación de la densidad de la materia en un protón, utilizando en diámetro aproximado de 1 × 10⁻¹³ em para el núcleo esférico del átemo de hidrógeno-1, junto con los dates de la Tabla 2.1.
- Utilice las proposiciones y definiciones fundamentales del textopara doducir que 6,022 × 10²⁸ u = 1,000 g.
- 76. Identifique en cada caso el elemento en cuestión.
 (a) El número de masa de un átomo es 234 y el átomo tiene
 60,0 por ciento más neutrones que protones.

(b) Un ion con carga 2+, tiene 10,0 por ciento más protones

que electrones.

- (c) Un ion cen un número de masa de 110 y una cæga 2+, tiene 25,0 por ciento más neutrones que electrones.
- Identifique el isótepo E si el número de neutrones de su núcleo es una unidad mayor que el número de protones y el número de masa es mueve veces mayor que la carga vobre el ion E³¹
- Determine el único ion posible 2+ para el que se sutisfacen las dos condiciones siguientes.
 - La carga iónica neta es una décima parte de la carga nuclear
 - El cúmero de neutrones excede en cuatro unidades al número de electrones.
- Determine el único isótopo posible (E) que cumple las siguientes condiciones.
 - El número de masa do E es 2.50 veces su número ntórnico.
 - El número ntémico de E es igual al número de mass de otro isótopo (Y). A su vez, el isótopo Y tiene un número de neutrones que es 1,33 veces el número atémico de Y e igual al número de neutrones de selenio-82.
- Suponga que redefinimos la escala de masas atómicas osignando arbitrariamente a la mezcla reaural de los isótopos de cloro una masa arômica de 35.00000 p.
 - (a) ¿Cuáles serían las masas atómicas del helio, sestio y iodo en esta mueva escala de masas atómicas?
 - (h) ¿Por qué estos tres elementos tienen masas atómicas casi enteres (número entero) basadas en el carbono-12 pero co en la escala basada en el cloro natural?
- Los dos isótopos naturales del nitrógeno tierren masas de 14,003 i y 15,000 i a, respectivamente. Determine el porcentaje de átomos de ¹⁵N en el nitrógeno natural.
- 82. Las masas de los isótopos naturales del mercurio son ¹⁰⁶Hg, 195,9668 u; ¹⁰⁶Hg, 197,9668 u; ¹⁰⁶Hg, 198,9663 u; ²⁰⁶Hg, 200,9763 u; ²⁰⁶Hg, 200,9765 u; ²⁰⁶Hg, 203,9735 u. Utilice estos datos, junto con los datos de la Figura 2.15, peru culcular la masa atómica media ponderada del mercurio.
- 83. El silicio tiene un isótopo mayoritario, ²⁸Si (27,97693 u, 92,21 por ciento de abundancia natural), y dos minoritarios, ²⁹Si (28,97649 u) y ²⁸Si (29,97376 u). ¿Cuát es el porcentaje de abundancia natural de los dos isótopos minoritarios?

- 84. A partir de la intensidad de las lineas del espectro de masus del gas kriptón se hicieron las siguientes observaciones.
 - (a) Algo más del 50 por ciento de los átonos eran de loiptón-84.
 (b) El mámero de átomos de kriptón-82 y kriptón-83 era prácticamente el mismo.
 - (e) El número de átomos de kriptón-86 era 1,50 veces mayor que el námero de átomos de kriptón-82.
 - (d) El mámero de átomos de kriptón-80 era 19,6 por ciento del número de átomos de kriptón-82.
 - (e) El número de átomos de kriptón-78 era 3,0 por elento del mismero de átomos de kriptón-82.
 - Las masas de los isótopos son ³⁸Kr, 77,9204 u; ³⁰Kr, 79,9164 u; ³²Kr, 81,9135 u; ³²Kr, 82,9141 u; ³⁴Kr, 83,9115 u; ³⁵Kr, 82,9141 u; ³⁴Kr, 83,9115 u; ³⁵Kr, 85,9106 u. La masa atómica media ponderada del Kr es 83,80. Ultice estos datos para calculardes porcentajes de abundancia natural de los isótopos de kriptóm.
- 85. Los dos isótopos naturales del cloro son ³³C1 (34,9689 n. 75,77 por ciento) y ³⁷C1 (36,9658 n. 24,23 por ciento). Los dos isótopos naturales del bromo son ²⁸Br (78,9183 n. 50,69 por ciento) y ³¹Br (80,9163 n. 49,31 por ciento). El cloro y el bromo se contibinan para formar monocloruro de bromo, BrCl. Haga un esquema del espectro de masas del BrCl representado el número relativo de moléculas frente a la masa molecular, de forma semejante a la Figura 2.15.
- 86. El metal monel es una aleación de cobre-níquel resistente a la corresión utilizada en la industria electrónica. Una determinada aleación con una densistad de 8,80 g/em² que contine 0,022 por ciento en masa de Si, se utiliza para fabricar una planeta rectangular de 15,0 cm de longitud, 12.5 cm de ancho. 3,60 mm de espesor, con un agujero de 2,50 cm de diámetro en el centro. ¿Cuántos álomos de silicio-30 se encuentran en estu planeta? La masa del átomo de silicio-30 es 29,97376 u y el porcentaje de abundancia naturat del silicio-30 es 3,10 por electro.
- 87. Una aleación que funde aproximadamente a la temperatura de ebultición del agua tiene átomos de Bi, Pb y Sn en la proporción 10:6:3, respectivamente, ¿Qué masa de aleación contiene un total de un moi de átomos?
- 88. Cienta soldadura de pluta, (utilizada en la industria electrénica pura unir componentes eléctricos) debe tener una proporción de dromos 5.00 Ag/4,00 Cu/1,00 Zn. ¿Qué masas de los tres metales deben fundirse juntus para obtener 1,00 kg de la soldadura?
- 89. Se analiza una aleación de bajo panto de fusión Sn-Pb-Cd Hamada aleación eméctica. Se excientral que la razón molar de estaño y plemo es 2,73:1,00, y la razón de maso de plomo y cadaño es 1,78:1,00, ¿Cuál es la composición centeximal en masa de esta aleación?

Problemas de seminacio

- Los datos obtenidos por Lavoisier en el experimento descrito en la Sección 2.1 son los siguientes.
 - Antes del calentamiento: recipiente de vidrio + estaño + aire = 13 onzas, 2 gres, 2,50 granos
 - Después del esfentamiento: recipiente de vidrio + residuos de estado + aire sobrante = 13 onzas, 2 gros, 5,62 granos
- ¿Hasta qué punto están de acuerdo los resultados de Lavoisier con la ley de conservación de la masa? I fibra = 16 cazas; I caza — 8 gros; I gros = 72 granos. En unidades modernas, I libra = 30,59 g.
- A continuación se muestran algunas dates del experimento de la pota de secite de Millikan. Las camidades medidas no eran

cargas reales de las getas de aceite pero eran proporcionales a estas cargas. Muestre que estos dates son consistentes con la idea de una carga electrónica fundamental.

Observación	Cantidad medida	Observación	Cantidad medida
1	19,66	8	53,91
2	24,60	9	59,12
3	29,62	10	63,68
4	34,47	iτ	68,65
5	39,38	12	78,34
6	44.42	13	83,22
7	49.41		

- 92. Hasta 1961, los físicos utilizaban como estándar de masas atómicas, el isótopo ¹⁰O, at que asignaren un valor de 16 exactamente. Al mismo tiempo, los químicos asignaren un valor de 16 exactamente a la inezela natural de ²⁰O, ¹²O, y ¹⁸O, ¿Cabe esperar que las masas atómicas en un texto de hace 50 aixx, sean las mismas, más altas en general, o más lojas en general que en este texto? Expliquelo.
- 93. Él químico alemán Fritz Haber propuso pagar las indemnizaciones impuestas a Alemania después de la Primem Guerra Mondial, extrayendo oco del agua de mar. Dado que (e) la cantidad de las indemnizaciones era de 28,8 miles de milhones de détares, (b) el valor del oro en ese momento era aproximadamente de 21,25 ódiares per onza (1 onza = 31,103 g), y (c) el oro se encuentra en el agua de mar en una proporción 4.67 × 10¹¹ átomos per tonelada de agua de mar (1 tan = 2000 lb), ¿cuántos kitémetros cúbicos de agua de mar tendrían que ser

- processados para obtener la camidad necesaria de oro? Suponga que la densidad del agua de mar es 1.03 g/cm². (El proyecto de Haber no resultó factible comercialmente, y las indemnizaciones tames se acabaren de pagar.)
- 94. La espectrometria de masas ex uno de los instrumentos más poderosos y versátiles en el análisis químico debido a su capacidad para discriminar átornos de diferente masa. Cuando se introduce en un espectrómetro de masas una muestra que contiene una mezela de diferentes isótopos, la razón de los picos observados refleja la razón de los porcentajes de abundancia natural de los isótopos. Esta razón proporciona un estándar interno a partir del que se puede calcular la cantidad de un determinado isótopo presente en una muestra. Esto se fleva a cabo introduciendo una muestra con una cantidad e concida de un isótopo particular. La compracción de la nueva razón de isótopos con la primera razón, permite determinar la cantidad de isótopo presente en la muestra original.

Se analizó una muestra de roca para determinar su contenido en rubidio. Se extrajo el contenido de rubidio de un trozo de roca de 0,350 g de peso y a la mpestra extraída se la aliadió una cuntidad udicional de 29,45 µg de ⁶⁷Rb. El espectro de masas de esta muestra de control mostoó un pico de ⁶⁷Rb que em 1,12 veces más ulto que el pico de ³⁷Rb. Suponiendo que los dos isótopos reaccionan de forma idéntica. ¿cuál es el contenido de Rb en la toca, expresado en partes por millón en musa? Las abundancias naturales y las masas isotópicas se muestran en la tabla.

Isótopo	% Abundancia natural	Masa atómico (u)
⁶⁷ Rb	27,83	86,909
⁶⁵ Rb	72,17	84,912

Ejercicios multimedia

- 95. Despoés de ver la animación sobre las proporciones múltiples (el apítulo 2.1), suponga que se lleva a cabo un proceso semejante con fósforo sólido. En la reacción con fósforo, se forman dos compuestos que sólo contienen oxígeno y fósforo. El cociente de las razones de masas oxígena/fósforo es 1,66. Si ambas unidades fórmula contienen 4 átoricos de fósforo, determine la composición de estos dos compuestos. ¿Por qué en este caso el cociente de las razones de masas no es un número entero?
- 96. En relación a la animación del experimento de Rutherlord (aCapitulo 2.3) describa las conclusiones sobre el átomo nuclear obtenidas a partir de los siguientes datos experimentoles:
 - (i) la muyoría de las partículas alfa pasaban a través de la lámina de ore;
 - mina de ore; (ii) unas pocas partículas allá eran reflejadas con ángulos grandos;
 - (iii) el ángulo de desviación de las partículas alfa era variable.
- Vuelva a ver la animación sobre el experimento de gotas de aceite de Millikan («Capúnh» 2.2) y proporcione una explicación para las signientes observaciones:

- (a) Las gotitas de aceite se pod
 éan localizar en el campo de visión del microscopio controlando un potencial externo.
- (b) La carga del electrón calculada no depende directamente de la masa de la gotita de aceite.
- (c) Se observa que las goijtas de accite con doble carga se eleran.
- 98. Utilizando la información de la simulación del espectrómetro de masas (e Copitulo 2.4), calcule la masa atómica media del flúor y compare su respuesta don el valor de la tabla periódica.
- Practique con la actividad de la tabla periódica Interactiva (cCapítulo 2.6) para obtener la respuesta a las signientes cuestiones.
 - (a) ¿Qué grupu pasec el punto de fusión medio más bajo?
 - (b) ¿Pueden catalogárse la mayoría de los elementes como metales o no metales?
 - (c) ¿Cuál es mayor, el número de elementos de los grupos principales o el número de elementos de transición?
 - (d) ¿Cuál es el elemento con más alto punto de eballición?

3

Compuestos químicos

Contenido

- 3.1 Tipos de compuestos químicos y sus fórmulas
- 3.2 El concepto de mol y los compuestos químicos
- 3.3 Consitución de los compuestos químicos
- 3.4 Estados de exidación: un instrumento dtil para describir los compuestos químicos
- 3.5 Nomenclatura de los compuestos orgánicos e inorgánicos
- 3.6 Nombres y fórmulas de los compuestos inorgánicos
- Nombres y fórmulas de los compuestos orgánicos
 - Atención a Espectrometría de masas. Determinación de fórmulas moleculares



Cristales azules de sulfato de cobre(II) pentahidratado, CuSO₂ = 5H₂O. Los compuestos químicos, sus fórmulas y sus nombres, son los temas discutidos en este capítulo.

A gua, amoníaco, reonóxido de carbono y dióxido de carbono sen sustancias familiares y además, compuestos químicos sencillos. Un poco menos familiares sen la sacaresa (azácar de caña), el ácido acerifsaticilico (aspirina), y el ácido aseórbico (vitamina C), que también son compuestos químicos. De becho, el objeto de la química se centra principalmente en los compuestos químicos y en este captualo se estudian los conceptos básicos relacionados con ellos.

La característica común de todos los compuestos es que están formados por dos o más elementos. Se pueden dividir en un múmero reducido de amplias categorías aplicando las ideas de la tabla periódica de los elementos. Los compuestos se representat con fórmalas químicas que se obtienen mediante los simbolos de los elementos constituyentos. En este capítulo aprenderá a deducir y a escribir las fórmulas químicas y a militzar la información incorporada en las mismas. El enpinsto termina con una revisión de las reluciones entre trambres y fórmulas, la nometiciattra química.

Tipos de compuestos químicos y sus fórmulas

Cuando los átemos se aproximan en una reacción química, los electrones de los átemos interaccionan para formar los enlaces químicos. En general, hay dos tipos de enlace químico entre los átemos en los compuestos químicos, enlaces iónicos y covalentes. Los enlaces covalentes implican una compartición de electrones entre los átemos, y los enlaces iónicos implican una transferencia de electrones de un átemo a otro. Normalmente se forman enlaces covalentes entre dos elementos no metálicos y enlaces iónicos entre un metal y un no metal. En los próximos capítulos estudiaremos los tipos de enlace.

► Cuando más adelante estudiemos el enface químico, veremos que la diferencia entre enlace iónico y covatente no esta totalmente clara, como estas proposiciones implican, pero esto no es necesario considerado de momento.

Compuestos moleculares

Un compuesto molecular está formado por unidades discretas denominadas moléculas, que generalmente consisten en un número pequeño de átomos no metálicos que se mantienen unidos mediante un enlace covalente. Para representar un compuesto molecular utilizamos una fórmula química, una representación simbólica, que, como mínimo, indica:

- · los elementos presentes;
- el número relativo de átomos de cada elemento.

A continuación, en la fórmula del agua se indican los elementos por sus simbolos. Los subindices indican los números de átomos. Cuando no hay subindice escrito se sobreentiende que es el número 1.

Los dos elementos presentes

H.O

La fatta de subíndice significa un átomo de O por unidad fórmula

Dos dromos de H por unidad fórmula

Otro ejemplo de fórmula química en el CCl₄, que representa al compuesto tetracloruro de carbono. Las fórmulas H₂O y CCl₄ representan entidades distintas, las *molécu*las. Así, podemos referirnos al agua y al tetraclaruro de carbono como compuestos moleculares.

Una fórmula empírica es la fórmula más sencilla para un compuesto; muestra los tipos de átomos diferentes y sus números relativos. En una fórmula empírica los subíndices se reducen a la razón de números enteros más sencilla. Por ejemplo, P_2O_2 es la fórmula empírica para un compuesto cuyas moléculas tienen la fórmula P_4O_{10} . Generalmente las fórmulas enspíricas no nos dan mucha información sobre un compuesto. El ácido acético ($C_2H_4O_2$), el formaldehído (CH_2O , utilizado para fabricar algunos plásticos y resinas) y la glucosa ($C_4H_{12}O_6$, el azúcar de la sangre), todos tienen de fórmula empírica CHo.

Una fórmula molecular se basa en una nsolécula real de un compuesto. En algunos casos, la fórmula empírica y molecular son idénticas, como CH₂O para el formaldehído. En otros casos la fórmula nsolecular es un múltiplo de la fórmula empírica. Por ejemplo, una molécula de ácido acético está formada por ocho átomos, dos átomos de C, cuatro átomos de H y dos átomos de O. Esto es dos veces el número de átomos en la fórmula unidad (CH₂O). La fórmula molecular del ácido acético es C₂H₄O₃. Por otro lado, la de la plucosa es C₂H₁₀O₃.

Las fórmulas empíricas y moleculares nos indican la razón de combinación de los átomos en el compuesto pero no nos dicen nada sobre cómo están unidos los átomos entre sú. Sin embargo, hay otros tipos de férmulas que proporcionan esta información adicional. Para ilustrarto, considere el ácado acético, compuesto de carbono-oxígeno-hidrógeno, que es el que da sabor ácido al vinagre. En la Figura 3.1 se muestran algunas representaciones de este compuesto.

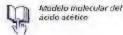


Medelo reolecular (Bolas y barras)

Fermula estructural Hand C O O O O O

C C O H

| Modele malecular
H (espacio lloro)



▲ FIGURA 3.1 Varias representaciones del compuesto ácido acético

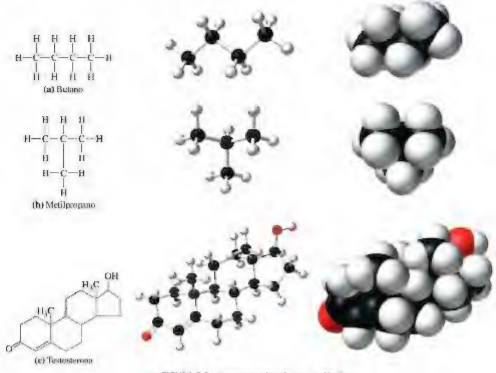
En el modelo molecular, lus esferas negras sen átornos de carbone; las rojas, de oxígeno; y las blances, de bádrégeno. Para indicar que un átorno de H de la molécula es básicamente diferente de los otros tres, la l'órmula del ácido acético se suele escribir como HC₂B₃O₂ (véase la Sección 5.3). Para indicar que este átorno de H está unido a un ásomo de O, se utilizan también las fórmulas CH₂COOH y CB₂CO₃B. Para algunos computestes quimicos se pueden encontrar versienes diferentes de las fórmulas quimicas en la bibliografía.

Una fórmula estructural muestra el orden en el que se unen los átomos en una mofécula y los tipos de enlace. Así, la fórmula estructural del ácudo acético indica que tres de los cuatro átomos de H se enlazan a uno de los átomos de C y el átomo de H restante se enlaza a un átomo de O. Los dos átomos de O se entezan a uno de los átomos de C y los dos átomos de C se enlazan entre sí. En la fórmula estructural, los enlaces covalentes se representan por líneas o trazos (—). Uno de los enlaces se representa por un deble trazo (—) y se llama enlace envalente doble. Más adelame, en el texto, verentos afgunas de ferencias entre los enlaces simples y dobles. Por ábora sólo pensantos en el enlace doble como un enlace más fiarte o apretado que el enlace simple.

Una alternativa, una forma de mostrar cómo están conectados los átomos en la molécula de ácido acético, es utilizar una fórmula estructural condenseulo: bien como CH₂COOH o como CH₂CO₂H. Con este tipo de fórmula se indican las diferentes formas de unirse los átomos de H y la fórmula puede escribirse en una fínea. la formula estructural para el butano, C₂H₁₀ se muestra en la Figura 3.2a; la fórmula estructural condensada mostrando las conexiones es CH₃(CH₂)₂CH₁. Las fórmulas estructurales condensadas (ambién pueden etilizarse para mostrar cómo se une un grupo de átomos a otro átomo. Considere el metilpropano. C₂H₁₀, que tiene la fórmula estructural de la Figura 3.2b. Hay un grupo de átomos — CH₂, unido al átomo de carbono central. Esto se muestra en la fórmula estructural condensada incluyendo el grupo CH₂ entre paréntesis a la derecha del átomo al que se une, así, CH₂CH(CH₃)CH₃. Como alternativa, podemos escribir la fórmula estructural condensada CH(CH₃)₁, ya que el átomo de C central está unido a cada uno de los otros tres átomos de C.

En compuestos orgánicos, compuestos que contienen carbono e hidrógeno como elementos principales, el átomo de carbono siempre forma cuatro enlaces covalentes. Los compuestos orgánicos pueden ser muy complejes, y una forma de simplificar sas fórmulas estructurales es escribir las estructuras sin mostrar explicitamente los átomos C y H. Esto se bace dibujando líneos que indican los enlaces químicos y al final de una líneo o cuando una líneo se encuentra con otra, suponensos que existe un átomo de carbono. Suponensos que cada átomo de carbono tiene suficientes átomos de 11 para satisfacer la necesidad de los átomos de carbono de tener cuatro enlaces. La horrama masculina testacteuma se representa por una estructura de este tipo en la Fagura 3.2c.

Finalmente, las profeculas tienen forma tridimensional. Las fórmulas emplricas o moleculares, no proporcionan ninguna información sobre la disposición espacial de los áto-



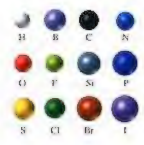
▲ FIGURA 3.2 Representación de tres moléculas



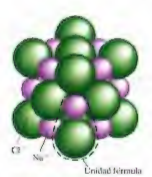
Modelos de butano, metilpropano y testosterona mos. Las fórmulas estructurales a veces pueden mostrar este, pero normalmente la única forma satisfectoria de representar las estructuras tridimensionales de las motéculas es construyendo modelos. En un modelo de bolas y barras, los centros de tos áltomos endarados se representan por pequeñas esferas y los enlaces entre átomos por barras. Estes modelos nos ayudan a visualizar las distancias entre los centros de los átomos, tongitudes de enlace y las formas geométricas de las moléculas. En la Figura 3.1 se muestra un modelo de bolas y barras del ácido acético. El modelo de bolas y barras es fácil de dibujar y de interpretar, pero los átomos en una molécula están en centacto, no se encuentran separados, como se indica en el modelo de bolas y barras.

Un modelo de espacio Reno muestra que los átomos en una molécula ocupan un espacio y que están en contacto real uno con otro. Existem programas de ordenador dischados específicamente pura generar modelos de espacio lleno, como los que se muestran en las Figuras 3.1 y 3.2. Un modelo de espacio fleno es la representación más exacta del tamaño y la forma de una molécula porque se construye a escala, es decir, una molécula de un mánimetro o centímetro.

La molécula de ácido acético está formada por tres ripos de átomos. C. N y O. y los modelos de la molécula lo reflejan. Cuando se utilizan los modelos de bolas y barras y los de espacio lleno, generalmente se adopta un sistema de color para distinguir los diferentes tipos de átomos. En la siguiente página se muestra un cédigo de colores que suele servir



Modelo del slavuro de sodio



► FIGURA 3.3 Fragmento de un cristal iónico y una unidad fórmula de NaCl

El chermi de sadin sódido está fermado por muchas innes Na' y Cl' dispuestos en una red. Barnada cristal. La combinación de un ion Na' y en ion Cl' es la agrupación más pequeña de iones a partir de la que se puede reproducir la formula NaCl. Es una utidad fórmula. para identificar los átomos. Se puede observar que las esteras colorcadas tumos distintes tamanos, correspondientes a las diferencias en tamano de los átomos de la tabla periódica.

A lo largo de este libro se unlizarán las diferentes descripciones de las motéculas que se han discutido anteriormente. De hecho, la descripción del tamaño y forma de las motéculas y la interpretación de las propiedades físicas y químicas en función del tamaño y forma motecular es ono de los aspectos más importantes de la química moderna.

Compuestos iónicos

La combinación quinaca de un metal y un no metal normalmente da tugar a un compuesto tienero. Un compuesto tienero esta formado por unas positivos y negativos unidos por fuerzas electrostalicas de atracción (recuerde la atracción de objetos con rarga opuesta representada en la Figura 2.4). Los átomas de los elementos metálicos tienden a pender uno o más electroses cuando se combinan con átomos no metálicos y los átomos no metálicos tienden a ganar uno o más electrones. Como resultado de esta transferencia de electrones, el átomo metálico se convierte en un ion negativo (llamado catión) y el átomo no metálico se convierte en un ion negativo (llamado anión). Normalmente podemos deducir la magnitud de la carga de un catión o anión de un grupo principal a partir del grupo al que pertenece el elemento li ésse la Sección 2.6) y así la tabla periódica puede ayudamos a escribir las fórmulas de los compuestos iónicos.

En la formación de cloruro de sodio, sal común, cada útomo de sodio pierde un electrón y se convierte en un ion sodio, Na¹, y cada átomo de cloro gano un electrón y se convierte en un ion cloruro. Cl.: Este hecho está de acuerdo con la refación entre la localización de los elementos en la tabla periódica y las cargas de sus rones sencillos (rénse la Sección 2.6). Para que la unidad fórmula det clorare de sodio sea eléctricamente neura, se necesita un ion Na¹ por cada ion Cl. (+1 -1 = 0). Así, la fórmula es NaCl.

En la Figura 3.3 se muestra la estructura del NaCl, Se puede observar que cada ion Na' en el cloruro de sodio está radeade por xeis iones Cl. (y vicevesa), y no podemos decir que uno de estos seis iones Cl. pertenece exclusivamente a un ion Na' determinado. Sia embargo la razón de iones Cl. a Na' en el cloruro de sodio es t.!, de forma que seleccionamos arbitrariamente una cumbinación de un ion Na' con un ion Cl. como unidad fórmula de an compuesto iónico es la agrupación de unas misma que en la fórmula química. Como se encuentra incluida en una gran red de iones, denominado cristal, no existe una fórmula unidad do un compuesto iónico como una en tidad discreta. Por tanto no es adecuado llamar molécula a una unidad fórmula del choruro de sodio sólido.

La situación con el cloruro de magnesio es similar. En el cloruro de magnesio que se encuentra como impureza en la sal de mesa en concentración de trazas, los átomos de magnesio pierden dos electrones para formar iones magnesio. Mg. (el Mg está es el grupo 2). Para obtener una eradad fórmula eléctricamente neutra, necesitamos dos iones C1. cada uno con una carga 1-, por cada ion Mg. (1.1. fórmula del cloruro de magnesio es McC3).

Los iones Na*, Mg²* y Cl* son manuatómicos, lo que significa que cada uno consiste en un sólo átomo ionizado. Por el contratio, un ion poliatómico está formado por dos o más átomos. En el ion nitrato, NO₃*, los subíndices indican que tres átomos de O y un átomo de N se unen en un sólo ion NO₃*. El nitrato de magnesio es un compuesto iúnico formado por iones nitrato y magnesio. Una unidad formada de este compuesto eléctricamente mentra debe estar formada por un ion Mg² y titos iones NO₃*. La fórmula basada en esta unidad fórmula se indica incluyendo NO₃ entre parántesis, seguido por el subíndice 2: Mg(NO₃)₂. Volveremos a estudiar los iones poliatómicos en la Sección 3.6.



¿Está preguntándose...?

¿Puede formarse un compuesto entre átomos metálicos diferentes?

En un metal, los electrones de les átemes interaccionan para formar enhaces meníficos. Los átomes enhaçados son normalmente del mismo elemento, pero también pueden ser de diferentes elementos, dando lugar a compuestos *intermetálicos*. El enhace metálico da a los compuestos metálicos e intermetálicos, sos propiedades características de conductividad eléctrica y calorifica. Estos enlaces se describen en el capítulo 12.

3.2 El concepto de mol y los compuestos químicos

Una vez que se conoce la fórmula química de un compuesto, podemos determinar su masa fórmula. La masa fórmula es la masa de una *unidad fórmula* en unidades de masu atómica. Es siempre apropiado utilizar el término masa fórmula, pero para un compuesto molecular la unidad fórmula es una molecular real y podemos ltablar de su masa molecular. La masa molecular es la masa de una molécula en unidades de masa atómica.

Se paeden obtener las fórmulas y masas moleculares medias proderadas simplemente sumando las masas atómicas medias ponderadas (las de la contracubierto delantera). Así, para el compuesto molecular, H₂O, obtenemos

masa molecular
$$H_2O=2$$
 (masa atómica $H_1)+$ (masa atómica O)
$$=2 (1,008 \text{ u})+15,999 \text{ u}$$

$$=18,015 \text{ u}$$

para el compuesto iónico cloruro de magnesio, MgCl₂,

masa förmuta
$$MgCl_2$$
 = masu atómica $Mg \pm 2$ (masu atómica CI)
= $24.305 \text{ u} \pm 2.(35.483 \text{ u})$
= 95.211 u

y para el compuesto iónico nitrato de magnesio, Mg(NO₃)₂,

masa fórmula
$$Mg(NO_d)_2 = masu atómica Mg$$

+ $2 \text{ [massa atómica N + 3 (massa utómica O)]}$
= $24.305 \text{ u} + 2 \text{ [14,007 u} + 3 \text{ (15,999 u)]}$
= $[48.313 \text{ u}]$

Mol de un compuesto

Recente que en el Capítulo 2 definimos un mol como una cantidad de sustancia que tiene el mismo número de entidades elementales que los átemes existentes en 12 g, exactamente, de carbono-12 puro. Esta definición evita cuidadosamente decir que las entidades que se cuentan son siempre átomos. Como resultado, podemos aplicar el concepto de mol a cualquier magnitud que pudamos representar por un simbolo o fórmula, átomos, tinidades fórmula o moléculas. Concretamente, un mol de un compuesto en cantidad de compuesto que contiene el número de Avogadro (6,02214 × 16²³) de unidades fórmula o moléculas. La masa molar es la masa de un mol de compuesto, un mol de moléculas de un compuesto molecular y un mol de unidades fórmula de un compuesto iónico.

 Los térmicos peso fórmula y pero molecular se suelen utilizar en lugar de masa fórmula y masa molecular

▶ Los térmicos masa fórmula y masa molecular tienen esencialmente el mismo significado, aunque, cuando nos referimos a los compuestos iónicos, como NaCl y MgCl₂, la masa fórmula es el término que debería utilizarse.

RECUERDE

que samque la masa molecular y la masa moler parecen semejantes y están relacionadas, no son lo mismo. La mása molecular es la masa media ponderada de ura molécula, expresada en unidades de masa atómica, u. La masa molar es la masa de un número de Avogadro de moléculas (expresada en guanos por mol, g/mol). Los dos términos tienen el mismo valor manérico pero diferentes unidades.

La masa molecular media ponderada del H₂O es 18,015 u comparada con una masa de, exactamente, 12 u para un átorno de carbono-12. Si comparamos muestras de moléculas de agua y átornos de carbono utilizando un mimoro de Avogadro de cada uno de ellos, obtenemos una masa de 18,015 g de H₂O comparada con 12 g exactamente para el carbono-12. La masa molar del H₂O es 18,015 g H₂O/mol H₂O. Si conocemos la fórmula de na compaesto, podernos igualar los siguientes términos, como se indica a continuación para el H₂O, MgCl₂ y Mg(NO₂)₂:

1 mol H₂O = 18,015 g H₂O = 6,02214
$$\times$$
 10²³ moléculas H₂O
1 mol MgCl₂ = 95,211 g MgCL₂ = 6,02214 \times 10²³ unidades fórmula MgCl₂
1 mol Mg (NO₃)₂ = 148,313 g Mg(NO₃)₂
= 6,02214 \times 10²³ unidades fórmula Mg(NO₃)₂

Expresiones como estas proporcionan factores de conversión de diferentes tipos, que pueden aplicarse en una gran variedad de situaciones para la resolución de problemas. La estrategia que mejor funcione para un problema particular dependerá, en parte, de una mejor visualización de las conversiones necesarias. Así, en el Ejemplo 3.1 convertimos la masa en una cantidad de males y después en un número de tutidades fórmula. Generalmente, el punto central de un problema es la conversión de una masa en gramos, a una cantidad en moles, o viceversa. A menudo esta conversión debe estar precedida o seguida por ntras comersiones que implicam volúmenes, densidades, porcentajes,...etc. Como vimos en el Capútulo 2, una herramienta útil en la resolución de problemas es establecer una secuencia de conversión (véase la Figura 2.20).

EJEMPLO 3.1

Relación entre la masa molar, la constante de Avogadro y las unidades fórmula de un compresso idnico. Una balanza analítica tiene una precisión de 0,1 mig. ¿Cuál es el número total de iones que hay en esta mínima cantidad detectable de MgCl₂?

Solución

Después de hacer la conversión de masa, mg —> g, utilizamos la masa moba para conventir la masa a admero de motes de MgCl₂. Después, con la constame de Avogado; como factor de conversión, convertimos los motes a número de unidades fórmula. Nuestro factor final se basa en que hay tres iones (un ion Mg²⁺ y dos iones Cl⁺) por unidad fórmula (uf) de MgCl₂.

Como ya se ha indicado, a menudo es útil representar una secuencia de conversión que empiece con la información suministrada y cominúe a través de una serie de factores de conversión hasta la información descada. En el Ejemplo 2.9 hicimos esto mediam idagrama (véme la Figura 2.20). Nermalmente se hace el esquema de forma más sencilla. Para este problema, podemos empezar con miligramos de MgOl, y hacer las siguientes conversiones:

$$\begin{split} \text{mg} &\longrightarrow \text{g} \longrightarrow \text{mol} \longrightarrow \text{uf} \longrightarrow \text{número de iones} \\ \text{? iones} &= 0.1 \text{ mg MpCl}_2 \times \frac{1 \text{ g MgCl}_2}{1000 \text{ mg MgCl}_2} \times \frac{1 \text{ mol MgCl}_2}{95 \text{ g MgCl}_2} \\ &\times \frac{6.0 \times 10^{23} \text{ u.f. MgCl}_2}{1 \text{ mol MgCl}_2} \times \frac{3 \text{ iones}}{1 \text{ u.f. MgCl}_2} \\ &= 2 \times 10^{18} \text{ iones} \end{split}$$

Ejemplo Práctico A: El (valo de zinc, ZnO, se utiliza en preparaciones farmaceúticas como filtro solar. ¿Cuál es el número total de iones que hay en una muestra de 1,0 g de ZnO?

Ejemplo Práctico B: i Cuántos gramos de MgCJ, seriau necesarios para obtener de 5,0 \times 10²⁵ iones CL7

En el Ejemplo 3.2 utilizamos factores adicionales antes de utilizar los factores basados en el concepto de mol. La secuencia de conversión general es μL --- nL --- y --→ número de maléculas. De nuevo, observe que empezamos con un valor dado en el problema y utilizamos factores de conversión para establecer un camino hasta la solución deseada.

 Sabiendo cue una gota normal. de liquido tiene un velumenaproximado de 0,05 mL, un volumen de 1,0 pd. es solamente 0.02 venes una gota.

EJEMPLO 3.2

Cambingción de varios factores en un cálcula que implica la masa malar. El líquido volátil cálmercaptano, C.H.S. es una de las sustancias más maledientes conocidas. Se utiliza en el gas rutural para hacer detecrables les escapes de gas. ¿Cuantas moléculas de C_1H_sS hay en una muestra de 1,0 μ 1,7 (d = 0,84 μ 9mL).

Solución

Primero ecovertimos los microlitros a mililitros, y después utilizamos to densidad como lactor de conversión. Las conversiones restantes son de masa de sustancia a cúmero de moles, y finalmente a referero de moléculas.

? moléculas
$$C_2H_0S = 1.0 \ \mu L \times \frac{1 \times 10^{-6} \ L}{1 \ \mu L} \times \frac{1000 \ mL}{1 \ L} \times \frac{0.84 \ g \ C_2H_0S}{1 \ mL} \times \frac{1 \ mol \ C_2H_0S}{1 \ mL} \times \frac{1 \ mol \ C_2H_0S}{1 \ mol \ C_2H_0S} \times \frac{6.02 \times 10^{21} \ moléculas \ C_2H_0S}{1 \ mol \ C_2H_0S} \times \frac{6.02 \times 10^{21} \ moléculas \ C_2H_0S}{1 \ mol \ C_2H_0S}$$

Ejemplo Práctico A: El cro tiene una densidad de 19,32 p/cm². Un trom quadrado de para de cro tiene 2,50 cm de ludo y 0,160 mm de espesso. / Cuántos átremes de cro hay en esta nities-

Ejemplo Práctico B: Si se evapora 1.0 μL de etilorer captano llegado. C.H.S (d = 0.84) g/mL), y se dispersa en un aula de quipuca de 1500 m², ¿será deteciable el vapor? El límite de deterción es 9 × 10" µmol/m².

(Sugerenole: 1 μ mol = 1 × 10⁻⁶ mol. ¿Coántos micromoles do C₂1 LS hay en 1,0 μ L?)

Mol de un elemento. Una segunda definición

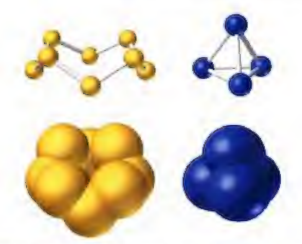
En el Capítulo 2 tomamos un mol de un elemento como 6.02214×10^{21} átemos del elemento. Esta es la única definición posible para elementos como el hierro, magnesio, sodio y cobre, en las que un gran número de átomos esféricos se encuentran agrunados juntos como las canicas en un bote. Pero los átomos de algunos elementos se mantienen unidos para formar moléculas. Las muestras de estos elementos están formadas per conjuntos de moléculas. En la Figura 3.4 se representan las moléculas de P_e y S_e. Las fórmulas moleculares de los elementos con las que deberiamos familiarizarnos son

$$H_{1} \quad O_{2} \quad N_{1} \quad F_{1} \quad Cl_{2} \quad Br_{2} \quad I_{2} \quad P_{4} \quad S_{8}$$

Para estos elementos podemos bablar de una masa animica o una masa molecular, y la masa molar se puede expresar de dos maneras. Por ejemplo, para el hidrógeno, la masu atómica es 1,008 u y la masa molecular es 2,016 u; la masa melar puede expresarse como 1,008 g de H/mol de 11 o 2,016 g de H₂/mol de H₂.







▲ FIGURA 3.4 Formas moleculares del azufre y del fésforo elemental En el azufre sólido hay *polo* álexos de azufre por muédeula de azufre. En el fúsion blanco solido hay *cuatro* átemas de fésforo por mulécula



¿Está preguntándose...?

¿Qué masa motar se utiliza para "un mot de hidrógeno"?

Lu trase "un moi de hidrógeno" exambigua. Hay que especificar siempre un moi de *idemny* de hidrógeno o bien un moi de *moiéculas* de hidrógeno. Incluso es mejor escribir E moi H o E moi H₁. Hay que utilizar LEOS g l'Ermot B caando se trata de áttenes de EL y 2,016 g II₁/moi H₁ cuando se trata de moiéculas de EL₂. La distinción entre átomos de hidrógeno y moiéculas de hidrógeno es como la distinción entre una decena de calcetines y una docena de pares de calcetines.

La fórmula estructural del halotano es

3.3 Constitución de los compuestos químicos

Una fórmula química contiene una considerable información cuantitativa sebre un compuesto y sus elementos constituyentes. Ya hexaos visto cómo se determina la masa molar de un compuesto, y en esta sección consideramos otros cálculos basados en las fórmulas químicas.

El baletano es un tíquido volátil, recoloro, que se ha utilizado como extintor de incendios y también como anestésico de inhalación. Su formula, empírica y molecular, es C₂HBrClF₂; su masa molecular es 197,38 u y su masa molar es 197,38 g/mol, como se calcula a continuación.

$$M_{\rm CylinsCO_3} = 2M_{\rm C} + M_{\rm H} + M_{\rm U_1} + M_{\rm C_1} + M_{\rm b}$$

= $(2 \times 12.01) + 1.01 + 79.90 + 35.45 + (3 × 19.00)g$
= $197.38 \, \text{g/med}$

La fórmula molecular C₂HBrClF₃ nos dice que, *por cada mal* de halotano, hay des moles de átomos de C, un mol de átomos de cada uno de los elementos H, Br y Cl, y tres moles de átomos de F. Estas relaciones pueden expresayse como factores de conversión para responder a preguntas tales como, ¿cuánios átomos de C se encuentran en un mol de halotano? El factor necesario en este caso es 2 mol C/mol C₂HBrClF₇. Es decir

? átomos C = 1,000 mol C₂HBrClF₃
$$\times$$
 $\frac{2 \text{ mol C}}{1 \text{ mol C}_2\text{HBrClF}_3} \times $\frac{6,022 \times 10^{23} \text{ átomos C}}{1 \text{ mol C}}$
= 1,204 \times 10²⁴ átomos C$

En el Ejemplo 3.3 utilizamos otro factor de conversión diferente, obtenido de la fórmula del balotano. Este factor se muestra en la secuencia en color azul que incluye otros factores conocidos para obtener la secuencia de conversión: $mL \longrightarrow g \longrightarrow mol\ C_2 l\ Br Cl F_3 \longrightarrow mol\ F$

EJEMPLO 3.3

Utilización de las relaciones obtenidas a partir de las fórmulas químicas. ¿Cuántos insões de átomos de F hay en una moestra de 75.0 mL de halotano ($d=1.871~\mathrm{g/mLW}$

Solución

Primero se convierte el volumen de la muestra a masa; para ello se necesita la densidad como lactor de conversión. La siguiente conversión es de masa de halotano a contidad de moles; para ello se accesita como factor de conversión, el inverso de la masa molar. Y por último, el factor de conversión basado en la formula del halotano.

? mol F = 75.0 ml,
$$C_2$$
HBrClF₃ × $\frac{1.871 \text{ g } C_3$ HBrClF₃
× $\frac{1 \text{ mol } C_2$ HBrClF₃ × $\frac{3 \text{ mol } F}{1 \text{ mol } C_2$ HBrClF₃
= 2.13 mol F

Ejemplo Práctico A: ¿Cuámos gramos de C se encuentran en 75,0 mL de haterano $(d=1,871\ g/mL)$?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántos mililitros de halotano contendrían 109.0 g da Br?

Cálculo de la composición centesimal a partir de la fórmula química

Cuando un químico cree que ha sintetizado un nuevo compuesto, generalmente envía la muestra a un laboratorio analítico, donde se determina su composición centesimal. Entonces, esta composición centesimal determinada experimentalmente, se compara con la composición centesimal calculada a partir de la fórmula del compuesto esperado. De esta manera, puede verse si el compuesto obtanido es realmente el esperado. Vamos a indicar cómo se hace el cálculo.

Establezca la masa molar del compuesto, considerando la contribución de cada elemento a la masa molar. Para cada elemento, formule la razón entre su contribución a la masa del compuesto y la masa total del compuesto. Multiplique esta razón por 100 para obtener la composición centesimal del elemento. Este cálculo se ilustra en el Ejemplo 3.4. % en masse elemento =

Número de úmmos de elemento por ugidad formula

Masa motor det elemento

 \times 100 %

Masa molar del compuesto



Actividad sobre masa molecular y porcentaje en masa

EJEMPLO 3.4

Cálculo de la composición centesimal, en masa, de un compuesto. ¿Cuál es la composición centesimal, en masa, del halotano, C₂HBrClF₃?

Solución

Primero, calcule la masa molar del C₂HBrClF₃. Esto so hizo al comienzo de la Sección 3.3 resultando 197,38 g/mol.

Después, formule las razones y los porcentajes en masa de un mol de compuesto.

$$\% C = \frac{(2 \times 12,01) \text{ g}}{197,38 \text{ g}} \times 100\% = 12,17\%$$

$$\% H = \frac{1,91 \text{ g}}{197,38 \text{ g}} \times 100\% = 0.51\%$$

$$\% \text{ By} = \frac{79,90 \text{ g}}{197,38 \text{ g}} \times 100\% = 40,41\%$$

$$\% \text{ CI} = \frac{35,45 \text{ g}}{197,38 \text{ g}} \times 100\% = 17.96\%$$

$$\% \text{ F} = \frac{(3 \times 19,00) \text{ g}}{197,38 \text{ g}} \times 100\% = 28,88\%$$

Ejemplo Práctico A: Calcule la composición centesimal, comasa, del ácido seético, compasso representado en la Figura 3.1

Ejemplo Práctico Β: El trifosfato de adenosina (ATP) es la molécula que actúa como principal atmacén de energía en las células. So fórmula química es C_{III}E_{IS}N₂P₃O₁₃, ¿Cuát es su composición centesima?

Los parcentajes de los elementos en un compuesto deben sumar 100,00%, lo cual puede utilizarse de dos maneras diferentes.

 Compruebe la exactitud de los cálculos, confirmando que los porcentajes saman un total de 100,00%. Aplicándolo a los resultados del Ejemplo 3.4.

$$12.17\% + 0.51\% + 40.48\% + 17.96\% + 28.68\% - 100.00\%$$

 Determine el percentaje de todos los elementos menos uno, obtenga el que falta por diferencia (sustracción). En el Ejemplo 3.4.

%
$$11 \approx 100,00\% = \% C = \% Br = \% Cl = \% F$$

= $100,00\% = 12,17\% = 40,48\% = 17,96\% = 28,88\%$
= 0.51%

Determinación de fórmulas a partir de la composición centesimal de los compuestos obtenida experimentalmente

A veçes un químico aísla un compuesto químico, por ejempto a partir de una planta exótica gopical, pero no tiene idea de lo que es. Un informe de un laboratorio analítico sobre la composición centesimal del compuesto le proporciona datos que pueden utilizanse para determinar su fórmula.

La composición contesimal establece las proporciones relativas en masa de los elementos en un compuesto. Una fórmula química requiere estas proporciones en moles, es decir, en términos de números de átomos. Considere el siguiente esquema en cinco etapas para determinar la fórmula a partir de la composición centesimal de un compuesto, determinada experimentalmente. Vamos a aplicarlo al compuesto 2-deseximibosa, un azúcar que es un constituyente básico del DNA (ácido deseximibonacléico). La composición centesimal, en masa, de 2-desexirribosa es 44,77% de C, 7,52% de H y 47,71% de O.

- Autique podriamos escoger cualquier tamaño de muestra, si tomamos exactamente 160 g, las masas de los elementos son numéricamente iguales a sus porcentajes, es decir, 44,77 g de C, 7,52 g de H y 47,71 g de O.
- Convierta las masas de los elementos en los 100 g de muestra en cantidades, en moles.

7 mol C = 44,77 g C ×
$$\frac{1 \text{ mol C}}{12,011 \text{ g C}}$$
 = 3,727 mol C
7 mol H = 7,52 g H × $\frac{1 \text{ mol H}}{1,008 \text{ g H}}$ = 7,46 mol H
7 mol O = 47,71 g O × $\frac{1 \text{ mol O}}{15,999 \text{ g O}}$ = 2,982 mol O

 Escriba una fórmula de prueba basada en los números de moles determinados ameriormente.

 $C_{1,2,2}H_{Tot}O_{Stop}$

 Intente convertir los subíndices de la fórmula de prueba, en números enteros pequeños. Esto requiere dividir cada uno de los subíndices por el más pequeño (2,982).

$$C_{\underline{3,727}} \underbrace{H_{\underline{7,95}}}_{\underline{2,962}} \underbrace{O_{\underline{1,25}} H_{\underline{2,95}}}_{\underline{2,962}} = C_{\underline{1,25}} H_{\underline{2,95}} O$$

5. Si llegado este punto, los subindices difieren peco de ser números enteros, redendéclos a números enteros más próximes para obtener la fórmula final. Si uno o más subindices no son números enteros, multiplique todos los subindices por un número entero pequeño que convierta a todos ellos en números enteros. Aquí, debemos multiplicar por 4.
Contra Harando (1904)

La fórmula obtenida por este método es $C_nH_{10}O_d$, que es la fórmula más simple posible, la *fórmula empárica*. La *fórmula molecular* real puede ser igual o un múltiplo de la fórmula empárica, como $C_{10}H_{20}O_{10}$, $C_{10}H_{20}O_{20}$, $C_{20}H_{20}O_{10}$, γ así sucesivamente. Poru encontrar el factor maltiplicador, hay que comparar la masa de la fórmula empárica con la masa molecular verdadeta del compuesto. Podemos establecer la masa molecular a partir de otro experimento (por los métodes expuestos en los Capítulos 6 y 14). La masa molecular de la 2-desoxirribosa determinada experimentalmente es 134 v. La masa fórmula basada en la fórmula empárica, $C_2H_{12}O_4$, es 134, l. u. La masa molecular determinada experimentalmente

es la misma que la masa de la fórmula empírica. La fórmula molecular es también $C_5H_{10}O_{\phi}$. Apliquemas este esquema en cinco etapas del Ejemplo 3.5, a un caso en que la fórmula empírica y la fórmula molecular no son iguales.

EJEMPLO 3.5

Determinación de las fórmulos empírico y molecular de un compuesto a partir de su composición centesimal en masa. El succinato de dibutto es un repetente de insectas utilizado en las casas contra locunigas y cuesachas. Su composición es 62,58% de C; 9,63 por ciento de H; y 27,79 de O. Su masa molecular determinada experimentalmente es 230 a. ¿Cuáles con las fórmulas empírica y molecular del succinato de dibuttlo?

Solución

Las primeras cinco etopos son las mismas que las indicadas previamente.

Etapa 1. Calcule la masa de cada elemento en una muestra de 100,0 g.



Etapa 2. Convierta cada una de estas masas en una camidad en moles.

$$\begin{array}{l} 2 \bmod C = 62,\!58 \ g \ C \times \frac{1 \bmod C}{12,\!011 \ g \ C} = 5,\!210 \bmod C \\ \\ 2 \bmod H = 9,\!63 \ g \ H \times \frac{1 \bmod H}{1,\!008 \ g \ H} = 9,\!55 \bmod H \\ \\ 7 \bmod O = 27,\!97 \ g \ O \times \frac{1 \bmod O}{15,\!999 \ g \ O} = 1,\!737 \bmod O \end{array}$$

Etapa 3. Escriba una fórmula tentativa basada en estos mímeros de moles.

Etapa 4. Divida cada uno de los subtedices de la fórmula de grueba por el más pequeño (1,74).

$$C_{\underline{3,21}}H_{\underline{3,23}}O_{\underline{1,24}}=C_{\underline{2,33}}H_{\underline{3,23}}O$$

Etapa 5. Redondee los subindices de la crapa 4 que differen ligeramente de un número entero. El resultado: C_eli_{3,45}O. Después multiplique todos los subindices por un número pequeño entero que convierta a todos los subindices en enteros. Aquí multiplicamos por 2:

$$2 \times 5.49 = 10.98 \approx 11$$

 $C_{1\times 3}H_{2\times 3.09}O_{2\times 1} = C_6H_{10.09}O_7$
Formula emaxings: $C_6H_{10}O_2$

La masa de la fórmula empirica es $(6 \times (2,0) + (31 \times 1,0) + (2 \times 16,0) = 115$ u. Como la masa molecular determinada experimentalmente (230 u) es dos veces la masa de la fórmula empfrica, concluimos que $Fórmula \ molecular: C_{12}H_{22}O_{2}$

Ejemplo Práctico A: La dicetoghetosa tiene una masa molecular de 260 u y una composición cemesimal, eu masa, de 55,37 por ciento de C,7,75 por ciento de H, y 36,88 de O. ¿Cuáles son Jas fórmulas emptrica y molecular de esta sustancia?

Ejemplo Práctico 8: El sorbitol, utilizado como edulcorante en algunos alimentos "sin azicar" tiene una masa molecular de 182 u y una composición centesimal, en masa, de 39,56 por ciento de C; 7,74 per ciento de H, y 52,70 por ciento de O. ¿Cuáles son las fórmulas empirica y molecular del sorbitol?



¿Está preguntándose...?

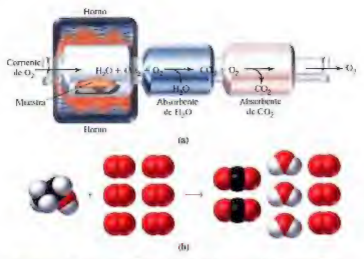
¿En quê medida se redondea para conseguir subíndices enteros en una fórmula empírica y quê factores se deben utilizar para convertir números fraccionarios a enteros?

El redando justificado depende de la precisión del anátisis elemental realizado. Por tanto, no hay una regla fija sobre la materia. Para los ejemplos de este texto, si se fleva a cabo el cálcuto manteniendo todas las cifras significativas posibles, generalmente se puede redondear un subinatire en una o dos centástimas, a un número entero (por ejemplo, 3,98 se redondea a 4). Si la desviación es mayor que ésta, puede ser necesario ajustar los subindices a valores enteros multiplicándoles por la constante apropiada. Para elegir esta constante, es útil examinar el valor equivalente decimal de algoras fracciones comunes; 0,50 = 1/2; 0,33 = 1/3; 0,25 = 1/4; 0,20 = 1/5; y así sucesivamente. Por ejemplo, para el subíndice 1,23 utilizamos el factor 4. Es decir. 1,25 = 5/4, y 5/4 × 4 = 5.

Análisis de los productos de la combustión

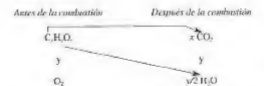
La Figura 3.5 ilustro un método experimental para establecer la fórmula emptrica de compuestos que se queman fácilmente, como los compuestos que contienen carbono e





▲ FIGURA 3.5 Aparato para realizar un análisis de los productos de la combustión (a) El gas oxígeno pasu a través del tubo de combustión que contiene la muestra que va a set anulizada. Esta parte del aparato está dentro de un homo de olta temperatura. Los productos de la combusticio son absorbidos a la salida del homo, el vopor de agua por perclurato de magnesio y el dióxido de carbano gas por hidróxido de sedio, obteniêndose carbanato de xudio. La diferencia en la masa de los absorbentes, antes y después de la combistión, proporciona las masas de H₂O y CO₂ producidas en la reacción de combustión. (b) Descripción molecular de la contensión del cianol. Cada molécula de cianol produce des moléculas de CO, y tres moléculas de II₂O. La combustión se produce con exceso de oxígeno de forma que at final de la reacción hay moléculas de oxígeno presentes. Observe que la masa se conserva.

hidrógeno con uxígeno, nitrógeno y algunos otros elementos. En el amilisto de los productos de la condustión, una muestra de masa conocida de un compuesto se quema en una comunite de gas oxigeno. El vapor de agua y el gas dióxido de carlsono producidos en la combustión, son absorbidos por sustancias apropiadas. El aumento de masa de estas sustancias absorbentes se corresponde con las masas de apua y dióxido de carbone. Pedemos plantearlo de la siguiente manera. Los subíndices x, y, z, con mímeros enteros cuyos valores no conocemos inicialmente.



Despaés de la combastión, tisdos los átomos de C de la muestra se encuentrán en el CO. Todos los átomos de 11 aparecen en el H₂O. Además, la única fuente de estos átomos de carbono e hidrógeno es la muestra que se está analizando. Los átomos de oxígeno en el CO, y el H,O pueden proceder parcialmente de la muestra y del gas oxígeno consumido ca la combustión. Tenemos que determinar la cantidad de oxigene en la muestra de frama indirecta. Estas ideas se aplican en el Ejemplo 3.6.

Solución

Podemos basar el cátculo directamente en la muestra de 0,2000 g. Lo único que necesitamos hacer es calcular el minero de motes de C. H y O presentes en la muestra. Una vez que hayómos becho esto, podemos escribir la fórmula empírica por el método presentado anterioranente. Sin embargo hay una complicación. Podemos obtener fácilmente el número de motes de C y H n partir de las cuntidades producidas de CO₂ y H/O. Pero para obtener el número de motes de O en la muestra, debemos consoer la muest de oxígeno presente. Únicamente podemos obtener la masa de oxígeno per diferencia. Por tanto, estamos obligados a calcular las masas de C y H, así como sus cantidades en motes.

? mol C = 0,2998 g CO₂ × +
$$\frac{1 \text{ mol CO}_2}{44,010 \text{ g CO}_2}$$
 × $\frac{1 \text{ mol CO}_2}{1 \text{ mol CO}_3}$
= 0,006812 mol C
? g C = 0,006812 mol C × $\frac{12,011 \text{ g C}}{1 \text{ mol C}}$
= 0,08182 g C
? mol H = 0,0819 g H₂O × $\frac{1 \text{ mol H}_2O}{16,02 \text{ g H}_2O}$ × $\frac{2 \text{ mol H}}{1 \text{ mol H}_2O}$
= 0,00909 mol H
? g H = 0,00909 mol H × $\frac{1,008 \text{ g H}}{1 \text{ mol H}}$
= 0,00916 g H

Ahora podemos obteter la masa de O en la muestra de vitamina C, por diferencia.

$$7 g O = 0.2000 g inuestra - 0.08182 g C - 0.00916 g H = 0.1090 g O$$

y después el número de moles de O.

? mol O = 0,1090 g O ×
$$\frac{1 \text{ mol O}}{15.999 \text{ g O}}$$
 = 0,006813 mol O

Como subindices de prueba para la fórmula empírica podemos escribir

$$C_{ijcoesiz}H_{actions}O_{annests}$$

A comunicación, dividimos cada subindice por el más pequeño, 0,006812, obteniendose

Finalmente multiplicamos cada subindice por 3 (porque $3 \times 1.33 = 3.99 = 4.00$).

Ejemplo Práctico A: El propionato de isolatillo es la sustancia que proporciona el aroma al extracto de ron. La combustión de una muestra de 1,152 g de este compuesto de carbono, hidrógeno y exígeno produce 2,726 g de CO₂ y 1,116 g de H₂O₂ ¿Cuál es la fórmula empárico del propionato de isolatilo?

Ejemplo Práctico B: La combastión completa de una muestra de 1,505 g de tiofeno, etempassio formado por carbono, bidrógeno y azufre, produce 3,149 g de CO_2 , 0,645 g de H_2O , y 1,146 g de SO_2 , LCuál es la fórmula conpérica del tiofeno? (Sugerencia: todo el azufre aparece como SO_2)

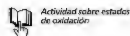
establecer una fórmula empirica a partir de los datos del análisis de los productos de la, combustión consiste en calcular la composición centesimal, en masa, del compuesto y después proceder como en el Ejemplo 3.5.

Un método alternativo para

Acubamos de ver como pueden utilizarse las reacciones de combustión para analizar sustancias químicas, pero no todas las muestras pueden quemarse fácilmente. Afortunadamente, hay otros tipos de reacciones que pueden utilizarse para los análisis químicos.

Además, los métodos modernos en química se apoyan mucho más en medidas físicas realizadas con instrumentos que en reacciones químicas. Citaremos algunos de estos métodos más adelante.

3.4 Estados de oxidación: un instrumento útil para describir los compuestos químicos



La mayor parte de los conceptos básicos en química están relacionados con propiedades o fenómenos que pueden medirse. Aunque en algunos casos, un concepto se diseña para conseguir propósitos específicos, más por conveniencia que por poseer un significado fundamental. Este es el caso del estado de oxidación (número de oxidación),* que está relacionado con el número de electrones que un átomo pierde, gana, o bien parece que utiliza para unirse a otros átomos en los compuestos.

Considere el NaCl. En este compuesto, un átomo de Na, un metal, cede un electrón a un átomo de Cl, un no metal. El compuesto está formado por iones Na $^+$ y Cl $^-$, (*véase* Figura 3.3). El Na está en el estado de oxidación ± 1 y el Cl $^-$, ± 1 .

En el $MgCl_2$, cada átomo de Mg pierde dos electrones para convertirse en Mg^{2-} , y cada átomo de Cl gana un electrón para convertirse en Cl^- . Así, en el NaCl, el estado de oxidación del Cl es -1, pero el del Mg es +2. Si tomamos la *toma* de los estados de oxidación de todos los átomos (iones) en una unidad fórmula de $MgCl_2$, obtenemos +2-1-1=0.

En la molécula de Cl₂, los dos átomos de Cl son idénticos y deberían tener el *mismo* estado de oxidación. Pero si su suma es cero, cada estado de oxidación debe ser cero. Así, el estado de oxidación de un átomo puede variar, dependiendo del compuesto en el que se encuentre. En la molécula H₂O, asignamos *arbitrariomente* al H el estado de oxidación + 1. Entonces, debido a que la suma de los estados de oxidación debe ser cero, el estado de oxidación delo extreno debe ser -2.

A partir de estos ejemplos, se puede ver que son necesarios algunes convenios o reglas para asignar los estados de oxidación. Las siete siguientes reglas son suficientes para ello en la mayor parte de los casos de este texto, teniendo en cuenta que: Cuando parece que dos reglas se controdicen, lo que sucede a menudo, debe seguirse la regla que aparece primero en la liata. En el Ejemplo 3,7 se dan algunos ejemplos para cada regla y se aptican las reglas conjuntamente.

- El estado de oxidación (E.O.) de un átomo individual en un elemento libre (sin combinar con otros elementos) es 0.
 - [Ejemplos: el E.O. de un átomo de Cl aislado es D; tos dos átomos de Cl en la molécula Cl₂ tienen un E.O. de O.]
- 2. La suma de los estados de oxidación de todos los átomos en
 - (a) una especie neutra, es decir, un átomo aislado, una molécula, o una unidad fórnuda, es 0.
 - [Ejemplos: la suma de los E.O., de todos los átomos en el CH₃OH y de todos los iones en el MgCl₂ es 0.]
 - (b) un ion es igual a la carga en el ion.
 - [Ejemplos: el E.O. del Fe en Fe $^{3+}$ es +3. La suma de los E.O. de todos los átomos en el MnO_4^- es -1.]
- Los metales de Grupo 1 tienen en sus compuestos un E.O. de +1 y los metales de Grupo 2 tienen un E.O. de +2.
 - [Ejemplas: et E. O. det K es +1 en et KCl y en et K_2CO_3 ; et E.O. det Mg es +2 en et Mg Br₂ y en et Mg(NO_3)₂.]
- El E.O. del fl
 úor en sus compuestos es -1.
 [Ejemplos: el E. O. del Fes -1 en el HF, CIF₃, y SF_{6-I}.]

^{*} Debido a que el estado de exidación se refiere a un número, el tércimo námero de exidación se utiliza a menudo como un sinéctico. Utilizaremos los dos términos indictintamente.

► Las principales excepciones a la regla 5 aparecen cuando el H está unido a metales, como en LiH, NaH, y CaH₂; las excepciones a la regla 6 aparecen en los compuestos donde los áremos de O están unidos entre sí, como en el H₂O₃, y KO₂.



Actividad sobre la asignación de los estados de oxidación

- El E.O. del hidrógeno en sus compuestos es +1.
 [Ejemplos: el E.O. del H es +1 en el HI, H₂S, NH₃, y CH₄.]
- El E.O. del oxigeno en sus compuestos en −2.
 [Ejemplos: el E.O. del O es −2 en H₂O, CO₂, y KMnO₃₋₁
- Los elementos del Grupo 17 en sus compuestos binarios con metales tienen un E.O. de -1; los elementos del Grupo 16, -2; y los elementos del Grupo 15, -3. (Ejemplos: el E.O. del Br es -1 en el MgBr₂; el E.O. del S es -2 en el Li₂S; y el E.O. del N es -3 en el Li₂N.)

EJEMPLO 3.7

Asignación de los estudos de oxidación, i_i Cuál es el estado de oxidación del elemento subvayado en cada uno de las siguientes especies químicas? (a) E_4 ; (b) ΔI_2O_3 ; (c) M_0O_4 ; (d) N_2E_1 ; (e) H_2Q_3 ; (f) E_0O_4 .

Salución

- (a) P_d: esta fórmula répresenta una molécula de l'ésfero élemental. Para un siorno de un elemento libre, el E.O. = 0 (regla 1). El E.O. del P en el P_d es 0.
- (b) Al₂O₂: la suma de los estados de oxidación de todos los áromos en esta unidad ((mula es ú (regla 2). El E₂O₂ del oxígeno es -2 (regla 6). La suma para los tres átomos de O es -6. La suma para los dos átomos de Al es +6. El E₂O₂ del Al es +3.
- (c) MnO₄⁺; exta es la fórmula del ton permanganato. La suma de los estados de oxidación de todos los átomos en el ton es -1 (regla 2). La suma para los cuatro átomos de O es -8. El E-O. del Mn es +7.
- (d) NaH: esta es una unidad fórmula del compuesto tónico hidraro de sedio. La regla 3 establece que el Na debería tener el E.O. +1. La regla 5 indica que el H también delocria tener el E.O. +1. Si umbos átomos tuvicran E.O. +1, la suma para la unidad fórmula sería +2. Esto contradice la regla 2. Las reglas 2 y 3 tienes preferencia sobre la regla 3. El Na tiene E.O. +1; el valor total para la unidad fórmula es 0; y et E.O. del H es -1.
- (e) H₂O₂: este es el peréxido de hidrígeno. La regla 5 establece que el H tiene E.O. + 1, y dene preferencia sobre la regla 6 (que dice que el oxígeno tiene E.O. 2). La suma de los estades de oxidación de los dos átomos de H es +2 y la de los dos átomos do O es -2. El E.O. del O es -1.
- (f) Fe₂O₄: la suma de los estados de oxidación de los custro átomos de O es -8. Para los tres átomos de Fe la suma debe ser +8. El E.O. por átomo de Fe es 8/3 o +2 ²/₂.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuát es el estado de oxidación del elemento subseyado en cada una de las siguientes especies químicas: S₂; Cr₂O,²: Cl₂O; KQ₂?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuál es el estudo de exidación del elemento subrayado en cada una de las siguientes especies químicas: $\underline{S}_1O_3^{(2)}$; \underline{H}_2CO_2 ; \underline{H}_2CO_2 ?

En el apartado (f) del Ejemplo 3.7, obtuvimos la respuesta algo sorprendente de $\pm 2\frac{7}{2}$ para el estado de oxidación de los átomos de hierro en el Fe₃O₆. Hasta entonces sólo habíamos visto estados de oxidación enteros. ¿Cómo aparece este número fraccionario? Generalmente procede de suponer que todos los átomos de un mismo elemento tienen el mismo estado de oxidación, en un compuesto dado. Normalmente es así, pero na siempre. Por ejemplo, el Fe₃O₄, probablemente está mejor representado por FeO · Fe₂O₃, es decir, mediante una combinación de dos fórmulas unidad más simples. En el FeO el Stomo de Fe está en el E.O. ± 2 . En el Fe₂O₃, los dos átomos de Fe están en el E.O. ± 3 . Cuando promediamos los estados de oxidación de les tres átomos de Fe, obtenemos un valor no entero $(2 \pm 3 \pm 3)/3 = 8/3 = 2\frac{2}{3}$.

A veces, también puede ser necesário «dividir» una fórmula en sus partes constituyentes antes de asignar los estados de oxidación. El compuesto iónico NH,NO₃, por ejemplo, está formado per les iones NH₄° y NO₁. El estado de oxidación del N en el NH₄° es -3, y en el NO₂; ±5, y *on* queremos premediarlos. Es macho más útil conocer los estados de oxidación de los átomos de N individuales que considerar un estado de oxidación medio de ±1 para los dos átomos de N.

La primera aplicación de los estados de oxidación aperece en la nomenclatura de los commuestos outraicos en la próxima sección.

Nomenclatura de los compuestos orgánicos e inorgánicos

En este Capítulo nos bemos referido a los compuestos normalmente por sus fórmulas, soro necesitamos dades nombres. Cuando conocemos el nombre de un cumpuesto, podetnos buscar sus propiedades en un maaual, localizar un producto químico en la estanteria de un almacén, o discutir un experimento cen un colega. Más adelante, veremos en el texto casos en los que compuestos diferentes tienen la misma formula. En estos casos veremos que es esencial distingur los compuestos por el nombre. No podemos dar el mismo nombre a dos sustancias. Sin embargo, sí queremas que haya algunas similatudes en los nombres de sastancias similares (núase la Figura 3.6). Si todos los compuestos tovienn un nombre vulgar o común, como el agua (1)₂O₃, amoníaco (NH₃) o glucosa (C₄H₁₂O₆) tendríamos que amender millones de nombres sin ninguna relación eráre ellos, to cual seria imposible

Lo que necesitamos es un método sistemático para asignar nombres, una nomenclaturo. Se utilizan varios sistemas e introduciremos cada uno de ellos en el momento apropiado. Los compuestos formados por carbono e hidrógeno o carbono e hidrógeno junto con osígeno, nitrógeno y otres pocas elementos, sur tos compuestos orgánicos. Ceneratmone están considerados como una rama especial de la química con ser ajustan a esta descripción son los compuestos inorgánicos. Los compuestos que no se ajustan a esta descripción son los compuestos inorgánicos. La rama de la química que estudia estos compuestos se denomina química biorgánico. En la próxima sección consideraremos la nomenclatura de los compuestos inorgánicos, y en la sección 3.7 introduciremos la nomenclatura de los compuestos orgánicos.

Nombres y fórmulas de los compuestos inorgánicos

Compuestos binarios de metales y no metales

Los compuestos binarios son los que están formados per dos elementos. Si uno de los elementos es un metal y el otro un no metal, el compuesto binario normalmente está for-

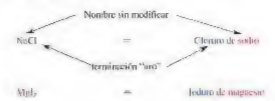


A FIGURA 3.6 Dos óxidos de plomo

Estes dos compuestos contiemen los mismos elementos, plomo y exígeno, pero en proposciones diferentes. Sos numbres y fórmulas deben estar de acuerdo con este hecho: éxido de plomo(IV) - PoO₂ (pardo-rojizo); éxido de plomo(IV) = PoO₂ (pardo-rojizo); éxido de plomo(II) = PoO (amarillo)

mado por tenes, es decir, es un compuesto birario ténico. Para nombrar un compuesto brisario de un metal y un no metal

- escriba el nombre del no metal, con la terminación en "uro", segundo por
- · el nombre del metal sin modificar



Los compaestos tônicos, aunque están formados per iones positivos y negativos, deben ser eléctricamente neutros. La carga neta o total de los iones en una unidad fórmula debe ser rem. Estu significa que tay un Na "por rado C1 (en el NaC1); un Mg" por cado dos 1" (en el Mg1₂); dos A1²⁺ por cada mes O² en el A1₂O₃; y así sucesivamente. La Tabla 3.1 incleye los numbres y símbolos de los iones sencillos formados por metafes y numetafes. Esta lista le resultará muy útil al escribir los numbres y fórmulas de los compuestos hinacios de metales y nu metales. Observe que los metales y nu metales de los grupos principales forman iones relacionados con el número de su grupo, como visnos en la Sección 2.6. Los metales de transición, sin embargo, pueden formar varios iones; es importante distinguidos a la hora de nombrar sus compuestos. Por ejemplo, el metal hierro. Ionna dos iones contenes, Fe²⁺ y Fe²⁺. El primero se denomina hierro (H), el segundo hierro (HI). Los púmeros romanos colocados inmediatamente después del nombre del metal indican su estado de oxidación o simplemente la carga del ion. Así, el FeCl₂ clonoro de hierro (H) mientes que el FeCl₂, es cloruro de hierro (HI).



TABLA 3.1 A	ligunos iones sencili	0.5	
Nombre	Simbolo	Nombre	Simbole
	Iones positiv	os (cationes)	
Ion litio	Li'	lon cromo(H)	Cr3.
ten sedio	Police"	for enomo(EII)	Cr'
ten petasio	K.	fon hieror(1f)	Fe
ton rubidio	Rb'	ten hierro(III)	Fig.
ton cesio	Cs*	fen célulto(11)	Co
ton magnesio	Mg ^{1 v}	for cobalto(111)	Co
ton cateio	Ca ³¹	fon cobse(i)	Œμ"
ton estroneio	Sr ² [←]	ton cobre(H)	Cart
fon Imrio	$\mathbf{B}\mathbf{a}^{3+}$	Ten mercario(f)	Hai
fon aluminio	WI.	for mercurio(II)	1167
ton zinc	Zn'	Jon estaño(II)	Sn^{2+}
ten plana	Λ ₂ '	ten plame(II)	15/32.
	lunes negati	vos (aniones)	
less hideupo	Н	ton ioduro	1
ton fluorano	F-	ton óxido	OF
len elejuro	CI-	ton sulfuro	S2
len hermans	Hr.	ton nicraro	N1

Un sistema más antiguo de numeralatura que tudavía se utiliza en alguna medida, usa dos terminaciones diferentes para distinguir entre dos compuestos binarios que contienen los mismos etenientos pero en diferentes proporciones, como Cu₂O y CuO. En el Cu₂O, el estado de oxidación del cobre es +1, y en el CuO es +2. Al Cu₂O se le asigna el nombre de óxido cuproso y al CuO, óxido cúprico. De forma análoga, FeCl₂ es eforum ferroso y FeCl₃ cloruro férrico. La idea es utilizar la terminación con para el estado de oxidación más bajo del metal e ico para el estado de oxidación más alto. El sistema osorico tene varios inconvenientes y no lo utilizaremos en este texto. Por ejempto, las terminaciones osorico no se pueden aplicar para nombrar los cuatro óxidos de vanadio: VO, V₂O₃, VO₂ y V₂O₆. Por tanto, no lo utilizaremos en este texto.

EJEMPLO 3.8

Escritura de formulas a partir del nombre del compuesto. Escriba las fórmulas de les cumpuestos óxido de bario, fluoraro de calcio y sulfuro de hierro (III).

Solución

Identifique en cuda caso los cationes y aus cargas, basándose en el número del grupo de la tabla periódica o en les estados de oxidación que aparecen como números tomanos: 8u²+. Ca²+ y Fe³+. Después identifique los eniones y xas cargas: O²-, F⁻ y S²-. Combine los cationes y aniones con los números relativos necesarios para obtener unidades fórmula eléctricamente acutros.

Öxido de berio $tm Ba^{24} y tm O^2 = BaO$ Fluoruro de calcio $tm Ca^{24} y dos F = CaF_2$ Sulforo de hierro(III) $dos Fe^{34} y tros S^{24} = Fe Se$

Observe que en el primer caso una unidad férmula eléctricamente neutra resulta de la cumbinación de las cargas 2+y 2-; en el segundo caso, 2+y $2\times(1-)$; y en el tercer caso, $2\times(3+)$ y $3\times(2-)$.

Ejemplo Práctico A: Escriba las fórmulas del fixido de litio, fluororo de estaño (II) y nituro de litio.

Ejemplo Práctico B: Escribs las fónnalas para tes compuestos: sulfero de aluminio, nitruro de magnesio y óxido de vanadio (III).

EJEMPLO 3.9

Numbrar compuestos a partir de sus fórmulas. Escribe nombres aceptables para los compuestos Na₂S, AIF₃, Cu₂O.

Solución

Este ejercicio, generalmente, es más fácil que el del Ejemplo 3.8 purque lo único que se necesita hacer es nombrar los iones presentes. Sin embargo, debe saber que el cobre forma dos sones diferentes y que el catión en el Cu₂O es Cu*, cobre(f).

Na₂S: sulfuro de sodio

AlF₃: fluorare de aluminio

Cu₂O: (xido de cubre(l)

Ejemplo Práctico A: Escriba los nombres de Csl, CaF₂, FeO, CrCl₃.

Ejemplo Práctico B: Escriba los nombres de CáH₂, CuCl, Ag₂S, Hg₂Cl₂.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué no utilizamos nombres como cloruro de sodio(i) para el NaCl y cloruro de magnesio(ii) para el MgCl₂?

Cada uno de los nombres propuestos indica claramente el compuesto en cuestión, pero cumo regla general los quirricos siempre escriben el *tembre más sencillo posible.* Los metales del Grupo I de la tabla periódica (como el Na) y los del Grupo 2 (como el Mg) tienen sólo una forma fónica, un estado de oxidación. Los números romanos que designan estos estados de oxidación son superfluos. Más adelante se discutirá cuáles son los elementos que pueden existir en varios estados de oxidación. Por abora, utilice como guía la información de la Tabla 3.1.

Compuestos binarios entre dos no metales

Si los dos elementos de un compuesto binario son no metales en lugar de un metal y un no metal, se trata de un compuesto molecular. Sin embargo, el métado para numbrar estos compuestos es semejante al que ya hemos visto. Por ejemplo,

HCI - cloruro de hidrógeno

En la fórmula escribimos primero el elemento con el estado de oxidación positivo y en el nombre, al final, HCl y no CHI.

Algunos pares de no metales forman más de un compuesto molecular binario sercillo, y necesitamos distinguirlos.

Generalmente indicamos los números relativos de los átomos mediante prefijos: meno=1, di=2, tri=3, tetro=4, penta=5, hexa=6, y así sucesivamente. Así, para los dos óxidos principales del azufre escribimos

SO₂ = dióxido de azufre

 $SO_3 = tribxido de azufre$

y para el siguiente compuesto de boro y bromo

B₂Br₄ = <u>tetra</u>bromuro de <u>di</u>bero

En la Tabla 3.2 se dan ejemplos adicionales. Observe que en estos ejemplos el prefijo muno se trata de forma especial. No lo utilizamos para el primer elemento que se nembra. Así, el NO se llama monúxido de nitrógeno, no munóxido de monunitrógeno. Finalmente, algunas sustancias tienen nombres comunes o vulgares que están tan establecidos que casi nunca utilizamos sus nombres sistemáticos. Por ejemplo,

H₂O = agua (monóxido de dibídrógeno)

NH₃ = ameníaco (H₂N = mononitraro de tribidrógeno)



¿Está preguntándose...?

 $_{\ell}$ Por qué no se llama dictoruro de magnesio al MgCl $_{2}$ y tricloruro de hierro al FeCl $_{3}$?

Estos nombres indican claramente los compuestos que queremos nombrar, pero na se adaptan a los comenios que utilizan los químicos. Como el ion magnesio sólo puede ser Mg²⁺, el combre clarara de magnesio sólo puede significar MgCl₂. De forma análoga, el clararo de literro (III) sólo puede referirar a un compuesto de Fe³⁺ y Cl⁺, es decir, FeCl₃, Por otro lado, para nombrar los distintos óxidos de nitrógeno necesitamos prefijos (mono, di, tri...).

TABLA 3.2 Nombres de compuestos moleculares binarios

Fórmula	Nombre'	
BCl ₃	Trickerum de bero	
CCL	Tetractorum de carbono	
CO	Monóxido de carbono	
CO_2	Diáxido de carbono	
NO	Manúxido de nitrógeno	
NO ₂	Diáxido de nitrógeno	
N _r Ô	Monéxido de dinitrógeno	
N_2O_3	Trióxido de dinimigeno	
N_2O_a	Tetrázido de dinitrógeno	
N_2D_3	Pentéxido de dinitrógeno	
PCI,	Trieleruro de fésforo	
PCIs	Pentaclorum de féstato	
SEs	Hexaffuorum de arufre	

"Cuando el prelijo termana en a o e, y el pumbre del elemento empieza por a o e, eliminamos la vocal tinal del prelijo paro facilitar la perunciación. Por ejemplo, sourós los de carlesto y no reamoduido de crebano, y tetróxido de dinitrágeno y no terradoido de dinitrágeno. Sin embergo, Pl. es trisoluco de fósforo y no tritoduro de fósforo.

Ácidos binarios

Incluso aunque utilicemos nombres como cloruro de hidrógeno para compuestos moleculares binarios puros, a veces queremos resaltar que sus disoluciones acuosas son ácidas. Aunque los ácidos se discutirán más adelante con más profundidad, por abora podemos reconocer estas sustancias y nombrarlas cuando vearnos sus fórmulas, digarnos que en ácido es una sustancia que produce iones hidrógeno (H¹)² cuando se discelve en agua. Ácidos binarios son algunos compuestos formados por H y otros átemos no metidos. El HCl cuando se discelve en agua se ianiza o disocia en iones hidrógeno (H²) e iones ctoruro (Cl²); es un ácido. El NH₃ en agua no es un ácido. Prácticamente no muestra tendencia a producir H² bajo ninguas condición. El NH₃ pertenece a una categoría complementaria de sustancias denominadas bases. En el capítulo 5 veremos que las bases producen iones OH² en disolución acuosa.

Para nombrar los ácidos gritigamos el sufija hábrico precedido por el numbre del otro no metal. Los ácidos binarios más importantes se muestran a continuación.

HF(aq) = ácido fluothidrico HCl(aq) = ácido clarhidrico HBr(aq) = ácido bromhidrico HI(aq) = ácido icolhidrico H₂S(aq) = ácido sull'hidrico

► El símbolo (aq) significa una sustancia en dissilución acuusa.

iones poliatómicos

Los tones mostrados en la Tabla 3.1 (con excepción del Hgg²⁺) son iones *monoatómicos*, cada uno de ellos consiste en un sólo átomo. En los l**ones poliatómicos** dos o más átomos se unen por enlaces covalentes. Estas iones son muy frecuentes y especialmente en-

^{*} La especie que se groduce en disolución deuesa en renjidad es más compleja que el seneillo ion H *. Este H * se combina con una medicula de H₂O para fuenta an lon usercelar como ion hábrario, H₂O *. Les quiniscos, utilizan a menudo el símbolo 11° para el H₂O *, y es lo que nosedros harerros basta que discularros este terra de forma más externas en el Capitulo 5.



TABLA 3.3 Algunos ignes poliatomicos frecuentes

Nombre	Fórmula	Compuesto representativo
Cation		
Ion amonio	NH4"	NH ₄ CI
Aniones		
lon acetato	$C_1H_3O_2^-$	$NaC_2H_2O_2$
(on carbonate	$CO_3^{(2)}$	Na ₂ CO ₃
fon hidrógeno carbonato* (o ion bicarbonato)	HCO _j	NaHCO ₃
lon hipoclerita	CIO ⁻	NaCtO
Ion clorito	CIO.	NaCtO ₂
lon clorate	CIO	NaClO ₃
lon perelorato	CIO ₄	NaClO ₂
Inn cromato	CrO ₄ 2-	Na ₂ CyO ₄
lon dicromato	$Cr_2O_2^{2-}$	Na ₂ Cr ₂ O ₂
lon cianuro	CN:	NaCN
Ion hidróxido	OH.	NaOH
lon nitrito	NO.	NaNO ₂
len nitrato	NO_3	$NaNO_1$
lon exalate	$C_2O_3^{-2-}$	$Na_2C_2O_q$
Ion permanganato	MnO_a^-	NaMnO ₄
Ion festato	PO_d^{3L}	Na ₃ PO ₄
Ion hidrógeno fosfate*	HPO ₄ 2-	Na ₂ HPO _a
lon dilnidrégeno fosfato*	H ₃ PO ₄	NaH ₂ PO ₄
Ion sulfito	SO_3^{2-}	Na ₂ SO ₃
Ton hidrógeno sulfito!	'HSO ₁ "	NaHSO ₃
(o ion bisulfito)		
Ion sulfate	SO ₂ 2-	Na_pSO_4
Ion hidrógeno sulfato ^a (o jon bisulfato)	HSO ₄	NaHSO ₄
ton ticsastiato	$S_2O_3^{-2}$	$N_{d_2}S_2O_3$

^{*} Los combre de estos unifores a yeres se escriben con una única pálativa, por ejemplo, hidróperocarbonato, hidróperosfosfuso, etc.

tre los no metales. En la Tabla 3.3 se muestran una serie de ienes poliatómicos y compuestos que los contienen. A partir de esta tabla, puede ver que:

- Los anienes poliatómicos son más frecuentes que los cationes poliatómicos. El cutión poliatómico más común es el ion amonies, NR₄⁺
- Moy pocus aniones poliatórnicos llevan el sufijo no en sus nombres. De los que se muestran aquí, sólo el CN⁻ (ios cianuro). Los sufijos más frecuentes son ito y ato, y algunos nombres llevan los prefijos hipo o per.
- El oxígeno es un elemente cerrán a muchos aniunes poliatómicos, nermalmente en combinación con otro no metal. Estos aniones se flaman oxoaniones.
- 4. Algunos no metales (como Cl, N, P y S) forman ana serie de exemiones que contienen diferentes números de átomos de extgeno. Sus nombres se relacionan con el estado de exidación del átomo del no metal con el que se culazan los átomos de O, que ya desde hipo (el más bajo) a per (el más alto) de acuerdo con el esquema.

Estado de existación creciente del no metal —

hipo_ito _ito _ato _per_ato

Número creciente de átomas de exígeno —

Todos los exeanienes comunes del Cl. Br e I tienen una carga I -.

TABLA 3.4 Nomenclatura de algunos oxoacidos y sus sales

Estado de Oxidación	Fórmula del Ácido"	Nombre del Ácido ^b	Fórmula de la Sal ^b	Nombre de la Sal
CI: +1	HC10	Ácido hipoclotasa	NuClO ₂	Hipoclorito de sodio
CI: +3	HC10 ₂	Ácido clotasa	NuClO ₃	Clorito de sodio
CI: +5	HC10 ₃	Ácido clótica	NuClO ₃	Clorato de sodio
CI: +7	HC10 ₄	Ácido perciórico	NuClO ₄	Perclorato de sodio
N: +3-	HNO ₂	Ácido nitr <i>eso</i>	NaNO ₂	Nitrito de sodio
N: 45	HNO ₃	Ácido nitr <i>ico</i>	NaNO ₃	Nitrito de sodio
S: +4	H_2SO_3	Ácido sulfuroso	Na ₂ SO ₃	Sulfito de sodio
S: +6	H_2SO_4	Ácido sulfúrico	Na ₂ SO ₄	Sulfato de sodio

[&]quot;En todos estes ártidos los átemos de Flestán endazados a los átemos de O y ou alátonio no metálico central. A menudo las fórmulas se escriben de forma que reflejen este becko, como HOC1 en lugar de HC1O y HOC10 en lugar de HC1O₂.

- 6. Algunas series de execuciones también comtenen un número variable de átornos de H y se nombran de acuerdo con este número. Por ejemplo, HPO_a²⁺ es el ton hidrógeno fosfato y H₂PO_a⁻, el ton dihidrógeno fosfato.
- 7. El prefijo tio significa que un átomo de oxígeno ha sido sustituido por un átomo de azufre. (El ion sulfato tiene un átomo de S y cuatro átomos de O; el ion tiosulfato tiene dos átomos de S y tres átomos de O.)

Oxoácidos

La mayoría de los ácidos son compuestos ternarlos. Están formados por tres elementos diferentes, hidrógeno, y otros dos no metales. Si uno de los dos no metales es oxígeno, el ácido se llama oxoácido. También se pueden considerar los oxoácidos como combinaciones de iones hidrógeno (H ') y oxoaniones. La forma de nombrar los oxoácidos es similar a la indicada para los oxoaniones, excepto que se utiliza la terminación eso en lugar de tro e tro en lugar de ato. En la Tabla 3.4 se muestran varios oxoácidos y también los nombres y las formulas de los compuestos en los que se ha sustituido el hidrógeno del oxoácido por un metal como el sodio. Estos compuestos se llaman sutes; hablaremos más sobre ellos más adelante. Los ácidos son compuestos moleculares y las sales son compuestos iónicos.

EJEMPLO 3:10

Aplicación de las reglas en la nomenclatura de compuestos. Nombre los compuestos: (a) CuCl₂; (b) ClO₂; (c) HlO₄; (d) Ca(H₂PO₄)₂.

Solución

- (a) En este compuesto el estado de ozidación del Cu es +2. Debido μ que el Cu torobién puede estar en el estado de oxidación +1, debemos distinguir claramente entre los dos elecuros. CuCl₂ es elocuro de cobre(II).
- (b) El Cl y el O son dos no metales: ClO₂ es un compuesto molecular binario llumado dióxido de cloro.
- (e) El estado de oxidación del l'es +7. De forma análoga a los exoácidos que contienen cloro de la Tábla 3.4, llamamos a este compuesto ácido periódico.

RECUERDE

que et CIO₂ no es el ion clerito, no lleva carga neta. Además, no puede haber un compuesto lla mado clorito. Un compuesto no puede ester formado juncamente por un sólo tipo de ion. >

^b En general, las terminaciones leo y ato se acignan a los compuestos en los que el átorio no metálico central tiene un estado de excitación igual al número del grupo de la tabla periódica menos 10. Los compuestos de los halógenos son una excepción, yu que los nestines terminados en ico y ato se asignan a los compuestos en los que el halógeno tiene un escado de oxidación de +5, auxque el tránscro del grupo es 17.

(d) El antón poliatóriste 11,400, es el jon dihidrógeno fosfato. En el compuesto dihidrógeno fosfato de calcio existen dos aniones de este tipo por cada catión Ca²⁺.

Ejemplo Práctico A: Nombre los compuestos: SF₁, HN()₂, Ca(HCO₁)₃, FeSO₃,

Ejemplo Práctico 8: Nombre los compuestos. NH4NO3, PCI4, HB1O, AgCIO4, Fe2(SO4)3.

EJEMPLO 3.11

Aplicoción de los reglos en la escritura de fórmulas. Escriba la fórmula del compuesto: (a) tetrasulfuro de tetranitrógenn; (b) eromato de amonio; (c) ácido brámico; (d) hipoclarito de calcio.

Solución

- (a) Las moléculas de este compresso están formadas por cuatro átomes de N y cuatro átomos de S. La fórmula es N₄S₄.
- (b) Hay dos toues amonto (NH₄*) por cada ion cromato (CrO₄*). Ponga entre paréntesis el ion NH₄*, reguido por el subindice 2. La fórmula es (NH₄)₂CrO₄. Esta fórmula se lee como N-H-4, dos veces, C-R-O-4.
- (e) La terminación ico para los oxoácidos de los halógenos, Grupo 17, comesponde at estado de oxidación +5 para el halógeno. El ácido brómico es 18BrO₃, análogo al BICIO₃ de la Table 3.4
- (d) Aquí hay un ion Ca²⁺ y des iones CIO² en una unidad fórmula. Esto conduce a la fórmula CatCIO₂₀.

Ejemplo Práctico A: Escriba las tórmulas de los siguientes compuestos: trifluoraro de boro, dicromato de potasio, ácido sulfárico, eferuro de calcio.

Ejemplo Práctico B: Escribo las fórmulas de los signientes compuestos: nitrato de afuminio, decaóxido de tetrafósforo, hidróxido de cromo (III), ácido jódico.

Algunos compuestos de mayor complejidad

El compuesto de cebre que utilizó Joseph Proust para establecar la ley de las proporciones definidas (véase la Sección 2.1, Capítulo 2), se puede nombrar de varias maretas. Si busca el compuesto de Proust en un manual de minarales, la encontrará como molaquita com la fórmula Cu₂(OH)₂CO₂. En un manual de aplicaciones formula CH₂Cu₂O₃. En un manual de química se encuentra como diáderóxido curbonato de cobre (H), cun la fórmula CuOO₃ · Cu(OH)₂ Lo que es importante comprender es que independientemente de la fórmula que se utilice, se obtiene siempre la misma masa molar, 221,12 g/atol, el misma porcentaje, en masa, de cobre, 57,48 por ciento, la misma ravón molar H/O (2 mol H/5 mel O), y así sucesivamente. En resumen, debennos ser capaces de interpretar una fórmula a pesar de la complejidad de su apariencia.

Algunas sustancias complejas con las que nos encontramos habitualmente se conocen como hidratos. En un hidrato cada unidad fórmula del compuesto lleva asociadas un cierto número de moléculas de agua. Sin embargo, esto no significa que los compuestos estén «húmedos». Las moléculas de agua se encuentran incorporadas en la estructura sólida del compuesto. La signiente fórmula indica seis moléculas de agua por unidad fórmula de CoCl₂

CoCl₂ · 6 H₂O·

Utilizando el prefijo hexa, este compuesto se llama cloraro de cobalto(II) hexohidratade. Su masa fórmula es la del CoCl₂ más la debida a seis moléculas de H₂O: 129.8 u +

RECUERDE

la importancia de la colocación adecuada del paréntesis en las fórmulas químicas. Si no lo pusiéramos, tendríamos CaClO₂, que es una fórmula incorrecta, tanto para el hipoclerito de calcio, emo para el clorito de calcio.

En general, utilizamos puntos (·) para indicar que una férmula está compuesta por dos o más fórmulas más sencilles.



A FIGURA 3.7

Fiecto de la humedad

sobre el CoCl_p

Un trozo de papel de filtro se
introdujo en una disolución
acursa de clororo de cobalto (tl)
y después se dejó secur. Cuando
se mantiene en uire seco el gapel
es de color azul (CoCl_p anhidro)
En aire bámedo, el papel se
vidolve rosa (CoCl_p - 6tt-O).

 $(6\times18,62~u)=237.9~u.$ Podemos bablar del percentaje de agua, en masa, en un hubra to. Para CoCl $_2$ - 6H $_2$ O, esto es

%
$$H_0O = \frac{(6 \times 18,02) \text{ g H}_2O}{237.9 \text{ g CoCl}_3 \cdot 6 H_2O} \times 100\% = 45,45\%$$

El agua presente en los compuestos con agua de Indratación, generalmente puede ser eliminada total o parcialmente por calentamiento. Cuando el agua se climina totalmente, el compuesto resultante se dice que es ambidro, sin agua. Los compuestos ambidros se pueden utilizar para absorber el agua, como la utilización de perclorato de magnesto ambidro en el análisis de la combastión (wiase la Figura 3.5). El CoCl, gana y pierde agua con bastante velocidad y esto se comprueba mediante un cambio de color. El CoCl, ambidro es azul, mentras que el bezabidrato es resa. Este becho puede utilizarse para construir un senciflo detector de humedad (wéase la Figura 3.7).

3.7 Nombres y fórmulas de los compuestos orgánicos

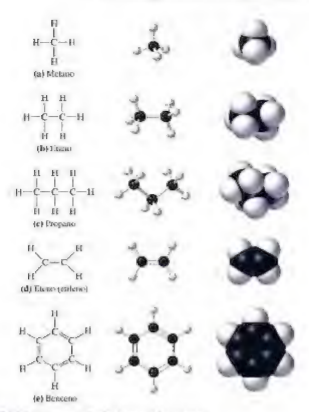
Los compuestos ergánicos abundan en la naturaleza. Los alimentos que tomamos están formados casi exclusivamente por compuestos orgánicos, que incluyen do solamente grasos que producen energía, hidratos de carbono y proteínas que forman hos raúsculos suo también otros compuestos, en proporción de trazas, que proporciona color, olor y sabor a los alimentos. Casa todos los combustibles, hos atilizados en los automóvilos, camiones, trenes o aviones, son mezclas de compuestos orgánicos denominados hidrocarbaros. La mayor parte de las drogas producidas por las empresas farmacéuticas son compuestos orgánicos complejos, como los plastetos cumunes. La varuedad de los compuestos orgánicos es tan amplia que la quintica orgánica existe como un compo se parado de la química.

La gran diversidad de compuestos orgânicos procede de la capacidad de los átomos de carbono para combinarse fácilmente con otros átomos de carbono y con átomos de ciertos elementos. Los átomos de carbono se unen para formar un esqueleto de cadenas e anidos a los que se anen otros átomos. Todos los compuestos orgânicos contienen átomos de carbono, case todos contienen átomos de hidrágem y machos también tienen átomos de oxígeno, intrógeno y azulte. Estas posibilidades permiteo la existencia de an número itámitado de diferentes compuestos orgânicos. La mayor parte son moleculares y unos pocos son iónicos.

La nomenciatura de los compuestos orgánicos utiliza una serie de reglas diferentes a los compuestos inorgánicos. Hay máltones de compuestos orgánicos, machas de elles son moléculas de una gran complejulad y sus nombres sun ignalmente complicados. Es en cial, por tanto, un método sistemático para nombra estos compuestos. El nombre habitual, llamado con frecuencia comán o calgar para el edulcorante sacurosa, es axient. El nombre sistemático es or D-glucopiranosil-B-b-fructofuranósido. Sin embargo, por el momento, lo que necesitamos es reconscer los compuestos orgánicos y utilizar sus nombres comunes y en algunos casos el nombre sistemático. La nomenciatore sistemática de los compuestos orgánicos se verá con más detalle en el capítulo 27.

Hidrocarburos

Se denominan hidrocarburos a los compoestos que centienen únicamente carbono e hidrógeno. El bidracarburo más sencillo contiene un átomo de carbono y cuatro atomos de hidrógeno, el metano. CH. (criase la Figura 3.8a). Al anmentar el mimero de átomos de carbono, el número de átomos de hidrógeno también aumenta de forna sistemática dependiendo del tipo de hidrocarburo. La complejidad de la química organica surge porque los átomos de carbono pueden formar cadenas y andlos y puede variar la naturaleza de los estaces químicos entre los átomos de carbono. Los hidrocarburos que pessen solamente entaces sencillos se denominas alcanos. El ateano más sencitlo es el metano, seguido por el ciano. C₂H₅ (ritase la Figura 3.8b), y después el propiano, C Al₃, (reiase la Figura 3.8c). El cuarto miembro de la serie, el bateno, C₆H₁₀, se mostró en la Figura 3.2a. Observe que



à FIGURA 3.8 Regresentación de algunos hidrocarburos

TABLA 3.5 Raiz (o profijo) que indica el número de átomos de carbono en las moléculas orgânicas sencillas

Ruiz Iprefijoj	Número de útornes de C		
Mas	1		
Er	2		
Prop	3		
Esuc	4		
Pent	4		
Hex	fi.		
Нерг	7		
Oct	8		
Non	9		
EDEL	10		

cada miembro de la serie de los alcanos se forma a partir del amerior añadiendo un átomo de C y dos átomos de H.

Los nombres de los alcanos se componen de dus partes: una palabra raiz que balica el número de átomos de carbono (véase Tabia 3.5) y la terminación en caro (sufijo) que indica que la moléculu es un ulcano. Así, C.H. es el propano y C.H., es el heptano.

Las moléculas de los hidrocarburos con uno o más entaces dobles entre átomos de carhono se denominan *alquenos.* El alqueno más senculo es el eteno (*récor* Figura 3.8d): su nombre consiste en la palabra raiz y la terminación en erro. El benceno, $C_s H_c$ (réaxi la Figura 3.8e), es una molécula con seis átomos de curbono con forma hexagonal. Las molégulas con estructuras relacionadas con el benceno constituyen una gran parte de los compuestes orgánicos conocidos.

En la Figura 3.2 se puede observar que el butano y el metilpropano tienen la misma. fórmala molecular, $C_zH_{\rm in}$, pero diferentes fórmulas estracturales. El butano se basa en una cadena de cuatro carlemos, mientras que en el metilpropano, un grupo - CH₃ llamado grupo metilo está unido al átomo de carbono central de la cadena de propisso de tres átomos de parhuno. El putano y el metilpropuso son isómems. Los isómeros son moléculas que tionen la misma formula replecular pero difereme ordenseión de los átomos en el espacio. Al aumentar la complejidad de las moléculas regánicas, las posibilidades de ssonaria sumentan notablemente.

EJEMPLO 3.12

Identificación de Irómeros. ¿Son isómeros los siguientes pares de moléculas?

- (a) $CH_3CH(CH_3)(CH_2)_3CH_3$ y $CH_3CH_2CH_3(CH_3)(CH_2)_3CH_3$
- (b) CH₂—CH₂—CH₃ y CH₃—CH₂—CH₃—

Solución

Los isómeros tienen la misma fórmada molecular pero diferentes estructuras. Primero comprobantes sa las tórmulas sun las músmas. Si las tórmulas no son las mismas, significa que son compuestes diferentes. Si las fórmulas son las mismas pueden representar isómenos, pero sello si las extructuras son diferentes.

- (a) La férmula motecular del primer compuesto es C₂H₁₆ y la del segundo compuesto es C₂H₁₆. Las moléculas no son isómeros.
- (b) Estas moléculas tienen la misma fórmula, C₆H₁₄, pero difícren en la estructura, son isómeros. La diferencia consiste en que en la primera estructura hay una cadena lateral metilo en el tercer átomo de carbono de una cadena de cinco carbonos y en la segunda estructura está en el segundo átomo de carbono. A partir de aquí, identificamos la cadena continua más larga de átomos de carbono e imaginamos que los átomos de carbono están numerados de forma que el grupo metilo se encuentra en el átomo de carbono con el minero más bajo posible.

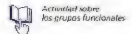
Ejemplo Práctico A: ¿Son isómeros los siguientes pares de motéculas?

- (a) $CH_3C(CH_3)_3(CH_2)_3CH_3$ y $CH_3CH(CH_3)CH(CH_3)_3CH_3$
- (b) CH₃—CH—CH₄—CH₃ y CH₃—CH—CH₃—CH—CH₃ CH₂—CH₂—CH₃ CH₃ CH₃

Ejemplo Práctico 8: ¿Son isómeros los siguientes pares de meléculas representadas por las siguientes fórmulas estructurales?

Grupos funcionales

Las caderas de cerbono proporcionen el esqueleto en el que uno o más átomos de hidrágem pueden ser reemplazados por otros átomos o grupos de átomos. Esto se puede ilustrar con la molécula de alcohol que se encuentra en la cerveza, vino y licares. La molécula es *etanol*, CH₂CH₂OH, en la que uno de los átomos de hidrágeno del



▲ FIGURA 3.9 Representación de algunes alcoholes

ctano es sustituido por un grupo —OH (vénse Figura 3.9a). El nombre sistemático del etanol se obtiene a partir del nombre del alcano etano, con el sultigo al El sufigo al indica la presencia de un grupo —OH en un tipo de muléculas orgânicos denominadas alcoholes.

Alcohol effico es el nombre común del etanel, que también indica la unión del grupo —OH e la cadera hishocarbonada del etano. Para nombrar la cadera del alcano como grupo, sustituya la terminación ann final per \vec{u} , de forma que el etano se transforma en atil; alcohol effico para CH₁CH₂OH. Con frecuencia sucede que el nombre común de un compaesto, en este caso alcohol, proporciona el nombre genérico para una clase completa de compuestes, es decir, todos los alcoholes poseen al menos un grupo —OH.

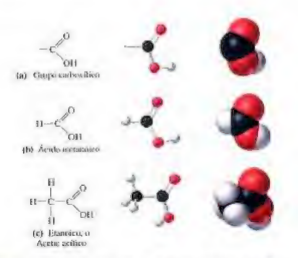
Otro alcohol frequente es el metanal, o alcohol de madera, suya formala es CH,OH (triuse Figure 3.9b). El mambre común del metanal es alcohol metilico. Es interesante observar que el alcohol de madera es un veneno peligroso, mientras que el alcohol de grano en la cerveza y el vino no tiene riesgo si se consume en cantidades moderadas.

El grupo —OH en los alcóholes es uno de los grupos funcionales que se encuentran en los compuestos orgánicos. Los grupos funcionales son átomos individuales o grupos atómicos que se unen a las cadenas o anillos carbonados de las moléculas orgánicas y proporcionan a las moléculas sus propiedades características. Los compuestos con el mismo grupo funcional, generalmente tienen propiedades semejantes. El grupo —OH se denomina grupo hidravillo. A continuación se indican solamente algunos propos funcionales y se tratarán con más detalle en el capítulo 27.

La presencia de grupos funcionales también aumenta la posibilidad de isómeros. Por ejemplo, sólo hay una molécula de propano, C₃H₈. Sin embargo, si se sustituye un átomo de hidrógeno por un grupo hidroxilo, existen dos posibilidades para el punto de unión; en uno de los átomos de C terminal o en el átomo de C central, lo que conduce a dos isómeros (véose la Figura 3.9c.d). El alcohol cón el grupo —OH unido al átomo de carbono terminal se denomina habitualmente alcohol propilico, o sistemáticamente l-propanol; el prefigo 1- indica que el grupo —OH se encuentra en el primero o en el último átomo de C. El alcohol con el grupo —OH unido al átomo de estrono central se denomina habitualmente como alcohol isopropilico o, sistemáticamente, 2- propanol; el prefijo 2- indica que el grupo —OH se encuentra en el ségundo átomo de C de la cadenta.

Otro grupo funcional importante es el grupo carbaxilico, —COOH, que aposta propiedades ácidas a la mafécula. El átomo de C en el grupo carbaxilico se une a les dos átomos de O de das maneras distintas. Uno de los enlaces es sencillo, por el que se une a un atomo de O que a su vez se une a un átomo de H, y el otro es un doble enlace ena un atomo de O únicamente (váuse la Figura 3.16b). El átomo de hidrógens iomendo o acido ca el grupo carbaxílico es el que se encuentra unido a un átomo de O. Los compuestos que contiene el grupo carbaxilio se denominan ácidos carbaxílicos. El primer ácido carbaxilico priscedente de los alcanos es el ácido menousico, HCOOH (rease figura 3.16b). En el nombre sistemático, menons significa un átomo de carbano y la terminario nico indica un ácido carbaxílico. El numbre comôn átomo de carbano y la terminario nico indica un ácido carbaxílico. El numbre comôn átomo de carbano en es ácido fórmico, procedente de la polabra latina formica, que significa shormigas. Las hormigas cuando pican, inyecum ácido fórmico, que es el responsable de la sensación de ardor que acompaña a la nicadora.

El ácido carboxífico más sencillo que contiene dos átomos de carbono es el ácido empoico, más conocido como ácido acético. La fórmula molecular es CH,COOH y la estructura se muestran en la Figura 3,10c. El vanagre es una disolución de ácido acético en agua. En los siguientes ejemplos se introduce un nuevo grupo funcional, donde se sustituyen uno o más átomos de hidrógeno por átomos de halógeno (F, Cl Br. I). Cuando el flúor se encuentra como grupo funcional, su nombre es fluoro.



▲ FIGURA 3.10 El grupo carboxilico y representación de dos ácidos cerboxilicos

EJEMPLO 3 13

Identificación de compuestos orgánicos. Clasifique cada uno de los siguientes compuestos:

- (a) CH₂CH₂CH₂CH₃
- (b) CH₃CHClCH₂CH₃
- (c) CH₂CH₂CO₂H
- (d) CH₃CH₂CH(OH)CH₂CH₃

Solución

- (a) En este hidrocarburo tódos los enlaces carbono carboeo son sercillos. Este compuesto es un alcano.
- (b) En esta molécula sólo hay enfaces sencillos y se ha sustituido un átomo de H por un átomo de C1. Este compuesto es un cloroalcano.
- (e) La presencia del grupo curboxítico en esta molécula, —CO₂11, significa que este compuesto es un Scido carboxítico.
- (d) La presencia del grupo hidroxilo, —OH, en esta molécula, significa que el compuesto es un alcohol.

Eiemplo Práctico A: ¿Oné tipo de molécules corresponde a las siguientes fórmulas?

- (a) CH₂CH₂CH₃
- (b) CICH₂CH₂CH₃CH₃
- (c) CH₃CH₂CH₃CO₃H
- (d) CH₂CHCHCH₂

Ejemplo Práctico B: ¿Qué tipo de moléculas corresponde a estas fórmulas?

- (a) CH,CH(OH)CH₃
- (b) CH₂CH(OH)CH₂CO₂H
- (c) CH₂ClCH₂CO₂K
- (d) BrCHCHCH₁

EJEMPLO 3.14

Nommelatura de compuestos argánicos. Nombre los siguientes compuestos:

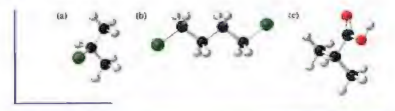
- (a) CH₃CH₃CH₃CH₃CH₃
- (b) CH₂CHFCH₂CH₁
- (c) CH₃CH₂CO₂H
- (d) CH₃CH₂CH(OH)CH₂CH₃

Solución

- (a) La estructura es la de un alcano con una cadera de cinco carbonos, por lo que el compuesto es el pentano.
- (b) La estructura es la de una motécula de fluorealicado con el átomo de Fen el segundo átemo de una cadena de cuatro carbonos, El compuesto se denomina 2-fluorebutano.
- (e) En esta estructura la cadena es de tres átomos de carbono incluyendo el átomo de carbono final de un grupo carbonálico. El compuesto es el ácido propancion.
- (d) La estruerara es la de un alcohol con el gropo hidroxilo en el tencerátorio de carbono de ena cadena de cinco carbonos El compuesto se denomina 3-pentanol.

Ejemplo Práctico A: Nombre Ios siguientes compuestos: (a) CH₃CH(OH)CH₃, (b) ICH₂CH₃CH₃CH₄CH(CH₃)CH₃CO₂H, y (d) CH₃CHCH₂.

Ejemplo Práctico B: Nombre las motéculas que corresponden a los siguientes motéclos de betas y barras:



EJEMPLO 3.15

Obtención de fórmulas estructurates o partir de los nondres de los compuestos orgánicos. Escriba la fórmula estructural condensada para cada umo de los siguientes compuestos orgánicos: (a) butano, (b) ácido butantigo, (c) 1-eloropentano, (d) 1-hexanol

Solución

- (a) La raiz ber indica una estructura con una endenn de custro curbonos y el satigo aum indica un alcano. No se indican grupos funcionales, por tanto la formula estructural condensada es (11,1016-10).
- (h) La terminación pieu indica que el átomo de carbono final de la cadena de cuatro carbonos es parte de un grupo carboxílico. La fórmula estructural condensada es CH CH a CO. H.
- (e) El prefijo clam indica la sustitución de un átomo de El par un átomo de cluro y el número I indica que se encuentra en el primer átomo de C de la cadena curbonada. La palabra raíz pento significa que la cadena tiene cinco átomos de C. La formaia estructural cuadensada es CELTCR-pCH-CL.
- (d) El sufijo of indica la presencia del grupo hidroxilo en lugar de un átomo de H y el prelijo 1 indica que se encocatro en el primer átomo de C de la cadena. La saiz hexa significa que la cadena carbonada tiene seis átomos de C. La fórmula extractural condensada es CH (CH,) (CH,UH).

Ejemplo Práctico A: Escriba la férmula estructural condenseda de cada uno de los siguiernes compuestos (egánicos: (u) pentano, (b) ácido etimolo, (c) 1-fodocetano, (d) 1-pentanol.

Ejemplo Práctico B: Escriba la fórmula estructural condensada de cada uno de los siguientes compuestos orgánicos: (a) propeno, (b) 1-heptanol, (c) ácido electracético, (d) ácido hexantesco.

Resumen

Las fórmulas químicas, una vez establecidos, próporcimisto carcha bultomación sobre los compaestos químicos, sirviendo de base en la determinación de:

- masas fórmula o masas moleculares.
- · ricasas medaries
- · composiciones centesimales
- diversas relaciones entre los elementos presentes.

Les férmules químicas pueden relacionarse con las composiciones centesimales de los compaesas determinadas experimentudmente. Para los compaesas orgánicos esto implica normalmente el análisis de los productos de la confunción. Las fórmulas determinadas a partir de datos experimentales son fórmulas empéricas, que son las más simples posibles. Las fórmulas moleculares pueden relacionarse con las fórmulas empéricas cuando se conocen los masos moleculares experimentalmente. Los compuestos se identifican por el nombre tando como por sa formula. La tabla periòdica de los elementos, la clasificación de los elementos en metales y no metales y el estado de oxidación, se utilizan para nombrar y escribir las fórmalas de los compuestos binarios, iónicos y moleculares, los iones poliatómicos, los exosésidos y sus sales, y los hidratos.

Los compuestos orgánicos se busan en el elemento carbono y frecuencimente presentan isameria. Los hidrocarbonos contenen sutamente carbono e hidrógeno. Las motéculas de alcunas contenen solamente enfaces sencillos y los alquenos contienen al menos un duble enface.

Los grupos funcionales proporcionan propiedades distintivas a las moléculas orgánicas cuando sustituyen a los átomos de Hen las cadenas o anillos de carbono. El grupo hidroxilo — OH está pretente en los alculados y el grupo carboxílico — COOH en los ácridos carboxílicos.

97

Las moléculas de un ácido dicarboxílico tienen dos grupos carboxilo (—COOH). Una muestra de 2,250 g de un ácido dicarboxílico se quema con exceso de oxígeno y produce 4,548 g de CO₂ y 1,629 g de H₂O. En otro experimento, se encontró que la masa molecular del ácido es 174 u. A partir de estos datos, ¿qué se puede deducir sobre la fórmula estructural de este ácido?

La solución requiere varias etapas, que podemos describir de la siguiente forma: (1) Utilite los detos del análisis de los productos de la combustión del compuesto para determinar su composición centesimal (como en el Ejemplo 3.6). (2) Determine la fórmula empfrica a partir de la composición centesimal (como en el Ejemplo 3.5). (3). Obtenga la fórmula molecular a partir de la fórmula empfrica y la masa molecular. (4) Determine la forma en que podrían estar unidos en el deido dicarboxílico los átomos de C. H. y O.

 Deserminación de la composición centesimal, El cálculo del porcentaje de H en el compuesto se detalla a continuación.

$$\begin{split} \text{? g H} &= 1.629\,\text{g H}_2\text{O} \times \frac{1\,\text{mol H}_2\text{O}}{18.015\,\text{g H}_2\text{O}} \\ &\times \frac{2\,\text{mol H}}{1\,\text{mol H}_2\text{O}} \times \frac{1.00794\,\text{g H}}{1\,\text{mol H}} = 0.1823\,\text{g H} \end{split}$$

% H =
$$\frac{0.1823 \text{ g H}}{2.250 \text{ g compto.}} \times 100\% = 8.102\% \text{ H}$$

La masa del C y el percentaje de C en el compuesto quemado se calculan de forma semejanto obteniéndose 1,241 g de C y 35,16 por ciento de C.

El parcentaje de O en el compuesto se obtiene por diferencia, es decir,

 Obtención de la fórmula empirica a partir de la composición centesimal. Las mases de los elementos en 100,0 g del compuesto son

El número de moles de los elementos en 100,0 g de compuesto es

55,16 g C ×
$$\frac{1 \text{ mol C}}{12.01 \text{ g C}}$$
 = 4,593 mol C
8,102 g H × $\frac{1 \text{ mol H}}{1,00794}$ = 8,038 mol H
36,74 g O × $\frac{1 \text{ mol O}}{15,999 \text{ g O}}$ = 2,296 mol O

La fórmula de prueba, basada en el número de moles determinado aquí es

Divida todos lo subíndices por 2,296 y obtendrá-

Multiplique tectos los subíndices por dos. El resultado es la fórmula contriça $C_4H_2O_2$ (87 u).

- Obtención de la fórmula molecular. La masa molecular determinada experimentalmente es 174 a, exactamente dos veces la masa molecular issuada en la fórmula emptrica. La fórmula molecular es C₆H₁₀O₆.
- 4. Fórmula estructural del C₁H_HO_p. La estructura debe contener dos grupos —COOH; estos grupos contienen los cuatro átomos de O, dos átomos de C y dos átomos de H. El resto de la estructura es C₀H_H. La forma más sencilla es ordenar los seis —CH₂ en una cadena de seis carbonos y unir los grupos —COOH en los dos extremos.

Sin embargo, hay otras positifidades con caderas más cortas y rumificaciones, por ejemplo,

A partir de los datos disponibles, no podemos precisar más la solución.

Términos clave

ácido carboxífico (3.7) alcano (3.7) alcohol (3.7) anión (3.1) catión (3.1) compuesto binario (3.6) compuesto iónico (3.5) compuesto iónico (3.1) compuesto molecular (3.1) compuesto orgánico (3.5) compuesto ternacio (3.6) estado de axidación (3.4) fórmula empírica (3.1) fórmula estructural (3.1) fórmula molecular (3.1) fórmula química (3.1) grupo funcional (3.7) hidrato (3.6)

bidrocarburo (3.7)
ion pollatómico (3.6)
isómero (3.7)
masa fórmula (3.2)
masa molar (3.2)
masa molar (3.2)
masa molacular (3.2)
masa molecular (3.2)
oxaácido (3.6)
oxaánión (3.6)
unidad fórmula (3.1)

Espectrometría de masas. Determinación de fórmulas moleculares



▲ Instrumentación para espectrometria de masas.

En las Figuras 2.14 y 2.15 vimos cómo se determinon les masas y las abundancias relativas de los isótopos de un elemento mediante espectrometría de masas haciendo posible la determinación de masas atómicas medias ponderadas.

Si las intes analizados por espectrometría de masas son iones mileculares, las datos experimentales conducen a una masa mulecular. Por ejemplo, se encuentra por espectrometría de masas que la masa molecular de la vitarvina C es 176 u. Combinando este dato con la fizamula empirica obtenida en el Ejemplo 3.6 (C₃H₄O₃), obtenemos la fórmula molecular verdadera, C₄H₅O₅ (es decie, 176 ii = $\mathbb{Z} \times \mathbb{R}$ a).

En realidad, la espectrometría de masas es capaz de proporcionar mucha más información que las masas moleculares. Puede dar

información sobre las entructuras de las moléculas. Para comprobar este, consideremos el 2-metil pentano, que tiene una masa molar de 86 n. La ionización se produce cuando un electrón energético de un haz de rayes catódicos clinos con una molécula. La molécula se convierte en el ion [CH₂CH₂CH₃CH(CH₄)₁]* y el electrón armocado se incorpora al haz de rayes catódicos junto con el electrón original.

El electrón del haz de ruyos catódicos que choca, itene suficiente energía pura producir la icotización y fransferir parte de su exceso de energía al ion motecular. Caardo esta energía se distribuye en el ion, algunos entaces del ion se rompen produciendo fragmentes. Algunos de estos fragmentos tienen usa unidad de carga positiva y se detectan en el espectro de masas. Curos fragmentos son especies neutras y no sen detectadas. El esquema de fragmentación que se muestra a continuación incluye las razones masa/carga frv/c) de los iones formados.

Fragmentacida:
$$\begin{bmatrix} \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix}^{\dagger} + \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \end{bmatrix}^{\dagger} + \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_2 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix}$$

$$\text{CH}_3 \text{CH}_2 + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix}$$

$$\text{CH}_3 \text{CH}_2 + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \text{CH}_3 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \text{CH}_1 \\ \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{CH}_3 \text{CH}_$$

Cuestiones de repaso

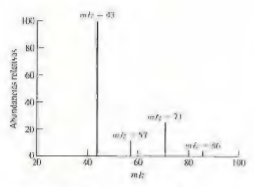
- Defina o explique con sus propies palabras los siguientes térrrûnes o símbolos: (a) unidad férmula; (b) S_r; (e) compuesto iónico; (d) exeácido; (e) hidreto.
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas o métodos: (a) molécula de un elemento; (b) fórmula estructural;
 (c) estado de oxidación: (d) determinación del carbono-hidrógeno-oxígeno por análisis de los productos de la combustión.
- Explique las diferencias importantes entre cada par de térmiues: (a) compuesto iónico y molecular; (b) fórmula empfrica y molecular; (c) nombre sistemático y vulgar o común; (d) ácido binario y ternario.
- Explique el significado de cada uno de los siguientes términos y apliquelos al elemento exigeno: (a) masa atómica: (b) masa molecular; (c) masa molar.

- Calcule el número total de (a) átomas en una molécula de nitroglicerina, C₂H₂(NO₂h₃; (b) átomas en 0.00182 mol de C₂H₃; (c) átomos de P en 12,15 mol de C₂HBrClF₃.
- Calcule la mosa en gramos, de (a) 7,34 mol de N₂O₃;
 (b) 3,16 × 10²⁴ molécules de O₃;
 (c) 18,6 mol de CuSO₃ · 5H₂O;
 (d) 4,18 × 10²⁴ molécules de C₂H₄(OH)₂.
- Calcule el stimero de moles de Br₂ en sun muestro formada por (a) 8,68 × 10¹² moléculas de Br₃; (b) 2,17 × 10²⁸ átomos de Br₁; (c) 11,3 kg de broms; (d) 2,65 L de bromo liquido (d = 3,10 g/mL)
- 8. El aminoácido metionina es indespensable en la dieta humana. Su férmula motecular es C₄H₁₁NO₂S. Determine (a) su masa molecular; (b) el número de motes de átomos de 14 por mot de metionina; (c) el número de gramos de C por mot de

En el espectro de masas de la Figura 3.11 asignamos arbitrariamente un vator de 100 al ion presente más abondante (m/z = 43) y expresantes la abondancia relativa de los otros iones respecto a este pico. El espectro de masas del 3-metilpentano que se muestra en la Figura 3.12 se diferencia de forma significativa del espectro de su isómero 2-metilpenturio. Se puede destacar que el pico de referencia con valor 100 abora tiere m/z = 57. Esto es debido a que hay dos posobles medos de fragmentación que conducen a la formación del ion $[CH_2CH(CH_3)]^{T}$ como se muestra al lada describa.

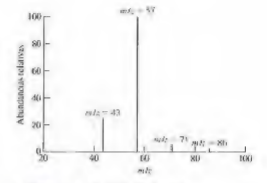
El hidrocarburo C₆li₁₆ tiene en total cinco isómeros. Cada uno tiene un espectro de masas único y las diferencias entre ellos pueden explicarse aplicando un conjunto de reglas que explicarse el modelo de fragmentación. No se necesita insistir más en el purito principal de esta discusión: la espectrometría de masas nos

permite establecer las fórmulas moteculares y las fórmulas estructurides.



▲ HGURA 3.11 Espectro de masas parcial del 2-metilpentano

Se muestran solamente los picos de los cuatro iguas moleculares que se describen en el texto.



▲ FIGURA 3.12 Espectro de masas parcial del 3-metilpentano.

Los mismos cuatro picos mostrados en la Figura 3.11,

- metionina; (d) el número de útomos de C en 9,07 mal de me-
- Calcule et percentaje en masa de H en el hidrocarburo decano.
 C₁₀H₁₀.
- Calcule el porcensaje en masa de O en el mineral malaquita, Cu₂(OH), CO.
- Calcule el porcentaje en masa de H₂O en el hidrato Cn NO₁₇, 9H Ω
- Calcule el percentaje en masa del elemento indicado en cada uno de los siguientes apartados
 - (a) Pb en plomo tetracido, Pb(C,H₃)₃, muy utilizado en el pasado cerco aditivo antidetorante en la gaselina.
 - (b) Fe en el azul de Prusio. Fe_a[Fe(CN)₈]₃, un pigmento utilizado en pinturas y timas.
 - (c) Mg en la clorefila, $C_{33}H_{73}MgN_{\alpha}O_{5}$, el pigmento verde de las célulos vegetales.

- Sin hocer cálculas detatlados, explique cuál de las siguientes studiculas tiene el mayor porcentaje en musa de azufre; SO₁, S₂Cl₃, Na₂S, Na₃S₂O₃, o CH₃CH₂SH.
- El dicidénglicol utilizado como anticongelante en aviación, es un compuesto de carbone, hidrógeno y exígeno con 45,27 por ciento de C y 9,50 por ciento de H, en masa. ¿Cual es su férroula emptrica?
- 15. El glusariato de monesodio se utiliza para realizar el sabor de los alimentos, tiene la cemposición, 13,6 por ciento de Nu, 35,5 por ciento de C., 4.8 por ciento de H, 8,3 por ciento de N. 37,8 por ciento de O, en masa, ¿Cuát es la formula empirica del glutamato de monesodio?
- 16. Un compuesto de C, H y O, conocido como ácido tereftálico, se utiliza en la fabricación del dracón, tereftalato de polictileno. Su masa molecular es 166,1 o y se ha encontrado por anáfisis de los productos de la combustida, que tiene 57,83 por

- ciento de C y 3,64 por ciento de H en masa, ¿Cuál es la fórmula molecular del ácido tereltálico?
- El inaprofeno es un compuesto de carbono, hidrógeno y oxfgeno, utilizado como analgésico. Cuando se quema por completo una muestra de 2,174 g, se obtienen 6,029 g de CO₂ y 1,709 g de H₂O.

(a) ¿Cuál es la composición porcentual en masa del ibuprofeno"

(b) ¿Cuál es la fórmula empirica del ibaprofeso?

- 18. Un óxido de cromo utilizado en cromadas tiene una masa fórmula de 100,0 u y contiene crastro átomos por unidad fórmula. Establezca la fórmula de este compuesto con un minuso de rábulo.
- 19. Dos óxidos de agufre tienen masas moleculares cast idénticas. Uno de ettos tiene 40,05 por ciento de S. ¿Cuáles son las fórmulas posibles más sencillas para los dos óxidos?

 Complete la información que falta, nombre o fórmula, para cada ima

(a) plantagiti,

(b) __, Cu¹.

(c) __, Ba²⁺ (e) periodato, __ (d) cromo(II), __ (f) __, ClO;

(g) aro(III), ___

(b) __, HSO₁(i) ciunaro,

- Nombre los compuestos (a) KCN; (b) NCIO; (c) (NH₄)₂SO₃;
 d) KIO.
- Indique el estado de oxidación del elemento subrayado es (a) Zni (b) BaS; (c) NO₂; (d) HNO₂; (e) YO²; (f) HAPO₃
- 24. Escriba las formulas correctas para los compuestos (a) bromuro de magnesio; (b) óxido de hario; (c) acetato de mercurin (II); (d) oxalato de hierro (III); (e) perclurato de estroncio; (f) hidrógeno sulfato de potasio; (g) trickerno de nitrógeno; (h) nemafluoruro de bromo.

 Indique el numbre de cada uno de los siguientes écidos: la) FICIO₃; (b) H.SO₃; (c) H.Se; (d) HNO₂.

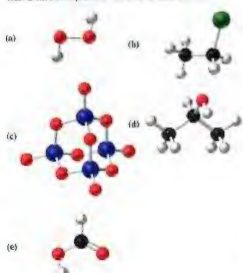
- Indique la l'érmula de cada uno de los siguientes úcidos (a) ácido inditidrico; (b) úcido nútrico; (c) ácido l'osférico; (d) ácido suffirico.
- ¿Cuál de los siguientes nombres es más apropiado para la molécula que se muestra a continuación? (a) alcohol butllico, (b) 2-butanol, (c) 1-butanol, (d) etiletarol.

 ¿Cuál de los siguientes nombres es más apropiado para la melécuta CH₃(CH₂),COOH: (a) ácido dirrettilemecético, (b) ácido presiónico, (c) ácido butancáco, (d) exobatilal cobol?

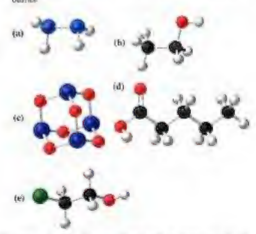
Ejercicios

Representación de moléculas

 Indique las fórmulas moleculares para les moléculas que se representan a continuación mediante los molécios de bolas y barras. Utilide el esquema de color de la Sección 3.1.



 Indique las fórmulas moleculares para las moléculas que se representan a confinuación mediante los modelos de bolas y barras.



- Indique las fórmulas estructurales de las moléculas que se questran en el Ejercicio 29 (b), (d) y (e).
- 32. Indique las fórmulas estructurales de las molécules que se muestran en el Ejemicio 30 (b), (d) y (e)

La constante de Avogadro y el mol

- 33. Sin hacer cálculos detallador, determine cuál de las siguientes cantidades tiene el mayor número de átomos de S: 0, (2 mo) de azufre sólido, S₈: 0,50 mol de S₂O gascoso; 65 g de SO₂ gascoso; 75 mL de tiofeno tiquido, C₂H₄S (d = 1,064 g/mL).
- 34. Sin hiner cálculos detallados, explique cuál de las signientes cantidades tiene el mayor número de átomos de N: 50,0 g de N₂O; 17,0 g de Nt₁; 150 mt. de páridina liquida, C₃H₃N (d = 0,983 g/ml.); 1,0 moi de N₂.
- 35. Calcule la maso, en gramos, de
 - (a) 6.25 × 10⁻² mot de P_a;
 - (b) 4.03×10^{24} molécules de ácido esteárico, $C_{10} H_{10} O_{25}$
 - (e) una contidad del aminoácido lisina, C_cH_HN₂O₂, que contiene 1.15 mol de átomos de N.
- Calcule el número de moles de (a) N₂O₄ en una muestra de 82,5 g;

- (b) átomos de N en una muestra de 106 g de Mg(NO₃)₂;
 (c) átomos de N en una muestra de C₁H₂(NO₂)₃ que tiene el mismo número de átomos de O que 56,5 g de C₄H₂O₆.
- 37. En el asufre rómbico, los átomos de S se unen en motéculas S_a (vénse la Figura 3.4). Si la densidad del azufre rómbico es 2.07 g/cm², calcule para un cristal de 0.568 mm² de volument (a) el número de motes de S_a presentes; (b) el número total de átomos de S.
- 38. El contenido de hemoglobina en la sangre es aproximadamente 15,5 g/100 mL de sangre. La masa motar de la hemoglobina es aproximadamente 64,500 g/mol, y hay cuatro átomos de hierro (Fe) en una molécula de hemoglobina. ¿Cuántos átomos de Fe hay aproximadamente en tos 61, de sangre de un adulto medio?

Fórmulas químicas

- Explique cuál o cuales de las siguientes proposiciones son correctas en relación a la glucosa o azúcar de la sangre, C₆H₁₂C₆.
 (a) Los porcentajes en masa de C y O son los mismos que en el CO.
 - (b) La razón de átomos de C, H, y O, es la misma que en la dihidroxiacetona, (CH,OH),CO.
 - (c) Las proporciones de C y O, en masa, son iguales.
 - (d) El porcentaje más alto en masa es el de H.
- Explique cuit o cuites de las siguientes proposiciones son cotrectus para el ácido ascórbico, C₆H₁O₂, un inhibidor de hongos y moho.
 - (a) Tiene una relación de masas C:H:O de 3:4:1.
 - (b) Tiene la misma composición porcentual en masa que in acroleina, un berbicida acuárico; C.H.O.
 - (c) Tiene la misma fórmula empírica que el aspicinol, C_DH₁₆O₄, una croga utilizada para matar gusanos parásiros.

- (d) El número de átomos de H es cuatro veces el de átomos de O, pero la masa de O es cuatro veces la de H.
- 41. Para et compuesto halotano, C2HBrCIP3, cateule
 - (a) el mimero total de átomos en una unidad fórmula;
 - (b) él cociente corre el número de átomos de F y de C;
 (c) la relación, en masa, de Br y F;
 - (d) el elemento presente con mayor porcentaje en masa;
 - (e) la masa de compuesto que contiene 1.00 g de F.
- Para el compuesto Gel S(CH₂)₄CH₄|₄, calcule
 - (a) el misnero total de ájontos en una muidad fórmula;
 - (b) la relación, en número, de átomos de C a átomos de H:
 - (c) la relación, en masa, de Ge y S:
 - (d) el número de g de S en un moi del compuesto:
 - (e) el número de átomos de C en 33, 10 g del compuesto.

Composición centesimal de los compuestos

- Calcule el percentaje en masa de cada uno de los elementes en el ácido graso itamado ácido esteárico, C₁₀J1₁₀G₇
- Calcule el percentaje en masa de cada uno de los elementos en la quinina, droga contra la malaria, C₁₀H₂₄N₂O₂.
- Lex siguientes minerales son todos piedras preciosas o semipreciosas. Cálcule el parcentaje en masa del elemento indicado en cada uno. (a) Zr en el circón, ZrSiO_a; (b) Be en el bertio (esmeralda), Be₃Al₂Si₄O₁₂; (c) Fe en el almandino (granate), Fe₈Al₂Si₃O₁₂; (c) S en la lazurita (lagistàzuli), No₃SSi₃Al₃O₁₂.
- 46. Calcule el porcentaje en masa de los elementos indicados en los siguientes tipos de penicilina. (a) K en la penicilina G de pe-
- tasio, $C_{16}H_{17}KN_2O_4S$; (b) N en la penicilina N, $C_{16}H_{21}N_3O_6S$; (c) S en la penacilina S de potasio, $C_{16}H_{18}CtKN_2O_4S_2$; (d) C en la peniciliea G de calcio, $Ca(C_{16}H_{17}N_2O_4S)_2$.
- Sin hacer cálculos derallados, clasifique los siguientes compuestos en orden creciente de porcentaje en masa de Cr, y justifique su respuesta: CrO, Cr₂O₅, CrO₂, CrO₁.
- Sin hacer cáteulos detallados, clasifique los siguientes compuestos en orden creciente de porcentaje en masa de P, y explique su razonamiento Ca(H₂PO₄)₃, (NH₂)₂HPO₄, H₃PO₄, Na₃PO₄.

Fórmulas químicas a partir de la composición centesimal

- 49. Un compuesto formado por carbono e fuidrégeno contiene 93,71 por ciento de C y 6,29 por ciento de H en masa. Se ha encontrado que la masa molecular del compuesto es 128 v. ¿Cuál es la fórmula molecular?
- 50. El seterio es un elemento utilizado en la fabricación de células fotocléctricas y dispositivos de energia solar, que forma dos óxidos. Uno de ellos tiene 28,8 por ciento de O en masa, y el otro, 37,8 por ciento de O. ¿Cuáles son las fórmulas de estos óxidos? Proponga combres aceptables para ellos.

- 51, Determine la fórmula empírica de
 - (a) el raticida warfarina, que contiene 74,01 por elento de C.5,23 por ejento de H. y 20,76 por ejento de O, en masa;
 - (b) el gas mestaza, ejilizado como ama química, que contiene 30,20 por ciento de C, 5,07 por ciento de H, 44,58 por ciento de Cl, y 20,16 por ciento de S, en masa.
- 52. Calcule la fórmula empirica de
 - (a) benzotalpireno, un posible carcinógeno encontrado en el humo de los eigarrillos, que contiene 93.21 per ciento de C y 4.79 por ciento de H, en masa.
 - (b) hexactorofeno, unitizado en jabones bactericidas, que contiene 38,37 por ciento de C. 1,49 por ciento de H, 52,28 por ciento de Cl y 7,86 por ciento de O, en maza.
- 53. El índigo, el colorante azul de los pantalenes vasqueres, tiene una composición centesimal, en masa, de 73,27 por ciento de C, 3,84 por ciento de H, 10,68 por ciento de N y el resto de exigeno. Su masa molecular es 262,3 u. ¿Cuál es la fórmola molecular del índigo?

- 54. El beta-caroteno proporciona el color naranja a las zunahorias y es importante para fa visión correcta en los seres humanos. Su composición centesimal, en masa, es 89,49 per ciento de C y 10,51 por ciento de II. Ea masa motecular del β-caroteno es 536,9 m. ¿Cuál es su fórmula motecular?
- SS. El compuesto XF, tiene el 65 por ciento de F, en masa, ¿Cuál es la masa atómica de X?
- El elemento X forma el cloruro XCI, que tiene el 75,0 por ciento de CI en maia. ¿Cuál es el elemento X?
- La clorefits contiene 2,72 per ciento, en masa, de Mg. Suponiendo que hay un átorno de Mg por melécula de electria, /cuál es la masa rueteculur de la electrida?
- SB. Se subo que dos compuestos de Cl y X tienen los siguientes masas moleculares y porcentajes de cloro, en masa: 137 u; 77,5 por ciento de Cl; 208 u; 85,1 por ciento de Cl. ¿Cuát es el elemento X7 ¿Cuát es la fórmula de cada compuesto?

Análisis de los productos de la combustión

- 59. Una muestra de 0,2612 g de un hidrocarburo produce 0,8661 g de CO₂ y 0,2216 g de H₂O en el análisis de los productos de la combustión. Se encuentra que su masa trollecular es 106 u. Determine para este hidrocarburo: (a) su composición corresimat en masa; (b) su fórmula empfricu; (c) su fórmula molecular.
- 6th El para-cresol (p-cresol) se utiliza como desinfectante y en la fabricación de herbicidas. Una muestra de 0,3654 g de este compuesto de carbono, hidrógeno, y oxfecuo produce 1,0420 g de CO₂ y 0,2437 g de H₂O, en el análisto de los productes de la combustión. Su masa molecular es 108,1 u. Calcule para el p-cresol (a) su composición centesimal en masa; (b) su fórmula empirica; (c) su fórmula molecular.
- 61. La directilhidracina es un compuesto formado per carbono, hidrégeno y nitrógeno utilizada como combustible de cohetes. Cuando se quema por completo, una muestra de 0,505 g produce 0,741 g de CO₁ y 0,605 g de H₂O. El contenido de nitrógeno de una muestra de 0,486 g se convierte en 0,226 g de N₂₋₁Cuál es la fórmula empírica de la dimetilhidracina?
- El tieteno es un disolvente orgánico formado por carbono, tidrégeno y azufre cuya condustión completa produce CO₂,

- $\rm H_2O$ y $\rm SO_2$. Cuando se somete al análisis de los productos de la combustión, una muestra de 1,086 g de tiofeno produce 2,272 g de $\rm CO_3$, 0,465 g de $\rm H_2O$ y 0,827 g de $\rm SO_2$. ¿Cuál es la tórmula emphrica del tiofeno?
- 63. Sin hacer calculos derallados, explique cuál de los signientes compuestos produce, en la combustión, la mayor maso de CO₂ cuando se quema por completo 1.00 mol del compuesto: CH₄, C₂H₃OH, C₁₀H₆, C₆H₆OH.
- 64. Sin harer cálculos desallados, explique cuál de los siguientes compuestos produce en la combustión, la mayor masa de H₂O, cuando se quema por completo 1,00 g del compuesto: CH₄, C₁H₂OH, C₁₀H₈, C₆H₅OH.
- 65. Una musestra del hidrocarburo C₁H₁₆ de 1,562 g se quenn con exceso de exigeno. ¿Qué masas de CO₂ y H₂O se deben obsener?
- 66. En el Ejemplo 3.2 se describe el compuesto etibrocceptano. Supositiendo que la combustión completa de este compuesto produce CO₂, H₂O y SO₂. ¿Qué masa de cada uno de estos productos se obtiene en la combustión completa de 1,50 mL de etil mercamano?

Estados de oxidación

- 67. Indique el estado de oxidación del elemento subrayado en (a) ⊆H_a, (b) ≤F_a; (c) Na₂Q₂; (d) ⊆_iH₃Q₂; (e) E∈Q_i²⁻.
- 68. Indique el estado de exidación del S en cada uno de los siguientes iones: (a)SO₃²⁻; (b) S₂O₃²⁻; (c) S₂O₃²⁻; (d) HSO₄⁻; (e) S₄O₅²⁻.
- 69. El cromo forma tres óxidos principales. Escriba las fórmulas adecuaçãos para estos compuestos si los estados de oxidación del cromo son: +3, +4 y +6 respectivamente.
- 70. El nitrógeno forma cinco óxidos. Escribo las fórmulas adecuadas para estes compuestos si los estados de exidación del N son: +1, +2, +3, +4, y +5 respectivamente.

Nomenclatura

- Nombre los compuestos (a) SrO; (b) ZnS; (c) K₂CrO_c;
 (d) Cs₂SO₄; (e) Cr₂O₃; (f) Fe₂(SO₄)₃; (g) Mg(HCO₃)₂;
 (h) (NH₄)₂HPO₄; (l) Ca(HSO₃)₃; (j) Cu(OH)₂; (k) HNO₃;
 (l) KClO₄; (m) HBrO₃; (n) H₃PO₃.
- Nombre les compuestes (a) Ba(NO₂)₂; (b) HNO₂; (c) CrO₂; (d)
 KiO₃; (e) LiCN; (f) KiO; (g) Fe(OH₂); (h) Co(H₂PO₂)₂; (i)
 H₂PO₄; (j) NaHSO₄; (k) Na₂Cr₂O₇; (l) NH₄C₂H₃O₃; (m)
 MgC₂O₄; (n) Na₂C₂O₄.

Asigne los nombres adecuados a los compuestos (a) (Cl;
 (b) ClF₃; (c) SF₂; (d) BcF₃; (e) N₂O₄; (f) S₄N₆

75. Escriba las (órmulas de los compuestos (a) sulfato de aluminio; (b) dicromato de amonio; (c) tetrafluorano de silicio; (d) óxido de hierro(III); (e) desulforo de cuboso; (f) nitrato de cubalto(II); (g) nitito de estroncio; (h) ficido bromhádrico; (i) ácido iódico; (i) trifluorano de festoro.

76. Escriba las fórmulas de los compuestos (a) perclorato de magnesto; (b) acetato de plomo(H); (c) óxido de estaño(IV); (d) ácido indhistrico; (e) ácido cloroso; (f) hidrógeno sulfito do esdio; (g) dihidrógeno fosfato de calcio; (h) fosfato de

aluminio; (i) tetróxido de dinitrógeno; (j) dicloruro de diarafre

77. Escribarura férmula para (a) el cloruro de titario donde el estado de oxidación del Ti seu +4; (b) el sulfato de hierro donde el estado de oxidación del Fe sea +3; (e) un óxido de eloro con CI en el estado de oxidación +7; (d) un oxoanión de azufro en el que el estado de oxidación aparente del S es +7 y la carga iónica. 2-.

78. Escriba una fórmula para (a) un óxido de nitrógeno con N en el estado de exidación +5; (b) un exoscido de nitrógeno con N en el estado de exidación +3; (c) un óxido de carbono en el que el estado de exidación aparente del C es +4/3; (d) un execución que contiene azufre en el que el estado de exidación.

Hidratos

aparente del S es 42,5 y la carga binária 2...

- Sin realizar cálculos detallados, indique cuál de los siguientes hidratos tiene el mayor porcentaje de H₂O en masa: CuSO₄ · 5 H₂O, Cr₂(SO₄)₃ · 18 H₂O, MgCl₂ · 6 H₂O, y LiC₂H₃O₂ · 2 H.O.
- Sin realizar cálculas detalladas, determine el hidrato de Na₂SO₃ que contiene casi exactemente 50 por ciento de H₂O en masa.
- 81. F! CuSO₄ anhidro se puede utilizar para secar líquidos en los que sea insotuble. El CuSO₄ se convierte en CuSO₄ · 5H₂O, que puede filtrarse y separarse del líquido. ¿Cuál es la masa míni-

ma de CuSO₄ necesaria para eliminar 8,5 g de H₂O que se han mezelado con gasolina en un depósito?

- 82. El suffato de sedio anhidro, Na₂SO₂, abserbe vapor de agua y se convierte en el decahidrato, Na₂SO₄ · 10H₂O. ¿Cuánto aumentará la masa de 3,50 g de Na₂SO₄ anhidro si se convierte completamente en el decahidrato?
- 83. La composición de un cierto hidrato es la siguiente: 20,3 por ciento de Cu; 8,95 por ciento de silicio; 36,3 por ciento de F, y 34,5 por ciento de H₂O, en masa. ¿Cuát es la fórmula empirica de este hidrato?
- Una maestra de MgSO₂ · x H₂O que pesa 8,129 se calienta hasta que piente totalmente el agua de tridratación. El compuesto

Compuestos orgánicos y nomenciatura orgánica

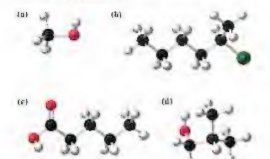
anhidro resultante MgSO $_{\rm d}$ pesa 3,967 g. ¿Cuál es la fórmula del hidrato?

85. ¿Cuáles de las siguientes estructuras son isómems?

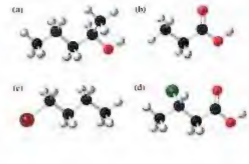
86. ¿Cuáles de las siguientes estructuras son isómeros?

- Escriba las férmulas estructurales condensadas pará los siguientes compuestos orgánicos.
 - (a) bexano
- (b) ácido metancico:
- (c) 2-metil-1-butanol
- (d) cloroctano.
- Escriba las férmulas estructurales condensadas para los siguientes compuestos orgánicos.
 - (a) octano
- (b) ácido heptanoico
- (c) pentanol
- (d) clerometane

89. Indique el nombre, la fórmula estructural condensada y la masa molecular de la molécula cuyo modelo de bolas y barras se maestra a continuación. Utilice el código de colores para los elementes de la Sección 3.1.



 Indique el rombre, la férmula estructural condensada y la masa molecular de la motécula cuyo modelo de bolas y barras sermestra a continuación. Utilise el cédigo de colores para los elementos de la Sección 3.1.



Ejercicios avanzados y de recapitulación

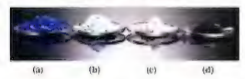
- La l'immula empirica del mineral espedamena es LiAlSi₂O₆. Sabiendo que el porcentaje de áromos de liño-6 en el litio que se encuentra en la naturaleza es 7,40 por ciento, ¿cuántos álternos de litio-6 hay en una muestro de 518 g de espedamena?
- 92. Un cierro tipo de bronse contiene Co. Sn. Pb y Zn. Una nuestra de 1,1713 g se ateca de forma que el Sn se convierte en 0.245 g de SnO₂, el Pb en 0.115 g de 15SO₃ y el Zn en 0.246 g de Zn₂P₂O₃, ¿Cual es el purcentuje en masa de cada uno de los elementos en la rauestra?
- 93. Para depositar exactamente 1 mol de Ag a partir de um discriterión acuesa de Ag*, se recesita um cantidad de electricidad conocida como un fanalay UF). El depósito electrolítico tequiere que esda ton Ag* gane un electrón y se convierta en un átoma de Ag. Utilide las constantes físicas aprepiadas que se execuerta a en la contraportada posterior y obtenga un valor preciso de la constante de Avugadro, NA.
- En la combustión completa de un elemo, ¿se puede producir mayor masa de H₂O que de CO₂9 Justifique la respuesta.
- 95. Una niezela de hidrocarburos está formada por 60,0 por cienso en masa de C,H_c y 40,0 pre ciento de C,H_c. Crando se queman 10,0 g de esta mezcla, se obtienen 29,0 g de CO₂ y 18.8 g de 11,0, como únicos productos. ¿Ceál es la fórmula del hidopeaturo desconacido?
- Se querran 0,732 g de una mezeta de metano, C11₀, y etano, C.11₀, obseniendose 2.064 g de CO₂, ¿Cuál es la composición percentual de esta mezeta (a) en masa; (b) en moles?
- Una muestra de un compaesto MSO_a que pesa 0,1131 g. reserciona con choruro de bario produciendo 0,2193 g de BaSO_a. (Cuál debe ser la masa arúmica del metal M? (Sugerencio: todo el SO_a? procedente del MSO_a aparece como BaSO_a).
- III metat M forma el suffato M₂(SO₄)₃. Una muestra de 0,738
 g de este sulfato se transfirma en 1,511 g de BaSO₁. ¿Cuál es
 la masa atómica de M? (Sugerencia: vóase el Ejercicio 97.)
- Una muestra de 0.622 g de un óxido metálico cuya fórituda es M₁O₁, se transforma en 0.685 g del sulfuro, MS. ¿Cuál es la mass atémica del metal M?

- 100. El MgCl₂ es una impureza ficcuente de la sal de nusa, NaCl, responsable del apelmazamiento de la sal. Una muestra de 0,5200 g de sal de mesa contiene 61,10 par ciento de Cl, en masa. ¿Cuál es el porcentaje de MgCl₂ en la muestra? ¿Por traé es lan baja la precisión en este cálculo?
- 101. Cuando 2,750 g del óxido de plomo Pb₃O₄ se calientan solicientemente, se descomponen prealuciendo 0,0640 g de oxígeno gas y 2,686 g de un segundo óxido de plomo. ¿Cual es la fórmula propirica de este segundo óxido?
- 102. Una muestra de 1,013 g de ZoSO₃ x11₃O se disolvió en agua y el ion sulfato se precipiró como BaSO₃. La musa de BaSO₄, paro y seco, obtenido fue 0.8223 g. ¿Cuál es la térmula del hidrato de sulfato de zíne?
- 103. En una nuestra de 1.552 g del compuesto iónico MI, se elimina el ion toduro por precipitación. El precipitado contiene 1.186 g de 1, ¿cuil es el elemento M?
- 104. Un excácido de fórmula H,E,O, tiene una musa fórmula de 178 n, tiene 13 útomos en su unitad fórmula, conticoe 34.80 par ciento en masa del elemento E y el número de átomos de E supose el 15,38 par ciento, ¿Cuál es el elemento E y cuál es la fórmula de este excaicido?
- 195. El insetticida dieldrina contiene carbono, hidrogeno, oxígeno y elero. La combostión completa de una muestra de 1,510 g produce 2,094 g de CO₂ y 0,286 g de 11₂O. La masa molecular del compuesto es 381 u y el mimero de átomos de elomes de initad de los átomos de carbono. ¿Cuál es la formula molecular de la dieldrina?
- 106. Una muestra completamente scende 1,271 g de Na,SO₄se expone a la aémosfera y su masa aumenta 0,387 g. ¿Cuál es el procentaje, en masa, de Na,SO₄ 10H₂O en la mercia resoltante de Na,SO₄ anhidro y decidaidiato?
- 107. Para calcular la masa admica del Bi, se transforma el compuesto Bi(C₀H₁)₁ en Bi₂O₅, Si 5,610 g de Bi(C₀H₂)₂ producen 2,969 g de Bi₂O₅, ¿cuál es la masa atómica del Bi?

Problemas de seminario

- Hill. Techns has fertifizantes genéricos contienen los elementos in dispensables nitrógeno, fúsicon y potasio, y sueten llevan aúmeros en la etiqueta como "5-10-5". Estos números representas los porcentajes de N, P₂O₃ y K₂O, respectivamen re. El N se encuentra en forma de un compuesto nitrogenado como (NH₁),SO₂, NH₂NO₃ o CONNE₃), (urea). El P generalmente se encuentra como fosfato y el K como KCL Las expresiontes "purcentaje de P₂O₃" y "purcentaje de K₃O" se utilizaron en el siglo XIX, ontes de consecer completamente la tratucaleza de los compuestos químicos, Para convertir el porcentaje de P₂O₃ en porcentaje de P₂O₃ en porcentaje de P₂O₃ en porcentaje de P₂O₃ en porcentaje de P₂O₃ y 2 mol K/mol K₂O₃ junto con las masas molares.
 - (a) ¿Cuát es la composición centesimal de N, P y K en el fertilizante "5-10-5"?
 - (b) ¿Cuál es el porceitaje de P,O, en los siguientes compuestos: (1) Ca(H,PO_D; (2) (NH₂);HPO₃, que son fertilizantes de oso habitual?
- 109. Cuando se catienta un hidrato de sulfato de cabrie(1) safre una serie de cambios que se maestran en la l'atogodin; (a) es el sultato de cobre(11) original, comptetamente bidratodo; (b) es el producto que se obtiene al calentar el hidrato original a 140°C; (c) es el producto que se obtiene cuando se calienta lasta 400°C; (d) es el producto obsenido a 1000°C.

Una muestra de CuSO₄ · .. H₂O de 2,574 g se calienta e



140 °C, se enfrta y se pesa. El prodecto sólido resultante se calienta a 400 °C, se enfria y se pesa. Finalmente este sólido se calienta a 1000 °C, se enfria y se pesa por áltima vez.

Muestra-original 2.574 g

Después de calentar a 140 °C 1.833 g

Después de recalentar a 400 °C 1.647 g

Después de recalentar a 1000 °C 0.812 g

- (a) Suponiendo que toda el agres de hidratación se elimina a 400 °C, ¿cuál es la fórmula del hidrato origina?
- (b) ¿Cuál es la fórmula del ládrato obtenido cuando el hidrato original se calienta sólo hasta 146 °C7
- (e) El residuo negro que se obtiene a 1000 °C es un óxido de cobre. ¿Cuál és su composición centesimal y fórmula empirica?
- 110. Algunas sustancias poco solubles en agua se dispersan en la superficie del agua formando una película demuninada minmospo porque time el espesor de una motécula. Una aplicación de este fenámeno es el recubrimiento de los estangues.

para reducir la púrdida de agua por exoporación. El acido estentreo forma que marmenpa en el agua, ses moleculas se ordenan en la superficie en contacto unas con otras, como lápicos bien empaquetados de pie en un vaso. El modelo que se indica a continuación representa una molecula de acido estentico individual en la trodocapa.

(a) / Cuántes metros cuadradas de superficie de agua quedarian cebiertos por una monocapa formada por 10,0 g de ácido esteárico?

(Sugerencia: ¿cuál es la formula del ácido esteárico?)

(b) Si el ácido esteárico tiene una densidad 0.85 g/cm², estime la fongitud, en nanómetros, de una mulécula de ácido estearico.

(Sugerencia: ¿cuál es el espesor de la munocapa desertia en la parte (n/2)

(c) Se prepara um disolución muy difunda de ácido obíreo en pentuno líquido de la siguiente meners: 1,00 mL ácido obíreo en pentuno líquido de la siguiente meners: 1,00 mL ácido obíreo + 9,00 mL pentano → disolución (1): 1,00 mL disolución (1) + 9,00 mL pentano → disolución (2): 1,00 mL disolución (2) + 9,00 mL pentano → disolución (3): 1,00 mL disolución (3) + 9,00 mL pentano → disolución (4). Uma muestra de 0,10 mL de disolución (4) se dispersa en una monocapa en agua. El área cubierta por la menocapa en se se su ma conocapa en agua. El área cubierta por la menocapa en una monocapa en agua. El área cubierta por la menocapa en agua. El área cubierta por la menocapa en una manocapa en agua. El área cubierta por la menocapa en una manocapa en agua. El área cubierta para el ácido esteración y que el área de la sección eficar de la molécula en 4,6 × 10 ¹⁵ cm². La dersidad del ácido obírco es 0,895 g/mL. Utilice estevadates para rebener el yulor aproximado del número de Ayego. den.





Ejercicios multimedia

113. Observe los modelos en tres dimensiones para el ácido acético y el ctoruro de sodio en el «Capitudo 3.1. Utilizando el mená (pinchando a la derecha para Windows y manteniendo pinchado para Macintosh) cambie la representación de los modelos a representaciones de bolas y barras y de espacio lleno. (a) Describa las diferencias generales entre un compuesto molecular y un compuesto iónico en términos del número de átomos en el compuesto. (b) ¿Cuál es la diferencia en le forma en que están representados estos dos tipos de compuestos en las animaciones?

112. En la actividad sobre Masa Molar (cCapitalo 3.2) sugiera la ctapa de cúlculo adicional necesaria para determinar el mimero de moles de átomos de oxígeno que se encocatam en 32,5 g de V₂O₃. Este número, ¿es mayor o menor que el nú-

mero de moles de V₂O₃.

113. (a) Utilizando la entividad sobre Asignación de estados de oxidación (¿Capitulo 3.4) para hacer una estimación de los diferentes estados de oxidación del manganeso en los diferentes óxidos de este metal de transición: Mn₂O₃, MnO₃, MnO³, MnO³, Ajosto el número de átomos de metal y oxigeno y sus cargas telativas para obtener la carga neta desenda, (b) Si las áltimas dos especies se combinaran con sodio, youlles serían las composiciones de los compuestos?

114. Debido a la necesidad de describir exactamente una estructura, algunes nombres de moléculas se hacen difficiles de promunciar. Considere, por ejemplo, el alcohol de ocho carbonos l-octen-3-ol, que se conoce porque atrae a los mosquites.
(a) Utilire la actividad sobre Grigos funcionales (cCoptulo 3.7) para deducir la estructura de esta motécula observando primero la estructura del alqueno y después la estructura del alcohol. (b) ¿Cuál sería el nombre de la estructura si la cadeña de carbono contuviera dos dobles enlaces (en posición 1 y 4) y un grupo carboxílico en posición §? (c) Dibuje las estructuras de ambas moléculas.

4

Las reacciones químicas

Contenido

- Las reacciones químicas y la ceuación química
- 4.2 La equación química y la estequiometria
- 4.3 Las reacciones químicas en disolución
- 4.4 Determinación del reactivo limitante
- 4.5 Otros aspectos prácticos de la estequiemetría de la reacción
- Atenviim a La químico industrial



Esta violenta reacción entre el óxido de hierro(III) y el metal aluminio en polvo. llamada reacción de la termita, produce hierro liquido y dxido de aluminio. La reacción de la termita se otiliza para suldar *in situ* objectos grandes de hierro

Lodos sabentos que el hierro se oxida y que el gas natural que utilizamos para eccinar o calentarnos se quema. Estos procesos son reacciones químicas. Las reseciones químicas constituyen el interés prioritario, no sólo de este cupítulo, sino de toda la química.

En este capítulo aprenderemos primero a representar las reacciones quimicas mediante ecuseiones químicas y después utilizaremos estas ecusciones para establecer relaciones numéricas cuantitativas entre los reactivos y los productos de la reacción, aspecto que se conoce como estequiometría de la reacción. Como muchas de las reacciones químicas tienen lugar en disolución, introduciremos también un método para describir la composición de um disolución que se denomina molaridad de la disolución. A lo largo del capítulo discutiremos aspectos nuevos de la resolución de problemas y más aplicaciones del concepto de mol.



A FIGURA 4.1 Precipitación del cromato de plata.

Cuendo se merclan disoluciones accesas de nitrato de plata y de cromato de potasio se observa la desagenición del exider amarillo, característico del los cromatos y la aparición del sóbido cromato de plata, de color marron rojizo, ambas son evidencias de tipo físico de una reacción.

Algunos productos renecionan, de forma parcial o completa, volviéndose a formar los reactivos originales. Estas reucciones se flaman reacciones renerablea y se representan mediante una doble flecha (==>). En este en pítulo supondrentos que todas las reacciones en sentido optes to son despreciables y que las reacciones transcurpea sodo en sentido directo.



Pelinula sobre las reacciones con oxigeno

➢ FIGURA 4.2 Evidencias de una reacción química (a) Desprendimiento de un gas: cuando una moneda de outre reacciona con ásido nitrico, se desprende el gas NO₁ de color marrón rojizo. (b) Desprendimiento de calor: cuando se inflama la malla de hierro (lana de acero) en atmósfera de oxigeno, el desprendimiento de calor y la luz son evidencias de tipo físico de una reacción.

4.1 Las reacciones químicas y la ecuación química

Usa reacción química es un praceso en el que un conjunto de sustancias llamadas reactivos se transformen en un nuevo conjunto de sustancias flamadas productos. En otras palebras, una reacción química es el praceso mediante el cuat uene tugar una transformación química. En machos casos, sin embargo, no sucede nada cuando se mezclan las sustancias, estas mantienes su composición original y sos propiedades. Se necesita una evidencia experimental antes de afirmar que ha tenido lugar una reacción. Esta evidencia parede ser un cambio en las propiedades físicas como:

- un cambio de color (Figura 4.1);
- la formación de un sólido (precipitado) en el seno de una disolución transpurente (Figura 4.1);
- el desprendimiento de un gas (Figura 4.2a);
- el desprendimiento o abserción de calor (Figura 4.2b)

A veces no aparece ninguno de estos signos de una reacción química. Entences se necesitan evidencias de tipo quámico para decidir que ha témdo lugar la reacción. Esto requere un análisis químico detallado de la mezela en reacción para ver si han aparecido sustancias mievas.

De la misma manera que utalizamos símbolos para los elementos y formulas para los compaestes, tenemos una notación sambólica o abreviada para representar una reacción química, la ecuación química, las fórmulas de los reactivos se escriben en el lado impaesdo de la ecuación y las fórmulas de los productos se escriben en el lado derecho. Los dos lados de la ecuación se conecten mediante una flecha (——) o un signo igual (=). Se dice que los reactivos dan lugar a los posductos. Considéres la reacción entre los gases incoloros municiado de nitrágeno y exígeno para formar el gas de color marrón rojivo, dióxido de nitrágeno, reacción que interviene en el proceso de fabricación del ácido nútrico.

namóxido de nitrógeno + uxígeno --- dióxido de nitrógeno

t. Sustituya los nombres por fórmulas químicas y obtendrá la siguiente expresión.

$$NO \pm O_2 \longrightarrow NO_2$$

En esta expresión hay tres átomos O en el lado izquierdo (ano en la molécula NO y abs en la molécula O_3). En el lado derexho hay selamente dos átomos O (en la molécula NO_2). Como los átomos ni se crean ni se destruyen en una reacción quimica, esta expresión debe ser ajustada.

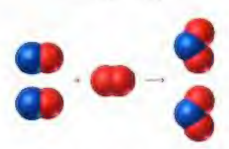




109

En esta etapa, colocamos el coeficiente 2 delante de las férmulas: NO y NO₂. Esto significa que se consumen *dos* moléculas de NO y se producen *dos* moléculas de NO, por cada molécula de O, que se consume. En la ecuación ajustada hay *dos* átomos de N y *enatro* átomos de O, en cada lado. En una **ecuación ajustada** el número total de átomos de cada elemento es el mismo en ambos tados. Esto puede comprobarse tanto en la ecuación simbálica como en la representación molecular de la reacción.

$$2NO + O_1 \longrightarrow 2NO_1$$

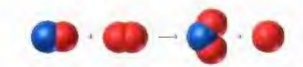


Los coeficientes recesarios para ajustar una ecnación químico se denominan coeficientes estequiométricos. Estos coeficientes son esenciales a la bora de calcular las cantidades de reactivos utilizados o de productos formados en una resección química.

Al ajustar una cenación química, no olvide que éste debe ajustarse solamente modificando los cueficientes de las fórmulas según sea necesario. Concretamente:

Nunca se deben introducir átomos o moléculas que no intervengan en la reacción.

(incerrecte)
$$NO + O_2 \longrightarrow NO_2 + O$$



Aunque está ecuación está ajustada, es incorrecta. No se produce exigeno atópico (O) en esta reacción; el único producto es NO₂.

Nunca se combian las fórmulus para ajustar la ecuación.



* Una cetación, ya sea matemática o química, debe tener igualos sas ladoxárquiendo y derecho. No se debería llorer ocuación a ma expresión hosto que no haya sido questada. El término ecuación qui mue a significa automáticamente que se ha ajustado, Aurague no es recesario, se suefe utilizar el término giranda para referense a una equación química.

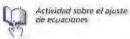
De nuevo, la ecuación está ajustada pero es *interrecta.* La fórmula del dióxido de nitrógeno, el único producto de la reacción sólo puede ser NO₂. No se debe cambiar a NO₃ para ajustar una ecuación.

El método de ajustar ecuaciones que se acaba de describir se denomina ajustar por tentere. El ajuste por tantes significa ajustar los exeficientes estequiomerricos probando valistes hasta que se consigue el ajuste. Aunque en general los elementos se paeden ajustar en cualquier orden, el ajuste de conaciones no debe ser un asunto de puntería o de sucrte, Veamos, por ejemplo, dos estrategias útiles para ajustar ecuaciones.

- Si un elemento aparece solamente en un compuesto en cada lado de la reacción, intente ajustar este elemento en primer lugar.
- Cuando uno de los reactivos o productos aparece como elemento Hibre, ajústelo en últura lugar
- En algunas reacciones hay grupos de átomos (por ejemplo iones polatórnicos) que no se modifican. En estos casos, ajuste los grupos como si se tratase de una unidad.
- Se pueden utilizar coeficientes fraccionarios o números enteros. A veces una ecuación se ajusta más fácilmente si se utilizan uno o más coeficientes fraccionarios y, a continuación, si se desea, se pueden eliminar las fracciones multiplicando todos los coeficientes por el denominador común.

En este asomento, debería ser capaz de escribir las trimadas de los reactivos y productos de una reacción y ajustarla. Una tercera tarca que se abordará en capítulos pesteriores es la de predecir los productos que deberían formarse cuando ponemos juntos determinados reactivos en condiciones adecuadas. Incluso altora, basandonos en lo que hemes aprendido en el capítulo anterior, podemos predecir los productos de una rencrión de cradiastión. La combustión de los hidrocarbaros y de los compuestos formados por carbano, hidrógene y exígeno en presencia de abundante gas exígeno da como úmicos productos dióxulo de carbano gascuso y agua fiquida. Si el compuesto contiene además azulte, tambien se produce dióxido de azulte. Los Ejemplos 4.1 y 4.2 dustam estas ideas y una estrategia para ajustar ecuaciones

 En les Capitales 7 y 20 aparecen unes pases ejamples que requieren coeficientes fraccurrantes



EJEMPLO 4.1

Ajunte de una ecuación. El innomaco y el congene pueden reaccionar de varias traneras, una de ellas es la que se da a continuación. Ajuste la equación de esta renoción.

$$NH_0 + O_0 \longrightarrow N_0 + H_0O$$

Solución

A la jaquierda hay m determ de N en el NH, y n la denecha hay dos átomos de N en el NJ. Se necesita un coeficiente 2 delante del NH,

$$2 \text{ NH}_1 + O_1 \longrightarrow N + H_2O$$

Abura hay seis átemes II a la izquierda (en 2 NII.) y sólo dos a la derecha (en II-O). Se necesita el cueficiente 3 defante de II.O.

$$3 \text{ NH}_1 + \Omega_2 \longrightarrow N_1 + 3 \text{ H-O}$$

En este momento, hay d_{XY} átomos de O a la requienda (en O_3) y t_{XY} átomos de O a la derecha (en 3 H $_2$ O). Se pueden tener tres átomos de O a la requienda poniendo el coeficiente 3/2 defante del O_2 .

Para escribir una ecuación con todos los coeficientes enteros, multiplicanos los coeficientes por 2. A continuación se muestra la ecuación ajustada, en sus representaciones simbúlica y molecular.

111

Comprobación: Tanto en su representación simbólica como en su representación melecular vemas que la conación está ajustada con *cualm* átomos de N., *dure itá* mas de H y *aria* átomos de O en *cuala* lado.

Ejemplo Práctico A: Ajeste las siguientes ecuaciones

(a)
$$H_3PO_4 + CaO \longrightarrow Ca_3(PO_4)_1 + H_3O$$

(b)
$$C_3H_1 + O_2 \longrightarrow CO_2 + H_3O$$

Éjemplo Práctico B: Ajuste las siguientes ecuaciones

(a)
$$NH_1 + O_2 \longrightarrow NO_2 + H_2O_3$$

(b)
$$NO_2 + NH_3 \longrightarrow N_2 + H_2O$$



Trietilenglical

REQUERDE >

que la sustitución de los nombres de los reactivos y productos por las fórmulas correctas forma parie de la escritura de las ecuaciones. Las reglas de nomencla tura del Capitulo 3 pueden ser muy útiles abora.

EJEMPLO 4.2

Escritura y ajuste de tato ecuación: la combustión de un tranquesto formado por carbano, hidrógeno y axigeno. El triodicophical liquido, $C_c H_{10} O_a$ se util na axena disolvente y reactivo para obtener los plásticos de polivinito y el poliureteno. Escriba una ecuación apastada para so combustión completa.

Solución

Los comprestos formados por carbono, hidrógeno y oxígeno, al qual que los hidrocarbunos, dan dióxido de carbono y agua cuando arden en presencia del gas oxígeno.

Expression de provides: $C_0H_{16}O_4 + O_2 \longrightarrow CO_2 + H_2O$ Prinste de C. $C_1H_{16}O_4 + O_2 \longrightarrow 6 CO_2 + H_2O$ Ajusto de H: $C_0H_{16}O_4 + O_2 \longrightarrow 6 CO_2 + 7 H_2O$

En este momento, el tado derecho de la expresión tiene 19 átomos de O (12 en seis moléculas de CO, y 7 en siete moléculas de H₂O). Para tenes 19 átomos de O a la impuerda, partimos de 4 en una molécula de C₆H₁₆O₄ y necesitarnos 15 más. Esto requiere un coeficiente franciasta po 15/2 para el O₂.

Attention
$$de(C)$$
 $C_6 H_M O_4 + \frac{15}{2} O_2 \longrightarrow 6 CO_2 + 7 H_6 O$ (ajustada

Para eliminar los coeficientes fraccionarios se multiplican todos los coeficientes por 2, que es el denorminador del coeficiente fraccionario 15/2.

Comprobación:

Inquienta: $(2 \times 6) = 12 \text{ C}; \quad (2 \times 14) = 28 \text{ H}; \quad [(2 \times 4) + (15 \times 2)] = 38 \text{ O}$

Denotes: $(12 \times 1) = 12 \text{ C}; \quad (14 \times 2) = 28 \text{ H}; \quad [(12 \times 2) + (14 \times 1)] = 38 \text{ O}$



Ácido tiosalicilico

- ► El agúa se encuentas en forma de 11,O(g) a la temperatura de la combastión que es alta, pero cisando los productos de la reacción vuelven a estar a la tempesatura inicial, el agua conclensa a 11,O(f).
- ► En una reacción de descompotórión una sustancia se fragmenta en sustancias más simples, por cientalo, en sus elementos.
- En una reacción de sintesis se forma un nuevo compuesto mediante la reacción de dos o mássustancias más simples, denominadas reactivos o materias primas.

Ejemplo Práctico A: Escribe una ecuación ajestada pera representar la reacción del sulfuso de mercurio(II) y el óxido de calcio para producir sulfuro de calcio, sulfato de calcio y mercurio merático

Ejemplo Práctico B: Escriba una ecuación ajustada para la combustión del ácido trasalicílico, C₂H₆O₂S, utilizado en la producción de tintes de Índigo.

Estados de la materia

El amoníaco (Ejemplo 4.1) es un gas, pero el trierilangheol (Ejemplo 4.2) es un liquido. A veces necesitamos indicar este tipo de información en una ecuación química. El estado de la materia o la forma física de los reactivos y los productos se pueden indicar entre parêntesis. Cuatro símbolos habituales pera este fin son*

Así, podemos escribir para la combustión del trietilenglicol

$$2 C_6 H_{14} O_6(l) + 15 O_2(g) \longrightarrow 12 CO_2(g) + 14 H_2 O(l)$$

Condiciones de reacción

La ecuación de una reacción química por si sola no proporciona suficiente información para saber cómo llevar a cabo la reacción en un laboratorio o en una planta química. Un aspecto importante de la investigación química moderna es el establecimiento de las condiciones de una reacción. Frecuentemente se indican las condiciones de la reacción encima o debajo de la flecha de la ecuación. Por ejempto, la letra griega delta, Δ, agnifica que se necesita una temperatura alta. Es decir, que se debe calentas la mezcla de reacción, como en la descamposición del óxido de plata.

$$2 \text{ Ag}_2 O(s) \xrightarrow{\Delta} 4 \text{ Ag}(s) + O_2(g)$$

A continuación se muestra una indicación más explícita de las condiciones de la reacción para el proceso de síntesis de metanel a partir de CO y H₂ de la compañía BASF (Badische Anilin- & Soda-Fabrik). Esta reacción transcurre a 150 °C, bajo una presión total que es 340 veces la presión atmosférica normal y sobre la superficie de una mezcla de ZnO y Cr₂O, que actúa como catalizador (como veremas más adelante, un catalizador es una sustancia que interviene en una reacción de manera que ésta transcurre más deprisa sin que el catalizador se consuma durante la reacción).

$$CO(g) + 2 H_3(g) \xrightarrow{750 °C} CH_1OH(g)$$

 340 onts
 $Z(0), Cr(0),$

Es importante poder calcular la cantidad de un deserminado producto que se producta rá al consumir determinadas cantidades de los reactivos. En la próxima sección veremos cómo pueden utilizarse las ecuaciones químicas para establecer los factores de conversión que podemos utilizar en este tipo de cálculos y en otros similares.

4.2 La ecuación química y la estequiometría

La palatea griega *staicheim* significa elemento. El término **estequiometria** significa literalname medir los elementos. Su significado paáctico, sin embargo, incluye todas las relaciones cuantitativas en las que intervienen las masas moleculares y atómicas, las fórmulas químicas y la ecuación química. En el Capítulo 3, se examinó el significado cuantitativo de las fórmulas químicas y ahora estudiaremos los aspectos cuantitativos de las ecuaciones químicas.

Nota de las traductores. Aumque en lengua españala es habinast la utilización del símbolo (es) para discilución acuo-se, se exonsepaña seguar la recomendación de la Unión Internacional de Quantos Pina y Apicada (IUPAC) y utilizar el símbolo (eq) derivado de la pulabra egua en latín.

Los coeficientes de la ecuación química

$$2 H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 H_2O(1)$$
 (4.1)

significan que

$$2x$$
 moléculas $H_2 + x$ moléculas $O_2 \longrightarrow 2x$ moléculas H_2O

Suponga que $x=6,02214\times 10^{23}$ (el número de Avogadro). Entonces x moléculas representan un mol. Así, la ecuación química también significa que

2 mol
$$H_2 + 1 \mod O_2 \longrightarrow 2 \mod H_2O$$

Los coeficientes de la ecuación química nos permiten hacer afirmaciones tales como

- Se producen dos moies de H₂O por cada dos moies de H₂ que se consumen.
- Se producen dos mules de H₂O por cada uno de los moles de O₂ que se consumen.
- Se consumen dos motes de H2 por cada uno de los motes de O2 que se consumen.

Además, podemos convertir estas afirmaciones en unos factores de conversión, denominados factores estequiométricos. Un factor estequiométrico relaciona las cantidades de dos sustancias cualquiera que intervienen en una teacción química en una base molar, por tanto un factor estequiométrico es una relación de moles. En los ejemplos que siguen los factores estequiométricos se muestran en azul.

EJEMPLO 4.3

Relación entre el número de moles de un producto y de un reactiva. ¿Cuantos moles de H_2O se producen en la reacción (4.1) cuando se queman 2.72 moles de H_2 en un exceso de O_2 ?

Solución

La afirmación "en esceso de exígene" significa que hay O_1 suficiente para permitir la transformación completa de 2,72 moles de H_2 a H_2O . El factor de coexersión que tecesitamos obtener a partir de la ecuación (4.1) está basado en que se producen 2 moles de H_2O per cada 2 moles de H_3 . Piense en esto como 2 mol $H_2O = 2$ mol H_2 .

? mai
$$\rm H_2O=2.72$$
 mai $\rm H_2 \times \frac{2~mol~H_2O}{2~mol~H_2}=2.72~mol~H_2O$

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántos motes de O_2 se producen cuando se descomponen 1,76 motes de ctorato de potasio: 2 KCl O_3 (s) — \rightarrow 2 KCl(s) + 3 O_2 (g)?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántos moios de Ag se producen cuando se descompone 1,00 kg de (xido de ptata (1): 2 Ag₂O(s) —> 4 Ag(s) + O₂(g)?

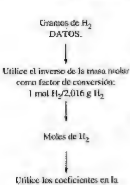
La mayor parte de los cálculos estequiométricos de las reacciones son más complejos que los del Ejemplo 4.3, o por lo menos lo parecen. Sin embargo, hay una clave en estos cálcules que es un factor estequiométrico, una relación de moles como factor central de conversión. Puesto que un factor estequiométrico se escribe siempre como una relación mol a mol, la parte del esquema que precede a este factor debe incluir conversiones de otras magnitudes a moles de una sustancia. La parte del esquema que sigue al factor estequiométrico incluye conversiones de moles de una sustancia a la magnitud final deseada. En esta secuencia las unidades se van cancelando de manera que la única unidad que permanece es la unidad necesaria para la solución final.

La estrategia general para los cálculos de estequiometría de las reacciones se muestra en el diagama de finjo de la Figura 4.3 y se aplica en los Ejemplos 4.4 y 4.5. El objetivo de estos ejemplos es calcular la masa que interviene en una reacción, conocida la masa de otra sustancia. Este es un tipo de cálculo práctico porque habitualmente se miden las cantidades de las sustancias por medio de sus masas.

En el esquema mostrado en la Figura 4.3, la masa de un compuesto dado se pasa a moles y a continuación se utiliza la ecuación ajustada para obtener la relación de moles ade-

RECUERDE >

que cuando se utiliza el símbolo igual no significa literalmente que 2 mol H_1O y 2 mol H_1 sean lo mismo; significa que en esta reacción 2 mol H_2O sen equivalentes a 2 mol H_2 . A veces se hace esta distinción utilizando el simbolo de equivalencia \diamondsuit , es decir, 2 mol H_2O \diamondsuit 2 mol H_2 .



Utilize les coeficientes en la ecuación química ajustado para haltar la razón motor: 2 mot H₂O/2 mot H₂

Moles &
$$H_2O$$

= (2/2) × mol H_2

Unlike | a mass metar come factor de conversión; 18,02 g H₂O/1 mol H₂

Gramos de H₂O RESULTADO

▲ FIGURA 4.3 Estrategia para un cálculo estequiométrico

$$2H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2H_2O(i)$$

cauda (factor estequiométrico) y, finalmente, se calculan los moles (o gramos) de productos u etros reactivos. Los tres factores de conversión necesarios en el Ejemplo 4.4 deben seguir la secuencia.

$$g H_2 \longrightarrow mol H_2 \longrightarrow mol H_2O \longrightarrow g H_2O$$

Los tres factores de conversión necesarios en el Ejemplo 4.5 deben seguir la secuencia.

$$g H_2 \longrightarrow mol H_2 \longrightarrow mol G_2 \longrightarrow g G_2$$

EJEMPLO 4.4

Relación entre las masar de un reactivo y un producto. ¿ Qué masa de H₂O se produce en la reacción de 4,16 g de H₂ en un exceso de O₂?

Solución

La estrategia general para resolver los problemas de estequiemetría de la reacción que se araba de describir y se ilustra en la Figura 4.3 sugiero estos tres etapos.

- 1. Convierta la cantidad de H₂ de gramos a moles. [Utilice la masa molar del H₂]
- A partir del número de moles de H₂, esleule el número de moles de H₂O que se forman. [Utilice el factor estequiométrico de la Ecuación (4.1).]
- Convierta la cantidad de H₂O de moles a gramos. (Utilice la masa molar del H₂O.)

Aunque pensemos en todas estas etapas, podemos escribir fácilmente un plan único y directo. En esse plan, las etapas individuales se indican mediante los números poqueños que aparecen encima de las flechas.

$$(gH_1 \xrightarrow{4} mol H_2 \xrightarrow{2} mol H_2O \xrightarrow{1} gH_2O)$$
? $gH_2O = 4.16 gH_2 \times \frac{1 mol H_2}{2.016 h H_2} \times \frac{2 mol H_2O}{2 mol H_2} \times \frac{1 mol H_2O}{1 mol H_2O}$

$$= 37.2 gH_3O$$

Comprehention: Come la masa molar de H_2O es mucho mayor que la de H_2 y como se produce un mol de H_2O por cada mol de H_2 consumido, la masa de H_2O (37.2 g) debe ser mucho mayor que la masa inicial de H_2O (4.16 g) y así lo es.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuámos gramos de nitrum de magnesio se producen en la reacción de 3.32 g de Mg con un exceso de N_2 ? 3 Mg + N_2 \longrightarrow Mg₃N₂

Ejemplo Práctico B: $_{ij}$ Cuántos gramos de $H_{ij}(g)$ se necesitan para obtener 1,00 kg de metarce), CH₂OH, según la reaccido: CO + 2 H₂ \longrightarrow CH₂OH?

EJEMPLO 4.5

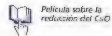
Relación entre las musas de dos reactivos ξ Qué masa de O_{χ} se consume en la combustión completa de 6,86 g de H_{χ} según la reacción (4.1)?

Solución

Al igual que en el Ejemplo 4,6, se pecesitan como factores de conversión las masas mulates y el factor estequiométrico apropiado de la ceuación ajustada (4.1). Estos factores se utilizan en el siguiente plan en tres etapas.

$$\begin{array}{c} (gH_2 \longrightarrow \text{mot } H_2 \longrightarrow \text{mot } O_2 \longrightarrow g | O_2) \\ ? | g| O_2 = 6.86 | g| H_2 \times \frac{1 |\text{mot } H_2|}{2.016 |\text{h}| H_2} \times \frac{1 |\text{mot } O_2|}{2 |\text{mot } H_2|} \times \frac{32.00 | g| O_2}{1 |\text{mot } O_2|} \\ \sim 56.6 | g| O_2 \end{array}$$





Comprobación: Ausque selo se consume un mol de O, per cada des molas de H, cereo la masa molas de O, es mucho mayos que la de H₂ la masa consumida de O, (54,4 g) debe ser mucho mayor que la de H₂ (6.86 g) y así lo es.

Ejemplo Práctico A: χ Cuántos gramos de H_2 se consumen por gramo de O_2 en la reacción (4.1)?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántos gransos de O₅ se consumon por gramo de octano. C,H_{see} en la combustión del octano?

(Sugerracia: ¿cual es la ecuación quirnica ajustada?).

Lo que proporciona gran variedad a los cálcales estequiométricos es que pueden necesitarse otras muchas conversiones antes y después de la ctapa central mól A -> nol B del esquema estequiométrico mostrado en la Figura 4.3. Estas otras conversiones pueden utilizar factores como volumen, densidad y composición porcentual. Sin embargo, para completar el cálculo, debemos unitzar el factor estequiométrico apropiado de la casación gurnica.

La reacción mostrada en la Figura 4.4, reacción que constituye un metodo sencillo para preparar pequeños volúmenes de gas hidrógeno en el laboratorio, permite mostrar el abanico de posibilidades en este tipo de cálculos.

$$2 \text{ Al(s)} + 6 \text{ HCl(aq)} \longrightarrow 2 \text{ AlCl}_4(\text{aq}) + 3 \text{ H}_2(\text{g}) \tag{4.2}$$

Los Ejemplos 4.6 y 4.7 están basados en esta reacción.



► FIGURA 4.4

La reacción 2 Al(s) + 6 HO(ag) \longrightarrow 2 AlCl₃(ag) + 3 H₂(g)

Se introduce HCl(qu) en el matraz de la izquierda. La reacción riene lugar destro del matraz. El gia H (g) liberado se fleva a un aparato de recognita de gases dende desplaza al agisa. El hidrógeno es muy pisco soluble en agus.

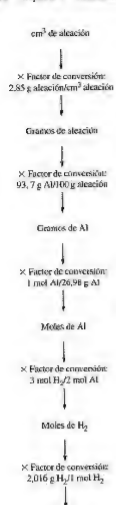
EJEMPLO 4.6

Factines de conversión adicionales en un cálculo estequimuitrico: el volumen, la deraidad y la composición parcentral. Una alesción que se emplea en estructuras de avinnes está forma da por 93,7 per ciento de Al y 6,3 por ciento de Cu. La alesción siene una deraidad de 2,85 g/cm. Una piera de 0,691 cm³ de esta alesción reacciona con un exceso de HCljaq). Si supenerres que tado el Al pero nada del Cu reacciona con el HCljaq), ¿que masa de H₃ se esticion?

Solución:

Un enfoque de este ediculo es seguir la estrategia esquematicada en la Figura 4.5. Aunque esnos esquemas son útiles, podemos generalmente hacer un esquema más simple si utilizamos flechas para representar las conversiones. Cada flecha numerada se refiere a un factor de conversión que carrivia la unidad de la irquierda a la unidad de la derecha. Es decir,

cm' aleación
$$\xrightarrow{1}$$
 g aleación $\xrightarrow{2}$ gAl $\xrightarrow{1}$ mol Al $\xrightarrow{3}$ mol H_1 $\xrightarrow{5}$ g H.



▲ FIGURA 4,5 Estrategia para el cálculo del Ejemplo 4.6

Gramos de II.,

Professos hacer este cálculo en cinco etapas distintas, obteniéndose la respuesta final en la étapa S. De manera alternativa, podemos hacer el cálculo en una sola etapa, en la que se escriben en forma secuencial cinco conversiones. Este enfoque, que utilizaremas a continuación, evita la necesidad de escribir tos resultados intermedios y disminuye los errores de redondeo.

$$\begin{array}{c} (cm^3\,alcoción \stackrel{1}{\longrightarrow} g\,alcoción \stackrel{2}{\longrightarrow} g\,Al \stackrel{3}{\longrightarrow} mol\,Al \\ \\ 7\,g\,H_2 = 0,691\,cm^3\,alcoción \times \frac{2,85\,alcoción}{1\,cm^3\,alcoción} \times \frac{93,7\,g\,Al}{100,0\,g\,alcoción} \times \frac{1\,mol\,Al}{26,98\,g\,Al} \\ \stackrel{4}{\longrightarrow} mol\,H_2 \stackrel{5}{\longrightarrow} g\,H_2) \\ \times \frac{3\,mol\,H_2}{2\,mol\,Al} \times \frac{2,016\,g\,H_2}{1\,mol\,H_2} \\ = 0,207\,g\,H_2 \end{array}$$

Ejemplo Práctico A: ¿Qué volumen de la aleación altantaso-cobre descrita en el Ejemplo 4.6 debemos disolver en un exceso de HCl(sq) para obtener 1,00 g de $\rm H_2$?

(Sugerencia: se puede considerar este caso como el "inverso" del Ejemplo 4.6.)

Ejemplo Práctico B: Otra muestra de la aleación alumitim cobre descrita en el Ejemplo 4.6 proporcionó 1,31 g de H₂. ¿Cuántos gramos de *cobre* había en la muestra?

EJEMPLO 4.7

Foctores de conversión adicionales en un cálculo estequiométrico: volumen, densidad y composición de una disolación. Una disolación de ácido clothídrico contiene 28,0 por cierco en masa de HCl y tiene una densidad de 1,14 g/ml. ¿Que volumen de esta disolación se necesita para reaccionar completamente con 1,87 g de Al según la reacción (4,2)?

Solución

El reto aquí es elegir por deside empezar. Aunque el problema se refiere a la disolución de HCl al 28,0 por ciergo y condensidad 1,14 g/mL, el comienzo adecuado es la información "que se suministra", 1,87 g de Al. El objetivo de nuestro cálculo es el volumen de una disolución, mL de disolución de HCl.

g Al
$$\xrightarrow{1}$$
 mol Al $\xrightarrow{2}$ mol HCl $\xrightarrow{3}$ mol g HCl $\xrightarrow{4}$ g disel, HCl $\xrightarrow{5}$ ml, disel, HCl

Los factores de conversión del cálculo incluyen (1) la masa molar del Al, (2) los coeficientes exequiométricos de la Ecuación (4.2), (3) la masa molar de HCl, (4) la composición cemesimal de la disolución de HCl y (5) la densidad de la disolución de HCl. A continuación se da un esquema de la estrategia a seguir.

? mL disolation HCl = 1,87 g Al
$$\times$$
 $\frac{1 \text{ mol Al}}{26,96 \text{ g Al}} \times \frac{6 \text{ mol HCl}}{2 \text{ mol Al}} \times \frac{36,66 \text{ g HCl}}{1 \text{ mol HCl}}$
? mL disolation HCl = 1,87 g Al \times $\frac{1 \text{ mol Al}}{26,96 \text{ g Al}} \times \frac{6 \text{ mol HCl}}{2 \text{ mol Al}} \times \frac{36,66 \text{ g HCl}}{1 \text{ mol HCl}}$

$$\stackrel{4}{\longrightarrow} \text{ g disol. HCl} \stackrel{5}{\longrightarrow} \text{ ml disol. HCl}$$

$$\times \frac{100,0 \text{ g disol. HCl}}{28.0 \text{ g HCl}} \times \frac{1 \text{ ml. disol. HCl}}{1,14 \text{ g disol. HCl}}$$
= 23.8 mL disolation HCl

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántos mg de B₂ se producen cuanto 1 gua (0,05 mL) de la disalución de ácido claritárico descrita en el Ejemplo 4.7 reacciona con un exceso de aluminio secún la reacción (4.2)?

Ejemplo Práctico B: Un vinagre que tiene 4.0 por ciento en mara de HC, H₂O₂ reacciona con NaHCO, (bicarbonato), produciéndose dióxido de carbono;

$$HC_2H_3O_2+NaHCO_3(s) \longrightarrow NaC_2H_3O_2(aq) + H_2O(t) + CO_2(g)$$

¿Cuántos gramos de CO₂ se produceo cuando 5,00 mL de este vinagre reaccionan con un exceso de NaHCO₃? La densidad del vinagre es 1,01 g/mL.

Las reacciones químicas en disolución

La mayoría de las reacciones químicas que se realizan en un laboratorio de química general tienen lugar en disolución. Esto se debe en parte a que la mezcla de los reactivos en disolución ayuda a conseguir el contacto entre átomos, iones o moléculas necesario para que la reacción tenga lugar. Para describir la estequiometría de las reacciones en disolución, se pueden utilizar las mismas ideas que para las otras reacciones. De hecho, esto es lo que hicimos en el Ejemplo 4.7. También necesitamos algunas ideas nuevas que se utilizan específicamente en la esteguiometría de las disoluciones.

Uno de los componentes de la disolución, denominado disolvente, es el que determina și la disolución eș un sólida, fiquido o gas. En esta discusión nos limitaremos a las disoluciones en las que el disolvente es el agua líquida, las disoluciones acuasas. Los otres compogentes de una disolución, los denominados solutos, se dice que están disueltos en el disolvente. Al escribir por ejemplo NaCl(aq), estamos describiendo una disolución en la que el agua líquida es el disolvente y NaCl es el soluto. El término acuoso no proporciona información sobre las proporciones relativas de NaCl y H₂O en la disolución. Con este propósito vamos a introducir un método algo distinto a la composición porcentual en masa que hemos utilizado hasta ahora.

Molaridad

La concentración o molaridad de una disolución se define como

molaridad (
$$M$$
) = $\frac{\text{cuntidad de soluto (en moles)}}{\text{volumen de la disolución (en litros)}}$ (4.3)

Si 0,444 moles de crea, CO(NH₂), se disuelvan en suficiente agua para preparar 1,000 L de disolución, la concentración de la disolución o molaridad es

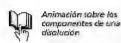
$$\frac{0,440 \text{ mol CO(NH}_2)_2}{\text{I L disolación}} = 0,440 \text{ M CO(NH}_2)_2$$

Por esta parte, si en 250 ml. de disolución hay 0,110 mol de urea, la disolución también es 0,440 M.

$$\frac{0.110 \text{ mol CO(NH}_2)_2}{0.2500 \text{ L disolución}} = 0.440 \text{ M CO(NH}_2)_2$$

Frecuentemente se utiliza el símbolo M para representar la unidad mol/L y la palabra "molar" en vez de molaridad. Así podemos referimos a una disolución que tiene 0,440 mai CO(NH₂)₂/L como CO(NH₂)₂ 0,440 M o CO(NH₂)₂ 0,440 molar.

Por supuesto, debernos establecer relaciones entre una cantidad en moles con otras cantidades que se pueden medir directamente. Además, no es necesario trabajar siempre con I litro de disolución exactamente. A veces es suficiente un volumen mucho más pequeño; atras veces se necesitan volúmenes mayores. En el Ejemplo 4.8, se establece una relación entre la masa de un soluto líquido y su volumen utilizando la densidad como factor de conversión. A continuación utilizamos la masa mular para convertir la masa del setuto en una cantidad de soluto expresada en moles. También se convierte el volumen de la displución de mililitros (mL) a litros (L).



RECUERDE ►

que el volomen citizado en la motaridad es el de la disolación y no el det disolvente. Si se añaden 25,0 mL de etanol a 250,0 mL de agra, el volumen de la disolación no será 250 mL y tampoco será 250 mL si se añaden 25,0 mL de etanol a 225 mL de agra. En el Capitulo 14 se estudiarán las razones.



EJEMPLO 4.8

Cálculo de la molaridad a partir de atras magnitudes. Se prepara una disolución disolvicado $25.0~\mathrm{mL}$ de etanol, $\mathrm{C_2H_2OH}$ ($d=0.789~\mathrm{g/mL}$), en agua suficiente para prepara $250.0~\mathrm{mL}$ de disolución. ¿Cuál es la molaridad del etanol en la disolución?

Solución

Pura determinar la molaridad determos calcular en primer lugar cuántos moles de cianol hay en la disobxión. Para calcular el mónero de moles de cianol en una moestra de 25.0 mL se moestran factores de conversión basados en la densidad y la masa molar.

7 mol
$$C_2H_2OH = 2S_2O \text{ mL } C_2H_2OH \times \frac{0.789 \text{ g } C_2H_2OH}{1 \text{ mL } C_2H_2OH} \times \frac{1 \text{ mol } C_2H_2OH}{46,07 \text{ g } C_2H_2OH}$$

$$= 0.428 \text{ mol } C_2H_2OH$$

Ahora observe que 250,0 ml. = 0.2500 L y utilize la definición de molaridad, expresión (4.3).

$$Molaridad = \frac{0.428 \text{ mol } C_2H_3OH}{0.2500 \text{ L disolución}} = 1.71 \text{ M } C_2H_3OH$$

Ejemplo Práctico A: Una muestra de 22,3 g de acetona, (CH₂)₂CO, se disuelve en suficiente agua para preparar 1,25 É de disolución. ¿Cuál es la motaridad de la acetona en esta disolución?

Ejemplo Práctico B: 15,0 mL de ácido acético, CH₂COON (d = 1,048 g/mL), se disactivo en sufficiente agua para preparar 500,0 mL de disabación. ¿Cuál es la melaridad del ácido sectico en la disabación?

La Figura 4.6 flustra un método que se emplea habitualmente para preparar una disofución. Se pesa una muestra sólida y se disuelve en suficiente agua para obtener una dissolución de volumen conocido, 250 mL en el caso de la Figura 4.6. Si se llena un vaso hasta el enrase de 250 mL no se mide el volumen con suficiente precisión. Como se discetió en la Sección 1.7, habita un error sistemático porque el vaso no se ha calibrado con suficiente precisión y el error en el volumen podría ser de 10 a 20 mL o incluso mayor. Tampoco sería suficientemente preciso disolver el soluto en agua y completar el volumen hasta 250 mL en una probeta. Aunque la probeta está calibrada con más precisión que el vaso, el error todavía sería de 1 a 2 mL o incluso mayor. Por otra parte, el matraz aforado que se muestra en la Figura 4.6 contiene 250,0 mL cen un error menor de 0,1 mL, cuando se llena hasta el enrase de calibrado.

En el Ejemplo 4.9 calculamos la masa de soluto necesaria para preparar la disolución de la Figura 4.6. La clave de este cálculo es establecer un factor de conversión basado en la molaridad. Así, cuando escribimos K_2CrO_4 0.250 M, estamos diciendo que 1 litro de disolución es equivalente a 0.250 motes de K_2CrO_4 . La secuencia de conversión que se necesita en el Ejemplo 4.9 es L dis. \longrightarrow motes de soluto \longrightarrow g de soluto.

EJEMPLO 4.9

Cálculo de la masa del soluto en una disolución de molaridad conocida. Deseamos preparar 0,2500 L (250,0 mL) exactamente de una disolución acuosa de K₂CrO₄ 0,250 M. ¿Qué masa de K₂CrO₄ debemos utilizar? (véase la Figura 4.6).

Solución

Como se acaba de indicar, se puede utilizar la molaridad de la disolución (en azul) para convertir el volumen de la disolución en cantidad de soluto. El otro factor de conversión necesario es la masa molar de K.-CrO.







Ammación sobre la preparación de una disolucion a parter de un salido

A FIGURA 4.5 Illustración del Ejemplo 4.9: preparación de una disolución de K.CrO, 0.250 M. La disolución no puede prepararse simplemente añadiendo 12,1 g de K-CrO₂(s) a 250,0 mL de agua. Se debe (a) un primer lugar introducar la masa de K.CrO.(s) que se ha pesado en un mutraz aforado limpio y seco; (b) el K-CrO₂(s) se discelve en un volumen de agua inferior a 250 ml y (c) se llena cuidadesamente el matraz aforado hasta el enrese de 250 mL, ariadiendo, gota a gota, el agua necesaria.

(L. disolation
$$\longrightarrow$$
 mal $K_1C(O_1)$ \longrightarrow $g(K_1C(O_3))$
 $\supseteq g(K_1C(O_1)) = 0.2500 \text{ L. disol.} \times \frac{0.250 \text{ mel } K_1C(O_3)}{1 \text{ L. absol.}} \times \frac{194.2 \text{ g} K_2C(O_3)}{1 \text{ mel } K_1C(O_3)}$

$$= 12.1 \text{ g}(K_1C(O_3))$$

Ejemplo Practico A: La medaridad de una disolución equosa saterada de NaNO, a 25° C es 10.8 M. ¿Cuántos gramos de NaNO, hay en 125 mL de esta disolución a 25 °C?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántos gramos de Na,SO, 10H/O se necesitan para preparar 355 mL de una disolución de Na₂S(), 0,445 M?

Dilución de una disolución

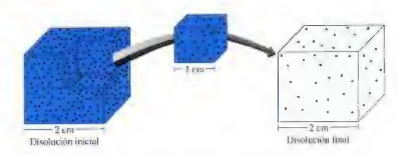
En los almaceres y laboratorios de química suelen verse hiteras de botellas ilenas de las disoluciones que se utilizan en las reacciones químicas. Sin embarro, no resulta práctico almacenar disoluciones con una gran variedad de valores de la concentración. Lo que se hace es almacenar disolaciones bastante concentradas. Es bastante senciflo preparar disoluciones más diluidas añadiendo agua a las disuluciones concentradas. El principio en que se basa esta práctica, dustrado en la Figura 4.7, es que todo el solido contenido en la disolución inicial más concentrada se encuentra en la disolución diluida final.

Este principio y la definición de malaridad es todo la que hace falta para resolver los problemas de didución. Sin embargo, puede ser preferible un método basado en la ex-

 Una disolución concentrado. tiene una cantidad relativamente grande de soluto desugito: una disolución dilada tiene una contidud pequeña

► FIGURA 4.7 Representación de la dilución

de una disolución la disolución (mel se prepara exauyendo 1/8 de la disolución (mel se prepara exauyendo 1/8 de la disolución (meiat (1 cm²) y diluyéndolo con agua basta un volumen de 8 cm². El número de puntos en los 8 cm² de la disolución finat representa el número de particulas de soluto y es el mismo que en 1 cm² de la disolución inicias.



presión (4.3). Suponga que se trata de una concentración expresada contre moleridad M, un volumen de la disolución, V, expresado en litros y una cantidad de soluto, n, expresada en moles. Entonces la Expresión (4.3) puede escribirse como $M=n^{pV}$ y de esta expresión puede obtenerse





Animación sobre la preparación de una disolución por dilución

 Esta expresión también puede escribirse utilizando los

subindices "cone" y "dil" en lapar de "i" y "f". T

Cuando una disclución se difuye y se pasa de la disolución de partida o inicial (i) a la disolución que se prepara o disolución final (f), la cantidad de soluto permanere constante, es decir,

$$M_iV_i = n_i = n_i = M_iV_i$$

12.3

$$M_i \times V_i = M_i \times V_i$$
 (4.4)

La Figura 4.8 ilustra el procedimiento empleado en el laboratorio para preparar una disolución por dilución. El Ejemplo 4. (I) explica el cálculo que habría que hacer.







▲ FIGURA 4.8 Preparación de una disolución por dilución. Ilustración del Ejemplo 4.10 (a) Se utiliza una pipeta para extracr una recessa de 10.0 mL de $K_3 CrO_4$ taq) 0,250 M. (b) La pipeta con $K_3 CrO_4$ 0,250 M se vacia en un matraz aforado de 250,0 mL (c) A continuación se atrade agua testa que la disolución alcenza el carase del cuelto del matraz. En ese momento la disolución es 0,0100 M en $K_3 CrO_4$

EJEMPLO 4.10

Preparación de una disolación por dilución. Un determinado procedimiento de química analítica requiere utilizar una disolación de K_2CrO_a 0,0100 M. ¿Qué volumen de una disolación de K_2CrO_4 0,250 M debemos diluir con agua para preparas 0,250 L de disolación de K_2CrO_4 0,0100 M?

Solución

Para resolver este problema, imagine que invierte el sentido de la flecha de la Figura 4.7, es decir, comience con la displución final porque se conocen más datos de ella. Calcule en primer lugar la cantidad de soluto que debe estar presente en la displución final.

? mol K₂CrO₄ = 0,250 L disul. ×
$$\frac{0.0100 \text{ mol K}_2\text{CrO}_4}{1 \text{ L disul.}} = 0.00250 \text{ mol K}_2\text{CrO}_4$$

Puesto que todo el soluto en la disolución diluida final procede de la disolución inicial más equicontrada, se debe contestur a la pregenta: ¿qué volumen de la disolución de K_2CrO_4O ,250 M contiene 0.00250 moles de K_2CrO_4O

7 L displación = 0,00250 miol
$$K_7CrO_4 \times \frac{1}{0.250} \frac{1}{mot} \frac{1}{K_7CrO_4} = 0,0100$$
 L displación

De forma alternativa se puede utilizar la Ecaación (64). Se conace el volumen de disolución que se desca preparar ($V_i = 250\,\mathrm{mL}$) y las concentraciones de las disoluciones final (0.0400 M) e inicial (0.250 M). Se necesha obtener el volumen inicial V_i . Observe que, acaque al obtener la Ecuación (4.4) se expresó el volumen en litras, al aplicurla se parede utilizar evalquier unidad de volumen, siempte que se usen las mismas unidades para V_i y V_i (militiros en este caso). El término necesario para entiventir las volúmenes a la unidad I, aparecería en los dos lados de la ecuación y se cancelaría.

$$V_1 = V_7 \times \frac{M_t}{M_t} = 250.0 \text{ mL} \times \frac{0.0100 \text{ M}}{0.250 \text{ M}} = 16.0 \text{ mL}$$

Ejemplo Práctico A: Un volumen de 15,00 ml. de la disolución de K₂CrO₄ 0,450 M se diluye basta 100,00 ml. ¿Cuál es la concentración de la neceo disolución?

Ejemplo Práctico B: Un vaso de precipitades con 275 ml. de una disolución de NaCl 0,105 M se dejó destapado durante cierto tiempo y el volumen disminuyó basta 237 ml., debido a la evaporación del agua. ¿Cuál es la nueva concentración de la disolución?

Estequiometria de las reacciones en disolución

Cuando se mide el volumen de una disoleción de molaridad conocida, se obtiene un número determinado de moles de soluto. Por tanto, como en fos cálculos estequiomátricos se necesita trabajar con moles, se pueden utilizar en su lugar molaridades y volúmenes. El Ejemplo 4.11 ilustra esta idea. El factor de conversión clave del Ejemplo 4.11 es el mismo que en los ejemplos anteriores, el factor estequiométrico adecuado. La diferencia con estos ejemplos es la necesidad de utilizar la molaridad como factor de conversión del volumen de la disolución al número de moles del reactivo.

EJEMPLO 4:11

Retación entre la masa de un producto y el valumen y molaridad de la disolución de un reactivo. Una pipeta de 25,00 mL se llena con una disolución de $K_2CrO_4(aq)$ 0,250 M. Este volumen se sñade a un exceso de $AgNO_4(aq)$, $\chi Qué masa de <math>Ag_4CrO_4(s)$ precipitará de la disolución?

$$K_1CrO_4(aq) + 2AgNO_3(aq) \longrightarrow Ag_2CrO_3(s) + 2 KNO_3(aq)$$

Solución

 Determine la cantidad de K₂CrO₄ que reacciona;
 entitée un factor estequiométrico de la conoción química para obteser la cantidad de Ag₂CrO₄(s) producido, expresada ou moles: (3) exprese la camidad de Ag. CrO₂(s) como masa en gramos. La secuencia de conversión es: → mol K,CrO₄ → mol Ag,CrO₄ → g,Ag,CrO₄. Estas etapas se pueden mL K-CrO_c = combinar en una sota.

$$\begin{array}{c} \text{I.g. Ag. Cr(C)}_{*} = 25.00 \, \text{md.} \times \frac{\text{i.i.}}{1000 \, \text{md.}} \times \frac{0.250 \, \text{mol. K. Cr}O_{4}}{\text{i.i.}} \\ \times \frac{\text{I.mol. Ag. Cr(O}_{4}}{\text{I.mol. K. Cr(O}_{4}} \times \frac{331.7 \, \text{g. Ag. Cr(O}_{5}}{\text{I.mol. Ag. Cr(O}_{5}} \\ = 2.07 \, \text{g. Ag. Cr(O, Cr(O)_{5})} \end{array}$$

Ejemplo Practico A: ¿Cuantos multitros de la disolvenon de K.CrO, 0.250 M deben añadirse a un exceso de AgNO (aq) para obtener 1.50 g de Ag.C/O//

(Sugarenota: considere que éste es el caso inverso del Ejemplo 4.11.)

Ejemplo Práctico B: ¿Cuantos militares de um disclución de AgNO,(aq) 0,450 M son necésarjos para renécionar completamente con 175 ml., de K. CrO₃(aq) 0,0858 M2; Que masa de $Ag_s(G(t)_s(s))$ se obtione?

En el Capítulo 5, veremos otros ejemplos adicionales de cálculos estequicimétricos en los que intervienen disoluciones.

Determinación del reactivo limitante 4.4

Quando todos los reactivos se consumen en una reacción química de forma completa y simultánea se dice que los reactivos están en proporciones estequiométricas, es decir. en proporcimes molares fijadas por los coeficientes estequiamétricos de la conoción ajustada. Algunas veces se exige esta condición, por ejemplo en algunos análisis químicos. Otras veces, como en una reacción de precipitación, uno de los reactivos se transforma completamente en productos porque se utiliza un escesa de todos los demás reactivos. El acactivo que se consume por completo, llamado reactivo limitante, detenuna las cantidades de productos que se forman. En el Ejemplo 4.11, el K. CrO₄ es el reactivo limitanse y el AgNO, está presente en exceso. Hasta ahora se ha especificada el o los reactivos en exceso e implicitamente el reactivo histilante. En algunos casos, sin embargo, el teacnyo limitante un se indica explicitamente, es decir se dan las cantidades de dos o más reactivos y es necesario establecer cuál es el reactivo limitante, como se sugiere en la analogía de la Figura 4.9.

► Entendemos por exceso de un reactivo que hay más reactivo presente que el que se consume en la reacción y que. transcurrida ésta, queda reactivo sobrante.



▲ FIGURA 4.9 Una analogia de la determinación del reactivo limitante en una reacción guimica: preparación de un manual para un experimento

A partir del número de copias dispenibles y las instrucciones para confeccionar el manual, se emeluye que solamente pueden prepararse 82 manuales completos y que el papel para gráficos es el reactivo limitante.

123

RECUERDE

que la primera etupa de un cálculo estequiométrico consiste en escribir la ecuación química sjustada de la reacción. Si la ecuación no se da como dato, el lector debe ser capaz de escribirla cor si mismo.



Trieloguro de fásforo

EJEMPLO 4.12

Determinación del reactivo limitante en una resoción. El triclaruro de fósforo, PCI₃, es un compuesto importante desde el gamto de vista consocial y es utilizado en la fabricación de posticidas, aditivos para la gasulina y otros muchos productos. Se obtiene por combinación directa del fósforo y el cloro.

$$P_a(s) + 6 \operatorname{Cl}_i(g) \longrightarrow 4 \operatorname{PCl}_i(l)$$

¿Qué masa de PCI₁(I) se forma en la reacción de 125 g de P_a con 323 g de CI₁?

Solución

Un método ilustrado en la Figura 4.10 consiste en comparar la proporción molar inicial de los dos reactivos con la proporción en la que se combinan, 6 mai Cl_2 con 1 mol P_4 . Si hay más de 6 mol de Cl_2 por mol de P_4 , el citoro está en exceso y P_4 es el reactivo limitante. Si hay menos de 6 mol de Cl_2 por mol de P_4 , el citoro es el reactivo limitante.

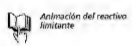
? mol Cl₂ = 323 g Cl₃ ×
$$\frac{1 \text{ mol Cl}_2}{70,91 \text{ g Cl}_2}$$
 = 4,56 mol Cl₂

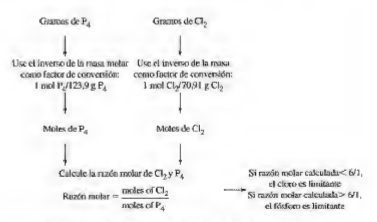
? mof
$$P_4 = 125 \text{ g } P_4 \times \frac{1 \text{ mol } P_4}{123.9 \text{ g } P_4} = 1.01 \text{ mol } P_4$$

Se ve claramente que hay *menos de* 6 mol de Cl₂ por mol de P₄. El cloro es el reactivo limitante. Sóto queda calcular la masa de PCl₃ formada en la reacción de 323 g de Cl₂ con un exceso de P₄.

$$? \text{ g-PCI}_3 = 323 \text{ g-CI}_2 \times \frac{1 \text{ mol CI}_2}{70,91 \text{ g-CI}_2} \times \frac{4 \text{ mol PCI}_3}{6 \text{ mol CI}_2} \times \frac{137,3 \text{ g-PCI}_3}{1 \text{ mol PCI}_3} = 417 \text{ g-PCI}_3$$

Oten método que conduce a) mismo resultado consiste en hacer dos cálculos separados: el cálculo de la masa de PCI₁ producida por la reacción de 323 g de CI₂ con un exceso de P₃ trespuesta: 417 g de PCI₃ y el cálculo de la masa de PCI₃ producida por la reacción de 125 g de P₄ con un exceso de CI₂ (respuesta: 554 g de PCI₃). Sólo puede haber una repuesta correcta que es el valor más pequeño.





▲ FIGURA 4.10 Determinación del reactivo limitante en una reacción

$$P_a(s) + 6 \square_s(g) \longrightarrow 4 PCl_s(f)$$

Ejemplo Práctico A: Si en el tijemplo 4.12 se hacen practionar 215 g de P_a con 725 g de Cl_b ¿cuántos gramas de PCl_b se formarian?

Ejemplo Práctico B: Si se hacen reaccionar PCl₂, Cl₂ y P₂O₁₀, en cantidad de 1.00 kg cada uno Jouánico kilocramos de POCl₂ se formarán?

$$6 \text{ PCl}_2(I) \pm 6 \text{ Cl}_2(g) \pm P_i O_{II}(s) \longrightarrow 10 \text{ POCl}_2(I)$$

A veces en un problema de reactivo limitante nos interesa determinar cuánto queda sin reactionar de un reactivo en exceso o la cantidad de producto que se forma. Este cátrulo se muestra en el Ejemplo 4.13.

EJEMPLO 4.13

Determinación de la cantidad de reactivo o reactivos en exceso que queda después de la reacción ¿Que masa de P, queda en exceso después de produzirse la reacción del Ejemplo 4.12?

Solución

La clave de este problema es calcular la masa de P_a que se consume. Este cúlculo puede basar-se en la masa de Cl_a consumida

$$7 \text{ g P}_4 = 323 \text{ g Cl}_2 \times \frac{1 \text{ mol Cl}_2}{70.91 \text{ g Cl}_2} \times \frac{1 \text{ mol P}_4}{6 \text{ mol Cl}_2} \times \frac{123.9 \text{ g P}_4}{1 \text{ mol P}_2} = 94.1 \text{ g P}_4$$

o en la masa de PCI, producida

$$7 \text{ g P}_4 = 417 \text{ g PO}_3 \times \frac{1 \text{ mol PO}_3}{137.3 \text{ g PO}_3} \times \frac{1 \text{ mol P}_4}{4 \text{ mol PO}_3} \times \frac{123.9 \text{ g P}_4}{1 \text{ mol PO}_3} = 94.1 \text{ g P}_4$$

La masa de P_a que queda después de la reacción es simplemente la diferencia extre la que frabia presente originalmente y la consumida, es decir,

125 g de P
$$_{\rm g}$$
iniciales — 94,1 g de P $_{\rm g}$ consumidos = 31 g de P $_{\rm g}$ que quedan

Ejemplo Práctico A: En el Ejemplo práctico 4.12 A. ¿qué reactivo está en exceso y qué masa de ese reactivo queda después de productiva la reacción de obtención de PCI,!!

Ejemplo Práctico Bt. Si se tucem resoccionar $12.2\,\mathrm{g}$ de $\mathrm{H}_2\,\mathrm{y}\,154\,\mathrm{g}$ de O_2 , ¿qué gas y on qué cantirind queda en exceso después de la reacción?

$$2\,H_2(g)\,+\,O_2(g)\,\longrightarrow\,2\,H_2O(l)$$

4.5 Otros aspectos prácticos de la estequiometría de la reacción

Hay otros aspectos acerca de la esteguiometría de la reacción que interesantanto en el laboratorio como en la planta de fabricación. Uno de ellos es que las cantidades de los productos que se calculan para una reacción pueden no coincidir con las que realmente se obtienen. Concretamente, la cantidad de un producto puede ser inevitablemente menor de lo que se espera. También puede ocurrir que el camino para obtoner un producto requiera llevar a cabo varias reacciones de forma consecutiva. Por óltimo, en algunos casos, pueden tener lugar dos o más reacciones de forma simultánea. Estas cuestiones se tratan en esta sección.

Rendimiento teórico, rendimiento real y rendimiento porcentual

El **rendimiento teórico** de una reacción es la cantidad de producto que se espera, calculuda a partir de unas cantidades dadas de los reactivos. La cantidad de producto que rendmente se obtigue se llama **rendimiento** real. El rendimiento porcentual se define como

rendimiento porcentual =
$$\frac{\text{rendimiento real}}{\text{rendimiento teórico}} \times 100\%$$
 (4.5)

RECUERDE >

que en una resta, la magnitud con el número menter de dígitos desgués de la coma determina cómo mede expresarse no resultado. Como 125 no tiene mingún dígito después de la coma, no se puede poner ningún digito detrás de la coma en 31. A veces el realimiento aparente es mayor del 100 por cien. Como no puede obtenerse algo de la nada, esta situación normalmente pone de manifiesto un error en la técnica utilizada. Algunos productos se formas por precipitación de una disolución. El producto puede estar humedecido por el disolvente, ebteniéndose para el producto húmedo una masa mayor de lo esperado. Si se seca mejor el producto, se obtendrá una determinación más exacta del rendimiento. Otra posibilidad es que el producto esté comeninado con un exceso de reactivo o con un subproducto. Esto hace que la masa del producto parezea mayor de lo esperado. En cualquier caso, un producto debe ser purificade antes de determinar el rendimiento.

En el Ejemplo 4.4, establecemos los rendimientos teórico, real y porcentual de un importante proceso industrial.



Determinación de los rendimientos teórico, real y porcentual. Cada año se producen millones de toneladas de urea, $CO(NH_2)_2$, utilizada como fertilizante. La reacción que se emples ex

$$2 \text{ NH}_3 + \text{CO}_2 \longrightarrow \text{CO(NH}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$$

La megole hebitualmente empleada para inisiar la recesión tiene una proporción motor de NI1, $y \in O_2$ 3:1. Si se forman 47,7 y de unea *por mol* de CO_2 que reacciona, ¿cuáles sen (a) el reindimiento teórico: (b) el reindimiento real: (c) el rendimiento porcentaral de esta reacción?

Solución

(a) Las proporciones estequiométricas son 2 motes de NH₃: 1 mol de CO₂. Como la proporción molar de NH₃ y CO₂ que se utiliza es 3:1, NH₃ está en exceso y CO₃ es el reactivo limitante. Como la cantidad de urea obtenida se expresa por mol de CO₃, deberásmos basar el cálculo en 1,00 mol de CO₃.

rendimiento teórico = 1,00 mel
$$CO_2 \times \frac{1 \mod CO(NH_2)_2}{1 \mod CO_2} \times \frac{60,1 \text{ g } CO(NH_2)_2}{1 \mod CO(NH_2)_2}$$

(b) rendimiento real = $47.7 \text{ g CO(NH}_2)_2$

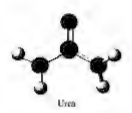
(c) % rendimiento =
$$\frac{47.7 \text{ g CO(NH2)}_2}{60.1 \text{ g CO(NH2)}_2} \times 100\% = 79.4\%$$

Ejemplo Práctico A: El formaldobido, CH₂O, puede perpararse a partir de trictatad, utilizando un candizador de cobre, según la xiguieme resoción:

$$CH_3OH(g) \longrightarrow CH_3O(g) + H_3(g)$$

Si se producen 25,7 g de CH₂O(g) por cada mol de metanol que reacciona, ¿cuátes son (a) el rendimiento reórico; (b) el rendimiento reórico; (b) el rendimiento reórico;

Ejemplo Práctico B: La reacción de 25.0 g de P_4 con 91.5 g de C3, produce 104 g de PC1, ¿Cuál es el rendimiento porcentual? $P_4 + 6$ $Cl_2 \longrightarrow 4$ PC1,





Cich dexampl



Ciclebraenn

► Considere esta primera etapa como un problema de álgebra. Siel 83 por ciento de un número es igual a 25, ¿quál es ese número? 0.83x = 25; x = 25/0.83 = 30

Si se sabe que un rendimiento va a ser menor del 100 por cien, es necesario reajustar las cantidades de los reactivos a utilizar para obterior la cantidad desenda de producto. Esdecir, no se pueden utilizar simplemente las cantidades teóricas de los reactivos; debemos utilizar más. Esto se tlustra en el Ejemplo 4.15.

EIEMPLO 4 15

Ajusto de las cratidades de las renctivos de acuento can el rendimiento porconnal de una recocido. El ciclobexanol, C.R., OH, calentado con ácido sulfitárico o fosforece, se transforma en caclahexeno, C₆H₁₀.

$$C_0H_0OH(I) \longrightarrow C_0H_0(I) + H_0O(I)$$
 (4.6)

Si el rendimiento porcentual de esta reacción es del 83 por ciento, ¿qué masa de ciclohexanol. debe utilizarse para obtener 25 g de ciclohexeno?

Primero conteste a esta pregunta: si los 25 a do C. H., representan solamente el 83 por ciergo. del rendimiento teorico, ¿cual es el cendimiento teórico? Entraces podentes calcular la carátdad de C_cH₁₁OH que se necesita para producir este rendimiento teórico de C_cH₁₆.

Etapa 1. Reordene la Ecuación (4.5) y culcule el rendimiento teórico

$$\frac{\text{rendimiento teárico}}{\text{rendimiento porcentasi}} = \frac{\text{rendimiento porcentasi}}{\text{rendimiento porcentasi}} = 25 \text{ g} \times 100\% / 3\% = 30 \text{ g}$$

Étapa 2. Calcule la cantidad de CaH₁₃OH necessaria para obtener 30 g de CaH_m.

$$\begin{split} \mathbb{P}[g|C_{n}H_{11}OH] &= 30|g|C_{n}H_{10}|\times \frac{1|mol|C_{n}H_{10}}{82\mu|g|C_{n}H_{10}} \times \frac{1|mol|C_{n}H_{11}OH}{1|mol|C_{n}H_{10}} \\ &\times \frac{100\mu_{2}|g|C_{n}H_{11}OH}{1|mol|C_{n}H_{11}OH} \\ &= 37|g|C_{n}H_{11}OH \end{split}$$

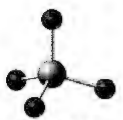
Ejemplo Practico A: Si el ressimiento percential para la formación de urea del Ejemplo 4.14 fuese 87,5 por ciento, 1, que masa de CO2 habría que unitizar junto con un exceso de NH, para obtener 50.0 g de COINH, b.Y.

Ejemplo Practico B: Calcule la masa de ciclohexanel (C.H., OH) accesaria pura obtener 45.0 g de ciclohexeno (C_aH₁₀) mediante la resceión (4.6) sabiendo que la resceión tiene va rendimiento del 86,2 por siento y el ciclohexanol tiene una pureza de 92,3 por ciento.

Reacciones consecutivas, reacciones simultáneas y reacciones netas

Siempre que sea posible, ya sea en el laboratorio o en la la planta de fabricación, son preferibles los procesos que proporcionan un producto a través de una única reacción. Erecuentemente estos procesos dan un rendimiento más alto porque no hay necesidad de retirar los productos de la mezeta de reacción para ser procesados de nuevo en las reacciones siguientes. Pero en muchos casos es trevitable una reacción en varias etapas. Las reacciones que tienen lugar una tras etra en una secuencia para proporcionar el producto final se llaman reacciones consecutivas. En las reacciones simultáneas, dos o más sustancias reaccionan independientemente una de la otra en reacciones separadas que transcurren al mismo tiempo.

El Ejemple 4.16 presenta un proceso industrial que se lleva a cabo mediante dos reucciones que transcurren consecutivamente. La clave del cálculo es utilizar un fuctor estequiométrico para cada reacción. El Ejemplo práctico 4.16B trata de dos reacciones que transcurren simultáneamente obteniéndose un producto común, el gas hidrógeno.



Tetraclenado de titanio

EJEMPLO 4.16

Cálculo de la contidad de una sustancia producida mediante reacciones que tienen lugar consecutivamente. El dióxido de tiranio, FiO₂, es el pigniento blanco más frecuentemente utilicadesen pinturus, tras haber desplazado a la mayoría de los pigmentos que emplean pionso por sus riesgos medicambientales. Antes de utilizar TiO₂, sin embargo, deben eliminarse las impunezas coloreadas que acompañan al TiO, en la naturaleza. Uno de los procesos de purificación tropsforma el TiO₂(s) impago en TiCl₂(g) que se recenviente en TiO₂(s) puro. ¿Qué musa de carbono se consume cuando se produce 1,00 kg de TiO₂(s) puro según este preceso?

$$\begin{split} 2\,\text{TiO}_2\,(\text{impure}) + 3\,\text{C(s)} + 4\,\text{Cl}_2(g) & \longrightarrow 2\,\text{TiCl}_3(g) + \text{CO}_2(g) + 2\,\text{CO(g)} \\ \text{TiCl}_3(g) + \text{O}_2(g) & \longrightarrow \text{TiO}_2(s) + 2\,\text{Cl}_2(g) \end{split}$$

Solución

Este cálculo requiere empezar con el producto. TiO₂, y trabajar en sentido inverso hasta llegar a uno de los reactivos, el carbono. Primero pasamos de motes de TiO, a motes de TiCl, en la segunda reacción y después de metes de TiCl_a amades de C en la primera reacción. La secuencia de conversión global, que moloye también otras conversiones entre gramos y moles de sustanclas. es:

$$\begin{array}{l} {\rm F, cs:} \\ {\rm F, g. C} = 1,00 \; {\rm kg \; TiO_2} \times \frac{1000 \; {\rm g \; TiO_2}}{1 \; {\rm kg. TiO_2}} \times \frac{1 \; {\rm mol \; TiO_2}}{79,88 \; {\rm g \; TiO_2}} \times \frac{1 \; {\rm mol \; TiO_2}}{1 \; {\rm mol \; TiO_2}} \times \frac{3 \; {\rm mol \; C}}{2 \; {\rm mol \; TiCl_4}} \\ {\rm \times } \frac{12,01 \; {\rm g. C}}{1 \; {\rm mol \; C}} = 226 \; {\rm g. C} \end{array}$$

Ejemplo Práctico A: El ácido nútrico, HNO₃, se produce a partir de ameníaco y exígeno según las siguientes reacciones consecutivas

$$4 \text{ NH}_2(g) + 5 \text{ O}_2(g) \longrightarrow 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2O(g)$$

 $2 \text{ NO}(g) + \text{ O}_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g)$
 $3 \text{ NO}_2(g) + \text{ H}_2O(t) \longrightarrow 2 \text{ HNO}_2(aq) + \text{ NO}(g)$

¿Cuántos gramas de ácido nútrico pueden obtenerse a partir de 1 kg de NH₂(g) si el NO(g) de la tercera resoción no se récicla?

Ejemplo Práctico B: Las aleaciones de magnatico se utilizan neucho en la construcción acrecamútica. Una de estas alexicimes contrete 70 por ciento de Al y 30 por ciento de Mg, en masa. ¿Cuántos granios de H₂(g) se producen en la resceión de una muestra de 0,710 g de esta aleación con un exceso de HCl(aq)?

$$2 \text{ Al(s)} + 6 \text{ HCl(aq)} \longrightarrow 2 \text{ AlCl_3(aq)} + 3 \text{ H_2(g)}$$

 $\text{Mg(s)} + 2 \text{ HCl(aq)} \longrightarrow \text{MgCl_3(aq)} + \text{H_2(g)}$

Generalmente se pueden combinar una serie de reacciones quimicas para obtener una única reacción que represente la reacción global o acta. La ecuación para esta reacción global es la ecuación neta. A veges se puede utilizar esta ecuación neta para resolver los problemas en vez de trabajar con las ecuaciones individuales. Esta estrategia no puede utilizarse, sin embargo, si la sustancia de interés no es un reactivo inicial o un producto final y aparece solamente en una de las reacciones intermedias. Las sustancias que se producen en una etapa y se consumen en otra etapa de un proceso que consta de varias cumas se denominan intermedios de reacción. En el Ejemplo 4,16, el TiCL(g) es un intermedia.

Para escribir una resceión neta para el Ejemplo 4.16 multiplique los coeficientes de la segunda ecuación por el factor 2, sume la primera ecuación y simplifique, eliminando las sustancias que aparecea a ambos lados de la ecuación neta.

$$2 \operatorname{TiO}_3^* (\text{impuro}) + 3 \operatorname{C}(s) + 4 \operatorname{Ci}(g) \longrightarrow 2 \operatorname{TiO}_4^*(g) + \operatorname{CO}_4(g) + 2 \operatorname{CO}(g)$$

$$2 \operatorname{TiO}_4^*(g) + 2 \operatorname{O}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{TiO}_2^*(s) + 4 \operatorname{Ci}_2(g) \operatorname{Ci}_2^*(g)$$

$$2 \operatorname{CO}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{CO}_2(g) + 2 \operatorname{CO}(g)$$

Ecuación neta:

La química industrial



Los productos químicos se fabrican a grab escala y se venden para una gran variedad de aplicaciones, desde alimentos hasta fármacos. Diariamente, se ubitenen toneladas de productos químicos que se utilizan directamente o como reactivos en la producción de otros materiales (Vérse la Tabla 4.1). Es importante que estos productos se obtengan con rendimientos altos y con gran pureza, pero no siempre es fácil. Los químicos industriales y los ingenieros químicos deben tener en cuente muchos factores a la hora de tomar decisiones sobre la construcción y el funcionamiento de una planta neimbro.

Examinentes algunes de estos factores utilizando como ejemplo la obtención de la ladracina, N₁H₁, mediante un método de fabricación llamado proceso Raschig. La hidrocina se utiliza como combustible de cohetes, como materia prima para obtener pesticidas y en el tratamiento de aguas, para eliminar el exigeno discelto en el agua caliente de los sistemas de calefacción.

TABLA 4.1 Los diez productos químicos fabricados en mayor cantidad en los Estados Unidos (1999)

Número	Miles de millones de libras	Producto químico	Fórmula	Principales aplicaciones y productos finales
1	90,2	Ácido sulfúrico	H ₂ SO _c	Fertilizantes, metalergia, relinado del petróleo, obtención de productos quámicos.
Z	866	Marchana	Ng	Atmásferas inertes, electrónica, recuperación de petróleo, industria metalárgica, congelación de alimentos
3	691	Oxfgeno	O ₂	Fabricación de acero y etros procesos metalárgicos, obtención de productos químicos, medicina.
4	55,8	Bilano	C_3 H_4	Obtención de plásticos, anticongelantes, fibrus, disolventes.
5	45,2	Órdes de calcio (cal viva)	CaO	Meialuggia, control de la contaminación y trate- miento de aguns residuales, obtención de pro- dectos químiens, trutamiento de aguax utilizada.
fi	37,9	Amorfaco	NH,	Fertilizantes, obtención de plásticos, fibras y explosivos.
7	29,1	Propilera	$C_n H_n$	Plásticos, fibras y disolventes
8	27.5	Acido festárico	$H_i PQ_i$	Femilizantes, fosfates pura la industria alimentaria
9	26,6	Clero	Cl ₂	Objención de productos orgánicos, plásticos, pulpa y pupel
10	22,H	Hidróxido de sodio	NaOH	Obiención de productos químicos, papel, pulpa, jalxanes y detergentes, refinado de acentes,

Conjugaçãos publicas de mitjones de pies cúbicos

Este es un resultado interesante. Sugrere que: (a) en la segunda reacción se debería obtener la misma cántidad de $\mathrm{TiO_2}$ con la que se comenzó la primera; (b) el $\mathrm{Cl_2}(g)$ que se produce en la segunda reacción puede reciclarse en la primera macción; y (c) las únicas sustancias que realmente se consumen en la reacción neta son $\mathrm{C}(s)$ y $\mathrm{O_2}(g)$. Puede verse también que no podría haberse utilizado la ecuación neta en el cálculo del Ejemplo 4.16 porque el $\mathrm{TiO_2}(s)$ no aparece en ella.

Reacciones en etapas, Intermedios y ecuación química neta

Un proceso industrial se suele llevar a cabo en varias etepas. El proceso Raschig consta de tres etayas.

 Cl_s(g) y NaOH(eq) reaccionan para dar hipoclorito de sodio, NaOCl(aq).

2 NaOH(aq) +
$$Cl_2(g)$$
 \longrightarrow
NaOCI(aq) + NaCI(aq) + $H_2O(l)$

 NH-(aq) resociosa con NaOCI(aq) formándose cloramina, NH₂CI(aq).

$$NaOCl(aq) + NH_3(aq) \longrightarrow NH_3Cl(aq) + NaOH(aq)$$

El NH₂(i) adicional resociona con NH₂Cl(aq) formándose hidracina, N-H₂(aq).

$$N_{H_2}(i) + N_{H_2}Ci(ag) + N_3O((ag) \longrightarrow N_2H_4(ag) + N_3Cl(ag) + H_2O(1)$$

NaOCl(aq) y NH₂Cl(aq) son intermedios del proceso. Su presencia es crucial en el proceso global pero se consumen inmediatamente después de su formación. La hidracina es el producto final del proceso y el proceso global puede representarse mediante la ccuación química neta.

$$2 \text{ NnOil}(aq) + \text{Cl}_2(g) + 2 \text{ NH}_2(aq) \longrightarrow N_2 \text{H}_2(aq) + 2 \text{ NaCl}(aq) + 2 \text{ H}_2O(l)$$
 (4.7)

Observe que los intermedios no aperecen en la ecuación química acta de esta respeción.

Subproductos y reacciones secundarias

La Equación (4.7) muestra dos productos adicionales además de N_2H_3 : NaCl y H_2O . Las sustancias que se forman junto con el producto que se desea obtener se llaman *subproductos*. Los subproductos por sí mismos pueden tener valor comerciat, una característica que aumenta el éxito económico de un proceso.

Los subproductos pueden formanse también como resultado de reacciones secundarias que compisen con la reacción principal. Por ejemplo, un intermedio, la eleramina, NH₂Cl, reacciona con la hidracina para dar NH₄Cl y N₂ como subproductos.

$$2 \text{ NH}_{2}\text{Cl}(aq) + \text{N}_{2}\text{H}_{2}(aq) \longrightarrow 2 \text{ NH}_{3}\text{Cl}(aq) + \text{N}_{2}(g) \qquad (4.8)$$

Las reactiones secundaries disminuyen el rendimiento del producto que se desca obtener, por ello es importante para los quinticos industriales y los ingenieros químicos encuentra condiciones que los minimicen.

Condiciones de reacción

tocluso cuando las condiciones de la reacción química se indican en la ecuación química encima de la flecha, probablemente no se dan los motivos de estas condiciones. La temperatura, la presión y la presencia de catalizadores que ayudan à acelerar la reacción, son tedes ellos condiciones impertantes que necesitan ser controlatas para obtener el producto final cub el máximo rendimiente.

Una modificación reciente de la reacción indicada en la Ecuación (4.7), ha sido realizar la reacción en acetona, (CH₂),CO, en lugar de en agua. Este cambio de disolvente modifica el mecanismo de la reacción, es decir, el camino por el que las moféculas de los reactivos se transforman en las moléculas de los productos. Como resultado, se elimina en gran medida la reacción secundaria, Ecuación (4.8), y el rendimiento de la hidracina aumenta desde un 60-80 per ciento a casi el 100 per cien. Actualmente la mayor parte de las plantas quírcicas de los Estados Unidos utilizan el proceso modificado, pero algunas tedavía utilizan el proceso original. Este pone de manificato dos características:

- Los métodos industrioles de fabricación de productos químicos se modifican constantemente y
- El cambio a un nuevo proceso se hace de forma gradual, según se van construyendo plantas nuevas o reconvirtiendo las ya existentes.

Purificación.

La parificación del producto es una última etapa Imprescindible en cualquier proceso. Rara vez el producto final es suficientemente pero para sus distintos aplicaciones. La hidracina que se produce en la resoción (4.7) está en disclución ecusa diluida, junto con NH₃, NH₄Cl y trazas de NaOH. El amordaco y el agua se climinan evaporándolos de la disolución (destilación). Las sistancias como NaCl, NH₄Cl y NaOH se depositan como sólidos cuando el agua de la disolución se evapora (cristalización). Los sólidos se eliminan por filipación. Se obtiene finalmente un producto que contiene más det 98 por ciento de N₂H₄. El NH₃ recuperado en el proceso de purificación se vuelve a chilizaren la ctapa 2 del proceso. Esto pone de manificato otro importante principio de la química industrial. Los materiales se reciclar siempre que sea posible.

Resumen

Las reacciones químicas se represensan mediante consciones químicas, las ecuaciones deben estar njustadas, de mado que el número total de átomos de cada elemento ne cambie en la reacción. Los estados físicos de los resetivos y los productos y las condiciones de la reacción pueden indicarse también. Los cálculos basados en la ecuación química utilizan unos fintores de conversión que se obtienen a partir de la ecuación (los factores estequiométricos). En estus cálculos sucien ser necesarias las masas mulares, las densi dades y las composiciones porcentrales.

La molaridad de una disolución es la cantidad de soluto, expresada en moles, que hay en un litro de disolución. La molaridad puede utilizarse como factor de conversión entre el volumen de la disolución y la cantidad de soluto. La molaridad como factor de conversión pixede aplicarse en disoluciones individuales, en los casos de mezeta o dilución de disoluciones por adjejón de más disolvente, y en las reacciones que transcurren en disolución.

En ocasiones hay otros aspectos a considerar en los cálculos estoquiométricos: puede ser necesario identificar un único reactivo. el reactivo limitante, que determina la cantidad de producto obtenida. Algunas reacciones proporcionan exactamente la cantidad de producto calculada. Se dice que tienen un rendimiento del 100por clen. Orras reacciones tienen un rendimiento real menor del vator teórico y su rendimiento es menor del 100 por clea. En atgunos casos, el producto final se obtiene en una secuencia de reacciones. À veces se juede sustituir una serie de ocuaciones para las rezeciones consecutivas por una única ecunción neta.

Ejemplo de recapitulación

El nitrito de sodio se utiliza para obtener tlates de rejidos, pomo conservante en las industrias cámicas (para la prevención del botulismo), como agente blanqueador de fibras y en fotografía. Puede prepartise haciendo pasar los gases monaxido de nitrógeno y extgeno a través de una disolución acuosa de carbonato de sixtio. El gas dióxido de carbono es otro de los productos de la reacción.

En una reacción con un rendimiento del 95,0 por ciento, 225 ml. de disolución acuosa de carbonato de sectio 1,50 M reaccionan con 22,1 g de óxido nítrico en un exceso considerable de oxígeno. ¿Qué masa de nitrito de sodio se obtiene?

 Escriba una ecuación guímica para la reacción. Esto tenúere sustituir los nombres de las sustancias por fórmadas y ajustar la expresión con fórmulas.

Los reactivos son una disolución de carbonato de sodio [Na₂CO₄(aq)], menóxido de nitrógeno [NO(g)] y exigeno [O₂(g)]. Los productos son um disolación de marito de sedio [NaNO₃(aq)] y diáxido de carbono $\{CO_2(g)\}$. La cotación ajustada es:

$$2 \text{Na}_2 \text{CO}_3(\text{eq}) + 4 \text{NO(g)} + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 4 \text{NaNO}_2(\text{eq}) + 2 \text{CO}_3(\text{g})$$

2. Determine el reactivo limitante. Para hacer esto, determino pelraero el número de moles de Na₂CO₂ que hay en 225 mL de disclucida 1,50 M y el número de motes de NO que hay en 22,1 g de NO. (Se indica que el uxígeno está en exceso).

? mol Na₂CO₃ = 0.225 L disol.
$$\times \frac{1.50 \text{ mol Na}_2\text{CO}_3}{1 \text{ disol}}$$

= 0.338 mol Na₂CO₃
? mol NO = 22.1 g NO $\times \frac{1 \text{ mol NO}}{30.01 \text{ g NO}} = 0.736 \text{ mol NO}$

La proporción molar de NO y Na₂CO₂ es 0.736/0.338 = 2.18. Como este valor es mayor que la proporción motar 2:1 obtenida de la ecuación química, NO está en exceso y NasCO, es el reactivo li-

 Determine el rendimiento teórico de la reacción. Este cálcula se. basa en la cantidad de Na₂CO₃, el reactivo limitante.

$$\begin{array}{l} ?~g~Na_{2}CO_{3} = 0.338~mot~Na_{2}CO_{3} \times \frac{4~mot~Na_{1}O_{2}}{2~mot~Na_{2}CO_{3}} \\ \times \frac{69.00~g~Na_{1}NO_{2}}{1~mot~Na_{1}O_{2}} = 46.6~Na_{1}NO_{2} \end{array}$$

4. Determine el rendimiento real. Utilice la expresión (4.5) que relaciona el rendimiento porcentual (95,0 per ciento), el rendimiento teórico (46,6 g de NaNO₅) y el tendimiento real.

rendimiento real
$$\sim \frac{\% \text{rendimiento} \times \text{rendimiento teórico}}{100\%}$$

$$= 95,0\% \times \frac{46,6 \text{ g NaNO}_2}{100\%} = 44.3 \text{ g NaNO}_2$$

Términos clave

coeficiente estequiamétrico (4.1) dispivente (4.3)

ecuación ajustada (4,1) ecuación química (4.1)

estequinmetria (4.2)

factor estequiamétrico (4.2)

Intermedio de reseción (4.5).

molaridad (4.3) producto (4.1)

proporciones estequiamiétricas (4.4).

reacción neta (4.5)

reacción química (4.1) reacciones consecutivas (4.5)

reacciones simultáneas (4.5)

reactive (4.1)

reactivo limitante (4.4) rendiratento real (4.5)

rendimiento porcentual (4.5).

rendimiento teórico (4.5)

soluto (4.3)

subproducto (4.5)

Cuestiones de repaso

 Defina o explique con sus propins palabras los siguientes términes a símbetos:

(a)
$$\xrightarrow{\Delta}$$
:

(b) (aq):

- (c) coeficiente estequiométrico;
 - (d) ecuación neta.
- Describa brevemente las siguientes ideas o métodos: (a) ajuste. de una ecuación química: (b) preparación de una disolución nos dilución; (e) determinación del reactivo limitante en una reacción.
- 3. Explique las diferencias importantes en cada pureja de los términos siguientes: (a) fórmula química y ceusción química;
- (b) reacción de descomposición y reacción de síntesis; (c) soluto y disolvente; (d) rendimiento real y rendimiento porcen-
- Ajuste las siguientes ecuaciones por tanteo.

 - $\begin{array}{ll} \text{(a)} & \text{No}_2\text{SO}_4(s) + \text{C(s)} & \longrightarrow & \text{No}_2\text{S(s)} + \text{CO(g)} \\ \text{(b)} & \text{HCI(g)} + \text{O}_2(g) & \longrightarrow & \text{H}_2\text{O(i)} + \text{CI}_2(g) \end{array}$
 - (e) $PCl_3(s) + H_2O(t) \longrightarrow H_3PO_3(aq) + HCl(aq)$
 - (d) $PbO(s) + NH_3(g) \longrightarrow Pb(s) + N_3(g) + B_3O(t)$ (e) $Mg_3N_3(s) + H_3O(l) \longrightarrow Mg(OH)_2(s) + NH_3(g)$

- Escriba ecuaciones ajustadas para las siguientes reacciones:
 - (a) magnesio + oxígeno --- óxido de magnesio
 - (b) monóxido de nitrógeno + exígeno

dióxido de nitrósemo

- (c) ciano (C,H_c) + oxígeno → dióxido de carbono + agua
- (d) sulfato de plata en disolución ocuosa

+ jodgo de barjo en disolución acuosa : sulfato de bario sólido + induro de plata sólido.

- Escriba una ecuación química ajustada que represente:
 - (a) la combostión completa del C₂H₁₆;
 - (b) la combustión completa del €₃H₂OH;
 - (c) la reacción de contralización del ácido iodhídrico con una disolución senosa de carbonato de sedio para dar icdamo de sodio, agua y el gus dióxido de carbono;
 - (d) la precipitación del histróxido de laistro(III) al mezolar disoluciones ecuasas de cloruro de hierro(III) e hidróxido de
- En un exemen se pidió a los alumnos que escribieran una ecuación ajustada para la descomposición del clorato de potasio en cloruro de potesio y gas oxígeno. Entre las respuestas incorrectas se encontraban las tres que se dan a continuación. Indique lo que es incorrecto en cada caso.

 - (a) $KClO_3(s) \longrightarrow KCl(s) + 3 O(g)$ (b) $KClO_3(s) \longrightarrow KCl(s) + O_2(g) + O(g)$
 - (e) $KC(O_{\epsilon}(s) \longrightarrow KC(O(s) + O_{\epsilon}(g))$
- Diga cuáles de las siguientes afirmaciones son correctas para la resoción: $2 H_2S + SO_2 \longrightarrow 3 S + 2 H_2O$. Justifique su respuesta. (1) se producen 3 mules de 5 put cada mei de H₂S; (2) se preducen 3 g de S por cada gramo de SO, que se consume; (3) se produce 1 mol de H₂O por caria mol de H₂S que se consume; (4) dos tereiros del Sique se produce proceden del H₂S; (5) el número total de moles de producto es igual al número de moles de reactivo consumidos
- El metal hierro reacciona con el gas cloro según la reacción: $2 \operatorname{Fe}(s) + 3 \operatorname{Cl}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{FeCl}_2(s)$

¿Quántos moles de FeCl_a se obtienen cuando reaccionan 7,26 nioles de CI, con un exceso de Fe?

- ¿Cuántos gramos de O₂ se producen en la descomposición de 43,4 g de KCtO₃?
 - 2 KClO₃(s) \xrightarrow{A} 2 KCl(s) + 3 O₃(g)
- Si se obtienen 0,337 moles de PCl₃ según la reacción. $6 \, \text{Cl}_3 + \text{P}_4 \longrightarrow 4 \, \text{PCl}_4$

¿cuántos gramos de Cl₂ y P₄ se consumen?

 La siguiente reacción del superóxido de potasio, KO₂, se utiliza en sistemas de supervivencia para reemplazar al CO2 por O₂ en el aire expirado.

$$4 \text{ KO}_2(s) + 2 \text{ CO}_2(g) \longrightarrow 2 \text{ K}_2\text{CO}_2(s) + 3 \text{ O}_2(g)$$

- (a) ¿Cuántos moles de O₂(g) se producen cuando reaccionan 136 g do $CO_2(g)$ con un exceso de $KO_2(g)$?
- (b) ¿Cuántos gramos de KO₂(s) se consumen por cada 100 g de CO,(a) climinados de un sire expirado?
- (c) ¿Cuántas moléculas de O₂ se producen por cada miligramo de KO₂ que se consume?
- ¿Cuáles son las molaridades de los siguientes solutos cuando. se disuelven en agua?
 - (a) 2,92 mai de CH₃OH en 7,16 L de disolución
 - (b) 7.69 mmol de C₁H₂OH en 50,00 reL de disolución.
 - (c) 25,2 g de CO(NH₂)₂ en 275 mL de disolución.

- (d) $18.5 \text{ mL de } C_x H_0(OH)_2 (d = 1.26 \text{ g/mL}) \text{ en } 375 \text{ mL de di-}$ soluzión
- 14. ¿Qué cantidad de soluto hace falta para preparar las siguientes disoluciones?
 - (a) cantidad de Nal, en moles, para preparar 2,55×103 L de disolución de Nat 0.125 M.
 - (b) masa de Na₂CO₃, en gramos, para preparar 475 mL de disolución de Na-CO₂ 0,398 M.
 - (c) masa de CaCl₂, en mg, por cada inililitro de disolución de CaCl₂ 0,148 M.
- 15. Sin hacer cálculos detallados, explique cuál de las siguientes disoluciones es una disolución de KCl 1,00 M: 1,00 L de disclución conteniendo 100 a de KCI; SDO mL de disolución conteniendo 74,6 g de KCI; una disolución que contiene 7,46 mg de KCl por mL; 5,00 L de disolución conteniando 373 g de KCl.
- ¿Qué volumen en militiros debe tomarse de una disolución de AgNO, 0,650 M para preparar por dilución 250,0 mL de AgNO: 0.423 M?
- 17. Se evapora agua de 135 ml. de una disolución de K₂SO₄ 0,188 M hasta que el volumen de la disolución es de 105 mL. ¿Cuál es la molaridad de la disolación de K₂SO₄ resultante?
- 18. Se añade un exceso de NaHCO₃(s) a 415 mL de una disolución de Cu(NO₃)₂(aq) 0,275 M. ¿Cuámos gramos de CuCO₃(s) precipitarán de la disolución?

Cu
$$(NO_j)_2(aq) + 2 \text{ NattCO}_j(s) \longrightarrow$$

CuCO_j(s) + 2 NaNO_j(aq) + H₂O(l) + CO_j(g)

- 19. ¿Cuámos milititros de HCN(aq) 2,35 M hacen falta para disolver un trozo de 1,75 g de carbonato de calcio (mármol)? $CaUO_2(s) + 2 MCI(aq) \longrightarrow CaCI_2(aq) + H_2O(l) + CO_2(g)$
- 20. Se bace reaccionar una muestra de 0,78 moles de hidruro de calcio (CaH_s) con 1,52 moles de agua. ¿Cuántos moles de H₂ se producirán?

$$CaH_2(s) + 2H_2O(1) \longrightarrow Ca(OH)_2(s) + 2H_2(g)$$

21. Se añade una muestra de 0,696 moles de Cu a 136 ml: de HNO day) 6,0 M. Supontendo que la siguiente reacción es la única que tiene lugar ¿reaccionará todo el Cu? 3 Cu(s) + 8 HNO₃(aq) :

$$3 \text{ Cu(NO}_3)_2(\text{aq}) + 4 \text{ H}_2\text{O(1)} + 2 \text{ NO(g)}$$

- En la resceión de 1,80 motes de CCI, con un exceso de HF. se forman 1,55 moles de CCl₃F₂ ¿Cuáles son los rendimientos (a) teórico, (b) real y (c) porcentual de esta reacción? $QCI_1 + 2 HF \longrightarrow CCI_2F_2 + 2 HCI$
- En la siguiente reacción, 100.0 g de C_sH₁₁OH proporcionaron. 64.0 g de C6H16.

$$C_6H_{t1}OH \longrightarrow C_6H_{t0} + H_2O$$

- (a) ¿Cuál es el rendimiento teórico de la reacción?
- (b) ¿Cuál es el rendimiento porcentual ?
- (c) ¿Qué masa de C_eH₁₁OH debería haber sido talifizada para producis 100,0 g de C₆H₁₀ si el rendimiento fuese el determinado en el apartado (b)?
- 24. La tiza está compuesta por cárbonato de calcio y sulfeto de calcio, con algunas impurezas como SiO2. Solamente el CaCO. reacciona con HCl(xq) dituido. ¿ Quál es la masa percentual de CaCO, en un trozo de tiza de 3,28 g que produce 0,581 g de $CO_2(g)$?

[Sinverencia: 2006 masa de CaCO; produce 0,981 g de CO/(g)/[] $CaCO_3(n) + 2HCI(uq)$

$$C_0Cl_1(aq) + H_1O(1) + CO_2(g)$$

Eiercicios

Escritura y ajuste de ecuaciones guimicas

- Ajuste por tánteo las siguientes reacciones;
 - (a) $Cr_2O_3(s) + Al(s) \xrightarrow{A} Al_2O_3(s) + Cr(1)$
 - (b) $CaC_{f}(s) + H_{f}O(1) \longrightarrow Ca(OH)_{c}(s) + C_{c}H_{f}(g)$ (c) $H_{c}(g) + Fe_{c}O_{c}(s) \xrightarrow{A} Fe(1) + H_{f}O(g)$

 - (d) NCL(a) + H(O) NH(a) + H(O)(a)
- 26. Ajuste por tantes las signientes reacciones.
 - (a) $(NH_a)_a Cr_b O_b(s) \xrightarrow{A} Cr_b O_b(s) + N_b(a) + 16.O(a)$
 - (b) $NO_3(g) + H_3O(1) \longrightarrow HNO_3(aq) + NO(g)$
 - (c) $H_1S(g) + SD_2(g) \longrightarrow S(g) + H_1\Omega(g)$
 - (d) $SO_3CI_3 + HI \longrightarrow H_3S + H_3O + HCI + I_3$
- 27. Escriba las ecuaciones ajustadas que representan la combustión completa de: (a) butano. Cillio; (b) alcohol isopropilico, CH,CH(OH)CH;, (c) ande láctico, CH,CH(OH)COOM
- 28. Escriba las ecuaciones ajustadas que representan la combustión completa de:
 - (a) prepilene, C.H.:
 - (b) algerna (glicerel) CH,(OH)CH/OHRCR.OR-
 - (c) acido tiobenzosco, C_sH, COSH.
- 29. Escriba las ecuaciones ajustadas que representan las siguientes featenienes;
 - (a) la descomposición térmica del nitrato de amonto sólido para dur el gas monéxido de dinitrégeno (gas hibrante) y vanor de
 - (b) la reacción del carbonato de sestio en disolución nenosa con ácido elorhídrico para dar agua, gas dióxido de carbono y eloturo de sodio en disolución acunya;
 - (c) la reacción de los gases metapo (CH₄), amoníaco y oxígeno parz dor cianuro de fildrógeno gascoso y vapor de agua-

- 30. Escriba las ecuaciones ajustadas que representan las siguien-Res reacciones:
 - (a) la resectión del dióxido de paufre gaseoso con el gas oxigeno. para dar triéxido de azulte gaseuso (reacción que interviene en la fabricación industrial del ácido sulfiárico);
 - (b) la disolación de piedra caliza (carbonato de calem) en aguaque contiene dióxido de carbono para dar hidrógeno carbonato de calcio, una reacción que prediste dureza temptaral del agua en los suclos;
 - (e) la reacción de amoránco y monóxido de nútrigeno para dar nitrógeno y vaner de agua.
- 31. Escriba una ecuación química ajustada para la resoción que se muestra a continuaçion:



32. Exeriba una ecuación química ajustada para la reacción que se muestra a continuación:



Estequiometria de las reacciones quimicas

33. Un método de laboraterio para preparar O₂(g) consiste en la descomposición de KCIO_s(s).

- (a) ¿Cuántos meles de O₂(g) se producen quando se descorrponen 32,8 g de KC3O₃?
- (b) ¿Cuántes gramos de KCIO, deben descompenerse para obtener 50,0 g de O₂?
- (e) ¿Cuántos gramos de KCI so forman al descemponerse KCIO₃ formando 28,3 g de O₂?
- 34. Un méjodo comercial de obtención de hidrógeno consiste en hacer reaccionar el hierro y el vapor de agua.

$$3 \operatorname{Fe}(s) + 4 \operatorname{H}_2 O(g) \xrightarrow{A} \operatorname{Fe}(O_s(s) + 4 \operatorname{H}_2(s))$$

- (a) ¿Cuántos moles de H, pueden obtenerse si 42,7 g de Fe reaccionán con un exceso de H₂O(g) [vapor de agual?
- (b) ¿Cuérgos gramos de H₂O se consumen cuando 63.5 e de Fe se transforman en Fe₂O₂?
- (c) Si se producen 7,36 moles de H₂, ¿cuántos gramos de Fe₂O₄ se forman al mismo nempo?
- 35. ¿Cuántos gramos de Ag/CO, deben haberse descompuesto si se obtavieron 75,1 g de Ag según la reacción:

- $Ag_3CO_3(s) \xrightarrow{\Delta} Ag(s) + CO_3(g) + O_3(g) (sin ajustar)?$
- 36. ¿Cuántos kilogramos de HNO, se trensumen para obtener 125. 1g de Ca(H₂PO_a), según la reacción;

$$Ca_2(PO_n)_2 + HNO_1 \longrightarrow Ca(H_2PO_n)_2 + Ca(NO_1)_1 \text{ (sin ojustar)?}$$

- 37. El mineral de hierro es Fe₂O₄ impuro, Cuando se valienta Fe₂O₃ con un exceso de carbono (coque), se obtiene el metal hierro y el gas menéxido de carbono. De una muestra de miseral de 936 kg se obtuvieron 523 kg de hierro paro. ¿Cuál esel percentaje en masa de Fo₂O₃ en el mineral de hiento?
 - (Sugarencia: escriba una ecuación ajustida para la repeción.)
- El óxido de plata se descompane a temperaturas superiores o 300 °C en plata metálica y gas oxigeno. Una muestro de 3,13 g de óxido de plata impuro proposciona 0,187 g de O.(g). Si se supone que Ag-O(s) es la única fuente de O-(g), ¿cuál el el porcontaje en masa de AusO en la maestra?
 - (Sugarencia: escriba una ecuación ajustada para la reucción que treme Jugar, i
- 39. Un trozo de hoja de alumínio que mide 10,25 cm × 5,50 cm × 0,601 mm y tiene una densidad de 2,70 g/en/ se disuelve en

- un exceso de HCl(aq). ¿Qué masa de H₂(g) se obtiene? Utilice la Ecuación (4.2).
- 40. Se hace reaccionar un exceso de hoja de aluminio con 225 ml. de una disolución acuesa de HCl que tiene una densidad de 1,088 g/ml. y contiene 18,0 por ciento, en masa, de HCl. ¿Que masa de H4g) se obtiene? [Singerennia: milico la Ecuación (4.2).]
- Sir llevar a cabo cálculos detallados, determine cuáles de las siguientes reacciones producen la mayor cantidad de O₂(g) por grano de reactivo;
- (a) $2 \text{ NH}_2 \text{NO}_3(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \text{ N}_2(g) + 4 \text{ H}_2(0(f) + \text{O}_3)$
- (b) $2 \text{Ag}_0 O(s) \xrightarrow{\Delta} 4 \text{Ag}(s) + O_2(g)$
- (e) $2 \operatorname{HgO}(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{Hg(l)} + \operatorname{O}_{f}(g)$
- (d) $2 \operatorname{Pb}(NO_3)_2(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{PbO}(s) + 4 \operatorname{NO}_2(g) + O_2(g)$
- Sin llevar a cabo criteulas detallados, determine cuál de los siguientes metales produce la mayor cantidad de H₂ por grama de metal al reaccionar con HCI(aq): Na, Mg, Al o Zir. [Sugerencia: escriba cranciones análogas a la (4.2).]

Molaridad

- 43. ¿Quâtes son las molaridades de los siguientes solmos?
 - (a) sacarosa (C₁₂H₂₂O₁₁) si hay 150,0 g disordios en 250 mL de disolución ocuoso;
 - (b) urea, CO(NH₂)₂, si se disuelven 98,3 mg del sólido de pureza 97,9 por ciento en 5,00 mL de disolución acuosa;
 - (c) metanol, CH₁OH (d = 0.792 g/mL), si se disuelven 125,0
- mL en agua suficiente para preparar 15,0 L de disolución. 44. ¿Cuáles son las molaridades de los siguientes solutos?
- (a) ácido aspártico (H₂C₄H₃NO₄), si se disuelven 0.405 g en agus suficiente para preparar 100,0 ml. de disolución;
 - (h) acctona, $C_2H_2O\left(d=0.790 \text{ g/mL}\right)$, si se disuelven 35,0 mL.
 - en agua soficiente para preparar 425 mL de disolución; (c) eter dietilice, (C₂H₃L₂O, si se disuelven 8,8 mg en agua suficiente para preparar 3,00 L de disolución.
- Calcule la cantidat de las siguientes sustancias que debe disolverse en agua para obtener las siguientes disoluciones;
 - (a) glucosa $(C_a H_D O_d)$, on grames, para obtener 75,0 mL de disolución 0,350 M:
 - (b) metanol, $CH_1OH(d=0.792\ g/mL)$, en milititos, para obtener 2,25 L de disolución 0,485 M.
- 46. Calcule la cantidad de les siguientes sustancias que debe disolverse en agua para obtener las siguientes disoluciones:

 (a) etanol, C₂H₂OH (d = 0,789 g/mL), en litros, para obtener 200,0 L de disolución 1.65 M;
 - (b) disclución de ácido clorhídrico concentrado (HCt, 36,0 por ciento en masa; d=1,18 g/mL), en militiros, para obtener 12,0 L de disclución 0.234 M

- ¿Qué disolución tiene la concentración más alta de sacarosa (C₁₂H₂₂O₁₁): una disolución del 46 por ejento en masa con una densidad de 1,21 g/mL, o una disolución 1,50 M? Justifique su restruesta.
- ¿Qué disolución siene la molaridad más alta de etanel: un vino blanco con 11 por ciento en masa de C₂H₂OH (d = 0,95 g/mL), o la disolución del Ejempto 4.87 Justifique su respuesta.
- Una muestra de 10,00 mL de disolución 2,05 M de KNO₃ se dillaye basta 250,0 mL. ¿Cuál es la concentración de la disolución diluida?
- 50. Una muestra de 25.0 ml, de HCl(aq) se diluye hasta 500,0 ml.. Si la concentración de la disolución diluida resulta ser 0,085 M, ¿cuál era la concentración de la disolución original?
- 54. Describa cómo prepararia una disclución 0,0125 M de K₂CrO₄ a partir de una disclución de K₂CrO₄ 0,250 M, indicando la combinación de pipetos y matracres aforados que utilizada. Los tamaños habituales de los matraces aforados en un laboratorio de química general son: 100,0; 250,0; 500,0 y 1000,0 mL y los tamaños habituales de las papetas son: 1,00; 5.00; 10,00; 25,00 y 50,00 mL.
- 52. Describa como prepararía 250,0 ml. de disolución 0,175 M de KCl a partir de dos litros de disolución 0,496 M de KCl. Indique los detalles suficientes para que otro alumno pueda seguir sus instrucciones.

Reacciones químicas en disolución

- 53. Para la siguiente reacción:
 - $2 \text{ AgNO}_{s}(aq) + \text{Na}_{s}S(aq) \longrightarrow \text{Ag}_{s}S(s) + 2 \text{ NaNO}_{s}(eq)$
 - (a) ¿Cuántos gramos de Na₂S(s) se necesitan para reaccionar completamente con 27,8 mL de una disolución 0,163 M de AgNO₃?
 - (b) ¿Cuántos gramos de Ag₂S(s) se obtienen de la resceión descrita en la porte (e)?
- 54. Pare la siguiente resoción:
 - $\operatorname{Ca}(\operatorname{OH})_2(s) + 2 \operatorname{HCl}(\operatorname{aq}) \longrightarrow \operatorname{CaCl}_2(\operatorname{aq}) + 2 \operatorname{H}_2\operatorname{O}(l)$
 - (a) ¿Cuántos gramos de Ca(OH)₂ se necesitan para reoccionar completamente con 415 mL de una disclución 0,477 M de HCP (b) ¿Cuántos kilogramos de Ca(OH)₂ se necesitan para reaccionar con 324 L de una disclución que tiene 24,28 por ciento, en mass, de HCI y una densidad de 1,12 g/mL?
- 55. Veáse el Ejemplo 4.7 y la Equación (4.2). Para las condiciones de este ejemplo, determine: (a) el número de moles de AICI, y (b) la motaridad del AICI,(uq), st el volumen de la disolución es, simplemente, los 23,8 mL calculados en el ejemplo.
- 56. Votas el Ejemplo de recapitulación. Si 13fl g de Na₂CO₃ disueltos en 1,42 L de disolución acuosa se tratan con un exceso de NO(g) y O₂(g), ¿cuál es la molaridad de la disolución de NaNO₂(aq) resultante? (Supenga que la reacción es completa.)
- ¿Cuántos mililitros de disolución 0,650 M de K₂CrO₄ se necesitan para que precipite como Ag₂CrO₄(s) todo el jón plata que bay en 415 mL de disolución 0,186 M de AgNO₃?
 Z AgNO₃(aq) + K₂CrO₄(aq) →
 - $A_{E}/C_1O_1(s) + 2 KNO_1(sq)$

- ¿Cuársos gramos de Ag₂CrO₄ precipitarán si se añade un exceso de K₂CrO₂(aq) a 415 mt. de la disolución 0,186 M de AgNO₃ del Ejercicio 57?
- 59. ¿Cuántos gramos de sedio deben resectorar con 155 ml, de H₂O para obtener una disclución 0,175 M de NaOH7 (Soponga que el volumen final de la disclución es 155 ml...) 2 Na(s) + 2 H₂O(l) → 2 NaOH(an) + H₂(e)
- Un método de ajuste de la concentración de HCl(aq) consiste en permitir que la disolación resocione con una pequeña cantidad de Ma.

Mg(s) ± 2 HCl(aq) → MgCl₂(aq) + H₂(g) ¿Chángos miligramos de Mg debemos añadir a 250,0 ml, de HCl 1,023 M para que la concentración de la disolución de HCl sea exactamente 1,000 M? Una muestra de 0,3126 g de ácido oxálico, H₂C₂O₄, requiere 26,21 ml. de una disolución de NaOH(aq) para tlevar a cabo la siguiente reacción de forma completa. ¿Cuál es la mutaridad de NaOH(aq)?

 $H_2C_2O_2(s) + 2 \text{ NaOH(aq)} \longrightarrow \text{NayC}_2O_3(aq) + 2 H_2O(f)$

 Se afadieron 25,00 mL de una disoleción de HCl(aq) a una maustra de 0,000 g de CaCO₁. Todo el CaCO₃ reaccionó, quedando un exceso de HCl(aq).

 $CaCO_3(s) + 2 HCl(sq) \longrightarrow CaCl_2(aq) + H_2O(t) + CO_2(g)$ Fué necesario anadir 43,82 mL de disolución 0,01 1185 M de Ba(OH) $_2(aq)$ si exceso de HCl(aq), para completar la resoción: $2 HCl(aq) + Ba(OH)_2(aq) \longrightarrow BaCl_3(aq) + 2 H_2O(t)$

¿Cuál era la molaridad de la displación de HCl(aq) inicial?

Determinación del reactivo limitante

- 63. ¿Cuántos gramos de NO(g) pueden producirse en la reacción de 1.00 mol de NH₂(g) y 1,00 mol de O₂(g)?
 4 NH₂(g) + 5 O₂(g) ^Δ → 4 NO(g) + 6 H₂O(l)
- 64. ¿Cuámos gramos de H₂(g) se producen en la reacción de 1,84 g de Al con 75,0 mL de disolución 2,95 M de HCP: [Susemencia: utilitée la Ecuación (4,2).]
- 65. Una reacción secundaria en el proceso de fabricación del rayón a partir de pulpa de madera es 3 CS₇ + 6 NaOH → 2 Na₂CS₁ + Na₂CO₃ + 3 H₂O

¿Cuántos gramos de Na₂CS₃ se producen en la reacción de 92,5 mL de CS₂ líquido (d=1,26 g/mL) y 2,78 males de NaOH?

66. El litopón es un pigmento brillante y blanco que se utiliza en pinturas de interior de base acuosa y consiste en una mezelo de BaSO₄ y ZoS. Se obtiene mediante la reacción:

 $BaS(aq) + ZrSO_d(aq) \longrightarrow ZrS(s) + BaSO_d(s)$

¿Cusatos gramos de litopón se producen cuando reaccionan 315 ml, de disolución 0,275 M de ZnSO, y 285 mL de disolución 0,315 M de BaS?

67. El amonfacio puede obtenerse calentando juntos los sólidos NH₂Cl y Ca(OH)₂, formándose tambiéo CaCl₁ y H₂O. Si se calienta una mezcla formada por 33,0 g cada uno de los sólidos NH₂Cl y Ca(OH)₂, ¿cuántos gramos de NH₃ se formarán? ¿Qué reactivo queda en exceso y en qué cantidad?

(Sugerencia: escriba una ocuación ajustada para la reacción)

68. El clero puede obænerse caterinando juntos hipoclorito de calcio y deido etorhidrico, formándose tumbián cloraro de calcio y agua. Si se bacen reaccionar 50,0 g de Ca(OCl), con 275 mL de disolución 6,00 M de HCl, ¿cuántos gramos de gas cloro se formarán? ¿Cuál de los dos reactivos: Ca(OCl), o RCl, quedará en exceso y en qué cantidad?

(l'argerencia: escriba una ecuación ajustada para la reacción)

Rendimientos teórico, real y porcentual

69. La resection de 15,0 g de C_4H_0OH , 22,4 g de NaBr y 32,7 g de H_2SO_4 proporciona 17,1 g de C_4H_0Br , según la resection: $C_4H_0OH + N_0Br + H_2SO_4 \longrightarrow C_4H_0Br + NaBSO_6 + H_2O_6$

¿Cuáles son (a) el rendimiento teórico. (b) el rendimiento real y (c) el rendimiento porcentual de esta reacción?

70. El azobenceno es un intermedio de reacción en la obtención de fintes que puede preparaise haciendo reacción en la robenceno y trictileoglicol en presencia de Zn y KOH. La reacción entre 0,10 L de nitrobenceno (d = 1,20 g/mL) y 0,30 L de trictileoglicol (d = 1,12 g/mL) proporciona 55 g de azobenceno. ¿Cuáles son (a) el rendimiento teórico. (b) el rendimiento real y (e) el rendimiento porcentual de esta reacción?

 ¿Cuántos grantos de ácido acético comercial (97 por ciento en masa de C₂H₂O₂) deben reaccionar con un exceso de PCI₃ para. obtener 75 g de ctururo de aceido (C_2H_3OCI), si la resoción tiene un rendimiento del 78,2 por Gento?

 $C_2H_4O_2+PCI_1\longrightarrow C_3H_3OCI+H_4PO_3 \ (sin ajustar)$

 Suporga que cada una de las siguientes reacciones tiene un rendimiento del 92 por ciento.

(a) $CH_2 + CI_2 \longrightarrow CH_3CI + HCI$

(b) CH₃Cl + Cl₂ → CH₂Cl₂ + HCl

Si se comienza con 112 g de CH_2 y un exceso de $Cl_2(g)$ en la reacción (1), j_1 cuúntos gramos de CH_2Cl_2 se forman en la reacción (2)?

- 73. Una rescrión utilizada para analizar un compuesto debe tener un rendimiento de, prácticamente, 100 por cien, pero casá nuaca se cuenta con este rendimiento para una reneción utilizada para sinterizar un compuesto. Explique esta diferencia.
- 74. Suponga que se lleva a cabo la reacción de precipitación de Ag₂CrO₄(s) descrita en el Ejemplo 4.11. Si se obtienen 2.058 g, de precipitado podemos concluir que el Ag₂CrO₄(s) es casi puro, pero si se obtienen 2.112 g, podemos afirmar con bastante seguridad que el precipitado no es puro. Explique esta diferencia.

Reacciones consecutivas, reacciones simultáneas

 ¿Cuántos gramos de HCl se consumen en la reacción de 425 g de una mezeta que contiene 35,2 por ciento de MgCO₃ y 64,8 por ciento de Mg(OH)₂, en masa?

$$Mg(OH)_3 + 2 HCI \longrightarrow MgCl_2 + 2 H_2O$$

 $MgCO_3 + 2 HCI \longrightarrow MgCl_2 + H_3O + CO_f(g)$

- 76. ¿Cuántos grumos de CO₂ se producen en la combustión completa de 406 g del gas de una bombona que contiene 72,7 por ciento de propano (C₂H₂) y 27,3 por ciento de butano (C₄H₁₀), en masa? (Sugerencia: escriba las ecuaciones ajustadas para la combustión de los dos gases.)
- 77. El diclorodifluormeturo, que ha sido muy utilizado como refrigerante, puede preparurse según las siguientes reacciones:

$$CH_1 + CI_2 \longrightarrow CCI_4 + HCI (sin ajustur)$$
 $CCI_4 + HF \longrightarrow CCI_5F_2 + HCI (sin ajustur)$

or males the CI debter consequence of la minute.

¿Cuíntos moles de Cl_2 deben consumirso en la primera reacción para obtener 2,25 kg de CCl_2F_2 en la segunda reacción? Suponga que todo el CCl_2 que se produce en la primera reacción se consume en la segunda,

78. El CO₂(g) producido en la combustión de una muestra de elano se abserbe en Ba(ON)₂(eq), obteniéndose 0,506 g de BaCO₃(s). ¿Cuántos gramos de etano (C₂H₆) deben haberse quemado?

$$C_2H_6(g) + C_2(g) \longrightarrow CO_2(g) + H_2O(l)$$
 (sin ajustar)
 $CO_2(g) + Ba(OH)_2(aq) \longrightarrow BaCO_3(s) + H_2O(l)$

 El siguiente proceso la sido utilizado para obtener iodo a partir de salmueras procedentes de los pozos de petróleo de California.

¿Cuántos gramos de nitrato de plata se necesitan para la primera etapa por cada kilogramo de iodo producido en la tercera etapa.

NII. El bromum de sodio utilizado para producir el bromum de plata que se usa en fotografía puede prepararse como sigue:

$$FeRr_2 + Br_2 \longrightarrow Fe_3Br_8$$
 (sin ajustar)

$$Fe_{3}Br_{0}+Na_{2}CO_{3}\longrightarrow NaBr+CO_{7}+Fe_{3}O_{4}\left(sin \ ajustat\right)$$

¿Cuántos kilogramas de hierro se consumen para productr 2,50 × 10³ kg de NaBr?

Ejercicios avanzados y de recopilación

- 81. Escriba las regaciones químicas que representen la siguientes reacciones:
 - (a) Al calentar (calentar) piedra caliza (carbonato de calcio), ésta se descompose en óxido de calcio y gas dióxido de carbono.
 - (b) El mineral sulfuro de zino calentado en presencia de siro (lostación) se convierte en rixido de zino y gas dióxido de anufos (Observa que el asfersos del siro combién es un reaction le
 - fre. (Observe que el exigena del aire también es un reactivo.)

 (e) El gas propano rescriona con el agua en estado gasceso obteniriadose una mezcla de los gases monóxido de carbono e hidrógeno (mozela que se denomina gas de sintesis, y que se utiliza en la industria química para obtener otros muchos compuestos.)
 - (d) El gas dióxido de ozofre se pasa a través de una disolución seuces que contiene sulfuro de sodio y carbonato de sodio. Los productos de la reacción son el gas dióxido de carbono y una disolución acuasa de tiosulfato de sodio.
- N2. Escriba las ecuaciones químicas que representen las siguientes reacciones:
 - (a) El fosfato de (trijentejo se calimita con dióxido de silicio y carbono producióndose silicato de calcio (CaSiO₁), fósforo (P₄) y monóxido de carbono. El fósforo y el cloro reaccionan formándose triclorum de fósforo y éste a su vez reacciona con agua formándose ácido fosforoso.
 - (b) El metal cobre resectiona con los gases oxígeno, dióxido de carbono y agua, formándose el carbonato de cobre hásico, Cu₂(OH)₂CO₃, compuesto de cotor verde. Esta resection es la

- causante de la pátina o recubrimiento verde que aporece frecuentemente en las estatuas de hronce expuestas a la internperie.
- (e) El fósforo blanco y el gas oxígeno reaccionan formándo se decadado de tetrafósforo que, a so vez, reacciona con agua formándose una disolución acunsa de ácido forfórico.
- (d) El dihidrógeno fosfato de cofeto reacciona con el histrógeno carbonazo de sodio (bicarbonato), obtenióndose fosfato de calcio, hidrógeno fosfato de (di)sodio, dióxido de carbono y agua. Esta es la reacción más importante que produce el bicarbonato en la preparación de pasteles, pan o galtetas.
- 83. Se hace pasar H_d(g) sobre Fe₂O₂(s) a 400 °C, produciéndose vapor de agua y un residuo negro, que es un compuesto formado por 72,3 por ciento de Fe y 27,7 por ciento de O. Escriba una equación química ajustada para esta resoción.
- 84. Un sulfuro de hierro que contiene 36,5 por ciento en masa de S, se calienta en passencia de O₂(g), absensendose dióxido de azufre y un óxido de hierro que contiene 27,6 por ciento de O en masa. Escriba la ecuación química ajustada para esta reacción.
 - (Sugerencia: las fórmulas del sulforo y del óxido no sem necesariamente las que se predicen con la Tabla 3.1.)
- 85. ¿Cuál es la motoridad de una disolución de NaCl(aq) que contiene 1,52 ppin de Na? [Suponga que el NaCl es la única fuente de Na y que la densidad de la disolución es 1,00 g/ml.. Se pueden considerar las panes por millón (ppm) conto g de Na por millón de granos de disolución.]

- ¿Cuántes miligramas de Ca(NO₁); debe haber en 50.0 L de una disolación que contiene 2,35 ppm de Ca? (Sugerencia: veise tumbién el Ejercicio 85.)
- 87. Una gota (0.05 mL) de disolución 12,0 M de HCI se extiende sobre una hoja delgada de aluminio. Supronga que tedo el ácido resectiona y disuelve la higi de un tada u otro, ¿Cuál será el arra en em³ del agujero cidindico producido? (densidad del abminiu = 2.70 g/cm³; espesor de la hoja = 0.40 mm.).

$$2 \text{ Al(s)} + 6 \text{ ElCtran} \longrightarrow 2 \text{ AlCh(aq)} + 3 \text{ H2(g)}$$

 Una pequeña pieza de zine se disuelve en 50,00 mL de disopución 1.035 M de HCl.

$$Z_{n}(s) + 2 HCl(aq) \longrightarrow Z_{n}Cl_{s}(aq) + H_{s}(g)$$

Cuando termina la reacción se determina para vez la concentración en HCl de la muestra de 50,00 mL, resultando ser 0,812 M. ¿Cuál debe haber sido la masa de la pieza de zine disacita?

- ¿Coântes militares de una disolución 0.715 M de NH, NO, deben diluirse en egua para obtener 1.00 L de disolución con una concentración de 2.37 mg de N por mL?
- 90. Ura muestra de agua del martiene una dessudad de 1,03 g/ml. y 2,8 por ciento en masa de NaCl. Una disolución saturada de NaCl en agua es 5,45 M. ¿Cuêntes litros de agua deberían evaporiarse de 1,00 × 10° t. de agua del nsar para que condence a cristalizar el NaCl? (Una disolución saturada contiene disouda la máxima cantidad posible de soluto.)
- Se añaden 99.8 mL de una disolución de KI del 12.0 por cientro en masa (d = 1,093 g/mL) a %,7 mL de otra disolución de Ph(NO₃), del 14.0 por ciento en masa (d = 1,134 g/mL), ¿Cuintos pratitus de Hol, se formarán?

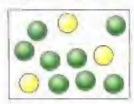
$$Pb(NO_3)(aq) + 2 Kl(aq) \longrightarrow Pbl_2(s) + 2 KNO_3(aq)$$

- 92. El CaCO₂(s) reaccions con HCl(eq) pent dar H₂O. CaCl₂(xq) y CO₂(xg). Si se añaden 1,25 f. de HCl(eq) del 25,7 per ciento en masa (d= 1,13 g/mL) a una muestra de 45,6 g de CaCO₃(s), ¿cuál será le moleridad de HCl en la disobeción cuando se baya completado la reacción? (Supenga que el volumen de la disobeción pentamece constante.)
- Una muestra de 2.05 g de unauleación de hierro y aluminin (lerroaduminio) se disuelve en un exceso de HClfaq), producióndese 0,105 g de H-Jg). ¿Cuál es la composición centesimal en masa del fermaluminio?

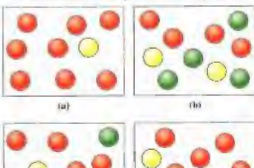
Fe(s)
$$\div$$
 2 HClinq \longrightarrow FeCL(aq) \rightarrow H₂(g)
2 Al(s) \div 6 HCl(aq) \longrightarrow 2 AlCl(dag) $+$ 3 H₂(g)

- 94. Una necestra de 0,155 g de una afeación Al-Mg se disuelve en un exceso de HCl(eq), producióndose 0.0163 g de H₂ ¿Cuál es el porcertaje de Mg en la aleación? [Sugerem la: escriba ecuaciones similares a la Ecuación (4.2).]
- 95. En tiquido orgánico puede ses alcobal merílico (CH;OH), alcohol etilico (C.H.OH), o una mezda de embos. Una muestra de 0,220 g del liquido ande en un exceso de O₂(g), obteniéndose 0,352 g de CO₂(g). Diga si el liquido es uno de los alcoholes pures o una mezda de oribus.
- 26. La fabricación de alcohol estilico. C.H.₂OH, propreziona como subproducto éter dietilico. (C.H.)₂O. La combustión completa de una muestra de 1,005 g del producto de este proceso proporcionó 1,963 g de CO_{2-d} Cuáles deben ser los porcentarios en masa de C.H.₂OH y (C.H.₂)O en esta muestra?
- En condiciones adecuadas, el sulfato de cobre, el cremato de possiso y el agua reaccionan formándose un producto que con-

- tione lex iones Cu^{2n} , CrO_4^{2n} y OH . El amilrois del corepuesto dio 48.7 por ejento de Cu^{2n} , 35.6 per ciento de CrO_4^{2n} y 15.7 por ejento de OH .
- (a) Determine la férmula empírica del compuesto.
- (b) Escriba una posible ecuación para la reacción.
- Escriba una ceuación química que represente la combustión completa del ácido malórico, compuesto que contieno 34.62 por ciento de C. 3.88 por ciento de 11 y 61.50 por ciento de O en prese;
- 99. Respeciesta una mezela de 4,800 g de H. y 36,41 g de O.:
 - (a) Escriba la ecuación química ajustada de esta resecuin.
 - (b) ¿Qué sustancias aparecen después de la reacción?
 - (c) Deproestre que la masa total de las sustancias presentes, antes y después de la reacción es la misma.
- 100. El nitrato de plata es un compresto químico moy caro. Una estudiante revesita para un experimento 100,0 mL de disolución (1,4750 M de AgNO₃(aq) y dispene de fell mL de AgNO₃(aq) (0,0500 M. La estudiante decide (1) pipeteur exectamente 60,0 mL de la disolución que tiene en un matrazaforado de 100,0 mL; (2) añadá la masa necesaria de AgNO₃ y (3) difuir la disolución resultante hasta exectamente 100,0 mL; (Qué masa de AgNO₃ debe utilizar?)
- 1011. Cuando se mezclan azufre (S₁) y cloro en una vestja de reacción el único producto es dictorazo de diazutire. A continuación se representa la mezclo de pertida con esteras amarillas para las moléculas de S₁ y esferas ventos para las moléculas de cloro.



¿Cual o cuales de las seguientes representaciones corresponden a los contenidos de la vasija de receción después de formarse el diclorero de diazufre (representado por esferas rojas)?





- 102. Véner la Figura 1.5 y explique porqué el único producto que contiene nitrógeno es el gas nitrógeno si el dicromato de amonio es el único reactivo y el óxido de entimo(HI) y el aguasson dos de los productos. ¿Cuántos granos de nitrógeno se producea por kilogramo de dicromato de amonio descesamiesso."
- His. Se desca obience un volumen la manar posible de orea 1.25 M [CO(NH₂), log]] a partir de las siguientes fuertes 345 ml. de disolución 1.29 M de CO(NH₂), 485 ml. de disolución 0.653 M de CO(NH₂), y 835 ml. de disolución 0.775 M de CO(NH₂), ¿Como puede hacese? ¿Cuál es el volumen initiamo de disolución que puede obtenerse!
- HM, El mineral ifmenta, FeTiO₃, es una fuente imponante del dióxido de litanio, que se mifiza como pigmento blanco. En la primera erapa para su ecoversión en dióxido de titanio. In ilmento se trata con acido salfínico y agua forreindos TiO-SO₃ y sulfan de hierro(II) hepsahidrando. El dióxido de titanio se obtiene en dos etapas posteriores. ¿Cuántos kilogranos de sulfato de hierro(II) hepsahidrando se producen por cada. 1,00 × 10 % de ilmenta processados?
- 105. Véata el Ejercicio IIIA, El sulfato de hierro(II) hepenhideatudo formado al procesar el mineral ilmenita no puede abandemase en el medicambiente. So fintamiento posterior incluye la deshidanación por calentamiento producióndose sulfatude hierro(II) inhidro. Si se continua el calentamiento, el suffato de hierro(III) se descompone en el óxido de hierro(III) y los gases dióxido de azuño y exigeno. El oxido de hierro(III) se niciliza en la producción de hierro y acero. ¿Cuántos kalo-

- grantos de óxido de bierro(III) se obtienen por cada 1.30 × 10 kg de sulfato de hierro(II) bentaladratado?
- (tili. Véranie los Ejercicios 104 y 105. ¿Cuántos kilogramos de óxido de H/SO₁(1) se poeden obtener a partir del dioxido de azulfe formado como subpreducto at procesar 1.00 × 101 kg de ilmenta?
- 107. La melantau [C₁N₁(NH₂)], unitizada en udbesivos y resmasse obtiene por un proceso de dos etapas en el que la unas [CO(NH₂)] es el forem material de partida el árida aceránico [BNCO] es un producto intermedio y el amenisco y el dióxido de carbono las subproductos.
 - (a) Escribu la ecuación ajustada para la reacción nem.
 - (b) ¿Qué masa de melamina se obiendrá a portir de HULH kg de unta si el rendimiento de la reacción neta es el 84 por ciento?
- Hos. El acritoritrito se utilizacen la perdución de fibras sinténcas, plásticos y objetos de gona. Se puede obtener a partir de propileno (propeno), amoniaco y oxígeno según la reacción ifusicada a continuación con modelos moleculares;



(a) Escriba la ecuación quíntica ajustada pero esta resccion.
(b) El condimiento real de la resoción es 0,73 kg de acritoriatilo por kilogramo de propileno. ¿Qué musa de amontaco se pecesita, como mínimo, para producir 9(7.1) kg (2000 libras) de acritorardo?

Problemas de seminario

Hill. Suele ser difícil determinar la concentración de las especies en disableión, especialmente si se trata de especies Fiológicas que participan en reacciones complejas. Una monera de obtener estas concentraciones en mediante diluciones con meléculas narcadas. En vez de moléculas, sin embarça, imsegros utilizaremos peres.

Un pescador quiere sabre el número de peces en un determinado estánque. El pescador pone una marca meleloble en 1881 peces y los arroja al esturque. Después de esperar a que se distribuyea uniformemente en el estrategie, el pescador empieza pescar. Al cabo de cierto tiempo pesca 18 peces, de los que einen están marcados. ¿Cuál es el raimero total de peces en la piscina?

f III. El nitrato de plomo y el ieduro de potasio reaccionan en dissolución acrosa formándose un precipitado enmirillo de iodure de plumo. En una serie de experimentos, se varán las mases de los dos reactivos, preo se municose en un vidor constante de 5,080 g la masa ratal de ambos. El jedum de plomo obtenido se filtra, se lava, se sece y se pesa. A centiquación se minestran los datos para la serie de reacciones.

Experimento	Masa de nitrato de plomo, g	Mass de indoro de plumo, g
1	0.500	0,692
2	0.000.1	1,388
2 3	1.51W1	2,003
4	3,0000	2,778
5	4.4000	1,390

(a) Represente los datos de la maso de iodam de plomo herote a la mosa de minato de plomo en un gráfico y dibuje la curvia o curvas selectadas concetando los pontos experimentales, ¿Cuál es le maso máxima de precipitado que se pasede obreser! (b) Explique perqué la maso máxima de precipitado se obtiene cuando los reactivos extan en proporciorex estequioménicas. ¿Cuáles son estas proporciones extequiomátricas expresadas como: (1) restán de masos y (2) quata molar?

(e) Demostre que las proporciones estequiumétricas obtenidas en la parie (h) están relacionadas con la conación ajustoda para esta reacción.

- 111. A veces en el mundo de los negocens se recesta ajustar los suminestrus (mactivos) y los productos. Por ejemplo, una empresa hace collares etilizando cuentas de tres colores: rojo. agul y septle. Cada cuttar tiene 70 essentes, curror se muestra. en el dibujo. La empresa tiene en el almacén 8 cajas de quenças rojus. El cujas de cuentes azules y 10 cajas de cuentas verdes. Cada caja tiene 10.0 kg de cuentas, y las masas promedio de las cuemas rojas, uzules y verdes son 1.98; 3.05 y 1.82 g. respectivamente.
 - (a) Escriba una ecuación ajustada para hacer un coller a partir de las quentas individuales.
 - (b) / Cuántos collares pueden hacerse con las cuentas que hay en el nimecén?
 - (c) Explique las limitaciones y la precisión de su respuesta-



112. El bicarbonaro de sodio se puede obtener a partir de la ceniza de susa, nombre vulgar del carbonnio de sudio. La censta de sosa se obtiene de dos maneras. Se guede fabricar tomando cumo materiales de partida dirixida de carbano, amorbiaco, cloruro de sodini y agua. Tambien se guede extraer conto un mineral Hamado trover stefene la foto a continuación). La copiza de sosa, ya sea fabricada o mineral, se disuelve en agua y se hace barbajear choxado de carbono a tres es de la disolución. El bicarbonato de sudio. NaHf O, precipita esta disolución.





Na₂CO₃ NaHCO₃ 2H₂O

Bicarbanato NoHCO₁

A un quimico analítico se le dan dos muestras de breatbonato de sodio, una procedente del proceso de l'abricoción y la ntra obtenida a partir de la troro, y se le pide que establezca cuál es más para. La impureza es carbonato de sodio. Decide tratar ambas muestras con ácido chobídico resa transformar todo el carbonato de sodio y hicarbonato en cloruro de spelio, dióxido de carbono y agua. A continuación precipital chopuro de plata por reacción del cloraro de sedio con nitrato de plata.

Lina tracestra de 6 93 a de bicarborato obtenido a gastir de trana proporcionó 11.89 g de cloraro de plata. Una maestra de 6.78 g obtenida a partin de carbonato de sesho santetizado proporçuoso 11,77 g de chararo de plata / Que amestra de bucarbonato es más para, es deen, enal tiene de porcentaje, en masa, mayor de NaHCO₁?



Ejercicios multimedia

- 113. Véure la pelicula Reacciones con oxágena (e-Capitalo 4.1). (a) Describa la evidencia física de una reacción química para cada caso. (b) ¿Por qué se incorpora una cantidad proporciosubmente distinta de oxígeno en los predictos de las reaccábres presentadas en esta película"
- 114. En la película Reducción de CuO se ilestra la reacción entre el carbono y el úsado de cobre (o Capatalo 4.2).
 - (a) ¿Cuámos grapos de cobre habría al final del experimento si la reacción se flevase a cabo con 124.3 g de Cuff? (b) ladaçõe dos acotivos por los que la masa de sólido abtersida del tubo de ensavo puede ser mayor que la cantidad. calcutada.
- 115. En la animaceun Preparación de una disolución a partir de un sólido (e-Capitalo 4.3) se examinan los pasos necesarios

- para preparas son deselución acuosa de consentración conocada. Discuta el efecto que tendria en la concentración real de la disolución
- (a) despreciar la masa del pupel titalizado para pestit.
- (b) ajadjy agus per enemu del errase que natica en vulumen.
- (c) proponga una fuente de en or adicional relacionada con la composición del compuesto de partada que conduzon a una concentración inferior a I M.
- 116. Después de ver la animación Beactivo limitante (e Capitalo ₹ l'); (a) determine la masa de l'Il- producida en los tres experimentos: (b) cuando hava un reactivo limitante, calcule la musa de la especie en exceso que quede al completarse el experimento

5

Introducción a las reacciones en disolución acuosa

Contenido

- Naturaleza de las disoluciones acuesas
- 5.2 Reacciones de precipitación
- 5.3 Reactiones ácido-base
- 5.4 Principies generales de la oxidación -reducción
- 5.5 Ajuste de las reaccienes de exideción-reducción
- 5.6 Agentes oxidantes y reductores
- Estequiometria de las reacciones en disolación acuosa y valoraciones
 - Atención a El tratamiento de aguas



Cuando se mezclan fas disoluciones acuasas mediores de nitrato de plomo y yeduro de petasio se forma una nube amarilla de yeduro de plomo sólido. Las resceiones de peccipitación son uno de los tros tipos de reacciones que se estudian en este capitulo.

La precipitación o formación de un sólido cuando se nezclan disoluciones, es probablemente la evidencia de una reacción química que más fácilmente observan los estudiantes de química general. Una aplicación práctica de la precipitación es la determinación de la presencia de ciertos iones en la disolución. Si, por ejemplo, no sabernos si una botella tiene agua destilada o una disolución de electuro de hario, podemos salir de dudas fácilmente añadiendo unas getas de disolución de nitrato de plata a una pequeña muestra del líquido. Si se forma un sólido blaneo (AgCl), la muestra es una disolución de cloruro de bario, si no sucede mada, se trata de agua. Las reacciones de precipitación sos el primer tipo de reacciones que se estudia en este capítulo. Aunque el Mg(OH)₂(s) no es soluble en agua, si es soluble en ácido clorhidárico. HCl(aq), como resultado de una reacción ácido-base. Esta es la reacción tradúante la étual la leche de magnesia neutraliza el exceso de ácido del estómago. El

hidróxido de magnesio es una base. En este capítulo estudiaremos los acidos, las bases y las reacciones ácido-base. El tercer tipo de reacciones que se presentan en este capítulo son las reacciones de oxidación-reducción, que pueden encontrarse en todos los aspectos de la vida, desde las reacciones en los organismos vivos, hasta los procesos de fabricación de compuestos químicos, o basta en temas prácticos tales como el blanqueado de las fibras, la purificación de aguas y la destrucción de los productos táxicos.

Naturaleza de las disoluciones acuosas

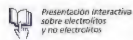
Las reacciones en disolución actiona son importantes porque: (1) el agua en barata y es capaz de disolver un gran número de sustancias; (2) muchas sustancias en disolución actiona están disociadas en iones, que pueden participar en reacciones químicas; y (3) las disoluciones actionas están en todas partes, desde el mar hasta en los seres vivos.

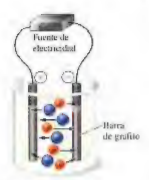
Intentemos formamos una imagen mental de una disolución a nivel molecular. Le mayor parte de las motéculas en disolución son moléculas de disolvente y se encuentran bastante próximas entre sí. El agua es el disolvente en las disoluciones acuosas y nuestra imagen mental del agua puede ser similar a la mostrada en la Figura 5. Lo. Los partículas de soluto, moléculas o iones, están presentes en número muy inferior y se distribuyen al azar entre las moléculas de soluto. Nuestra imagen mental de una disolución acousa de oxigeno puede ser similar a la mostrada en la Figura 5.1b.

Hemos visto que los iones son átomos individuales o agrupaciones de átomos que adquieren una carga eléctrica nosa por pérdida o ganancia de electrones. Así, el Mg²² es un



▲ FIGURA 5.1 Visión molecular del agua y de una disolución acuosa (a) En el agua liquida las moléculas de agua están muy próximas entre sí. (b) Las meléculas de oxígeno desucitas en agua están alejadas entre sé, separadas por las inoléculas de agua.





▲ FIGURA 5.2 Conductividad eléctrica de las disoluciones acuosas

En la disolución se sumergen dos barras de grafito deceminadas electrodos. Una fiserae externa de electricidad hace pasar electrones desde una barra de grufito hastula otra. Como consecuencia, en un electrado se crea una cargapositiva y en el circo una carganegativa. Iin la disclución les iones posisivos (cationes) son atraídos hacia el electrodo negatiyou cátodo y los iones negativos (aniones) son atraidos bacia el electrodo pusitivo o ánodo. La construeléctrica, por tanto, estransportada a través de la disolución gracias a la migración de los idaes. En el Capitulo 21 se estidian comes aspectos importantes. de la conductividad éléctrica, incluyendo lo que sucede en la interfase emire los efectróllos y la etásmbecátón.

tón cargado positivamente (un catión) que se forma cuando un átomo de Mg pierde dos electrones. El Cl. es un ión cargado negativamente (un anión) que se forma cuando un átomo de Cl gana un electrón. Cuando el grupo formado por tres átomos de O unidos co-valergemente a un átomo de N adquiere un electrón adicional, se transforma en el anión poliatómico nitrato, NO₃.

Ai contrario que en los conductores metálicos donde los electrones son los responsables det transporte de carga eléctrica, en las disoluciones acussas conductoras de electricidad, los iones son los responsables de este transporte. El agua pura tiene tan pocos tones que no conduce la corriente eléctrica. Sin embargo, algunos solutos en agua se disocian en iones hactendo que la disolución acuosa sea un conductor eléctrico, estos solutos se denominan electrolitos. La forma en que estos iones conducen la corriente eléctrica se indina en la Figura 5.2. Podemos detectar la presencia de iones en una disolución acuosa midiendo la capacidad de la disolución para conducir la corriente eléctrica mediante el aparato mustrado en la Figura 5.3. Dependiendo de qué observemos, clasificamos al soluto cemo an no electrolito, un electrolito fuerre o un electrolito débil. Hey tres posibilidades:

- La hombilla no se enciende. Conclusión; no hay iones presentes (o su concentración es muy baja). Una sustancia que no está ionizada y no conduce la corriente efectrica se denomina no electrolito (Figura S.3a).
- La bombilla se enciende y da uno luz may intenta. Conclusión: la concentración de los tones en la disolución es alta. Una sustancia que está completamente marzada en disolución acuesa y cuya disolución es un buen conductor eléctrico se denomina electrolito fuerte (Figura 5.3b).
- La bombilla se enciende sólo débilmente. Conclusión: la concentración de los iones en la disobsción es baja. Una sustancia que está parcialmente ionizada en disolución acuesa, y cuya disobsción es un conductor eléctrico pero no may bueno se denomina electralita débit (Figura 5.3c).

Las siguientes generalizaciones nos ayudarán a decidir si un determinado soluto en disolución acuosa tiene más probabilidad de ser un no electrolito, un electrolito fuerte o un electrolito debil.

- Generalmente, todas los compuestos iónicos solubles y solo unos pocos compuestos molecutares son electrolitos fuertes.
- La mayoria de los compuestos moleculares sen, o no ejectrolitas o electrolitas débiles.

Consideremos ahora cuál es la mejor manera de representar estos tres tipos de sustancas en las ceraciones químicas. Para el compuesto iónico soluble en agua MgCl., pede mos escribir

 $MgCl_2(s) \xrightarrow{H_2G} Mg^{2+}(aq) + 2|CI|(aq)$

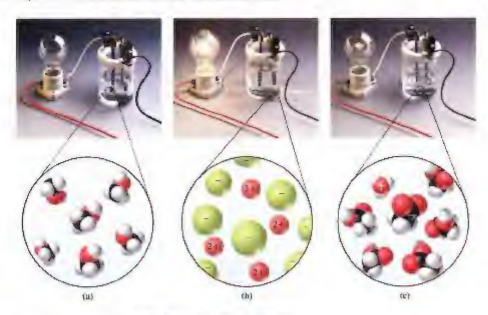
Mediante esta ecuación queremos indicar que en presencia de agua, es decir, en una disolución acuosa, las unidades férmula de MgCl₃ están disociadas en iones separados. La mejor representación del MgCl₃(aq) es Mg^{2,4} (aq) + 2Cl⁻ (aq).*

Para un compuesto molecular que sea un ejectrolito fuerte, podemos escribir, de forma análoga

 $HCl(g) \xrightarrow{H(G)} H'(aq) + Cl'(aq)$

que significa que la mejor representación del ácido elochidrica, HCI(aq) es H'(aq) + CI'(aq).

Decirque un elegirodio fuerte en fusebación acuesa está competamente disocusto en sus trues individuales es una basea aproximación, pero constituye una samplificación. Algunas de los catigoses y animes pareden esta asociades en unadades látimalas parre réviscos. Sin embargo, para tajas concernoses de las disolaciones cumo las que varios a utilizar, superer la disociación competa no introducirte errores importantes en muestros resultados.



RECUERDE >

que las moléculas de disolvente están dispuestas según un empa quetamiento denso. En diagnitras como los de la Figura 5.3, frequentemente representaremes el disolvente como un fondo uniformemente coloreado y sólo mostraremes las paraículas del soluto.



▲ El protén hidratado El lon ledronio, H₂O*, interacciona con guas moléculas de agua mediante atracciones electrostáneas

▲ FIGURA 5.3 Tres tipos de electrolitos

En (a) no hay iones a que referirse, sólo moléculas. El metanol, CH₁OH, es un no electrolito en disolución acuosa. En (b) el soluto está presente casi exclusivamente en forma de iones matividuales. El MgCl₂ es un electrolito finero en disolución acuosa. En (e) aunque la mayor parte del soluto está en forma de moléculas, una pequeña fracción de las moléculas se ioniza. El CH, COOH es un electrolito debil en diselución acuosa. Las moléculas de CH, COOH que se ionizan dan iones acetato CH, COO 1 y 111 los iones. Hi se unen a su vez a las moléculas de agua tormándose iones hidrorito. H₂O²

El catión del hidrógeno H* es una especie interesante e importante que ha sido objeto de muchas investigaciones. El ion H*, un simple protón, no existe en las disoluciones acuesas. Su forma real es como ion hidronio. H,O*, en el que un um H* se una a una modean lormando especies adicionales como H,O; H,O; H,O; Mostradas al espa que le todean formando especies adicionales como H,O; H,O; H,O; Mostradas al entreno y muchas otras. Estas interacciones se denominan hidrotación y representaciones de forma abreviada al protón hidratado cumo H* (aq). Cuando se desce poner de relieve la interacción del protón con una sola molécula de agua, escribiremos H,O* (aq). En el Capítulo 13 estudiaremos estas interacciones y en el Capítulo 17 las etilizaremos extensamente. Como mejor se describe la situación de un elecurdito dibil es mediante una reaccion que no transcurre completamente. De todas las moléculas que están en la disolucion, solamente una fracción de eltas está ionizada. La ecuación se escribe con una doble flecha como.

$$HC_1H_2O_2(aq) \iff H_1(aq) + C_2H_2O_2(aq)$$

para indicar que el proceso es reversible. Mientras que algunas moléculas de $HC_1H_3O_2$ (ácido ecético) se ionizan, otros iones H' y $C_2H_3O_2$ de la disolución se recombinan para formar moléculas de $HC_2H_3O_2$ otra vez. Sin embargo, en una determinada disolución de ácido acético, las proporciones relativas de ácido ionizado y no ionizado (molecular), se mantienen constantes. La especie predominante es la molécula $HC_2H_3O_2$ y la mejor representación de la disolución es $HC_2H_3O_2$ (ag) y no H'(ag) + $C_2H_3O_2$ (ag). Piense en

RECUERDE ►

que hay fórmulas diferentes para el ácida acético. La fórmula molecular, C₂H₄O₂ no hace distinción entre los tipos de átomos de hidrógeno, HC₂H₁O₂ indica un sobo átomo H ionizable y CH₂COOH y CH₂CO₂H muestran que el átomo H ionizable forma parte del grupo carbosilo.



Pélicula sobre electrolitas fuertes y débiles



Presentación interactiva sobre el equilibrio de un ácido débil esto de la siguiente manera: si pudiésamos ponerle una marca a un determinado grupo de átomos C₂H₃O₂ y vigilarlo a lo largo del fiempo, algunas veces lo vertamos como ión C₂H₃O₂", pero la mayor parte del tiempo sería una molécula HC₂H₃O₂.

Para un no electrolito escribimos su fórmula molecular en las ecuaciones químicas.

Así, para una disolución de metanol en agua escribiríamos CH₂OH(ao).

Con esta nueva información acerca de la caturaleza de las disoluciones acuosas podemos introductr una notación muy práctica para las concentraciones de las disoluciones. En una disolución de MgCl₂ 0,0050 M, podemos suponer que todo el MgCl₂ está completamente disociado en sus iones. Como lay dos iones Cl⁻ por cada ion Mg²⁴, podemos decir que la disolución es 0,0050 M en Mg²⁴ y 0,0100 M en Cl⁻. Mejor todavía, introduzcamos un símbolo especial para la concentración de las especies en disolución, los conchetes []. La notación [Mg²⁴] = 0,0050 M significa que la concentración de la especie dentro de los corebetas, es decir Mg²⁴, es 0,0050 mol/L. Así,

$$cnMgCl_2 0.0050 M$$
; $[Mg^{3+}] = 0.0050 M$ $[CIT] = 0.0100 M$ $[MgCl_2] = 0 M$

Aunque generalmente no escribimos expresiones como $\{MgCl_2\} = 0$, lo bacemos aquí para resaltar que en la disolución no hay prácticamente $MgCl_3$ in disoclar.

El Ejemplo 5.1 muestra cómo calcular las concentraciones de los iones en una disolución de un electrolito fuerte.

EJEMPLO 5.1

Cálcula de las concentraciones iónicas en una disolución de un electrolito fuerte. ¿Cuites son las concentraciones de los iones aluminio y sulfato en Al₂(SO₄)₄(aq) 0,0165 M?

Solución

Primero identificamos al soluto como un electrolito fuerte y escribimos una ecuación para representar su disociación. El soluto es un compaesto iónico fermado por los iones Al³⁴ y SO₂²⁻.

$$Al_2(SO_4)_3(s) \xrightarrow{H(0)} 2 Al^{3+}(aq) + 3 SO_4^{2-}(aq)$$

Aboro, utilizando los factores estequiométricos de esta ecusción, diseñamos una secuencia de conversión que relacione $[Al^{2n}]$ y $[SO_0]^2$ con la molaridad del $Al_2(SO_0)$. Los factores estequiométricos centrales de las siguientes ecuaciones se deducen de la estequiometria de 1 mol de $Al_3(SO_0)$, que está formado por 2 melos de Al^{2n} y 3 moles de SO_0^{2n} .

$$\begin{split} \{A\}^{33}\} &= \frac{0.0165 \text{ mol } Al_2(SO_4)_3}{1 \text{ L}} \times \frac{2 \text{ mol } A)^{11}}{1 \text{ mol } Al_2(SO_4)_3} = \frac{0.0330 \text{ and } A)^{13}}{1 \text{ L}} \\ &= 0.0330 \text{ M} \\ \|SO_4^2\| &= \frac{0.0165 \text{ mol } Al_2(SO_4)_3}{1 \text{ L}} \times \frac{3 \text{ mol } SO_4^2}{1 \text{ mol } Al_2(SO_4)_3} = \frac{0.0495 \text{ mol } SO_4^2}{1 \text{ L}} \\ &= 0.0495 \text{ M} \end{split}$$

Ejemplo práctico A: Los iones más abandantes en el agua del mar son Na⁺, Mg²⁺, y Cl⁺. El agua del mar tiene aproximadamente unas concentraciones 0,438 M de NaCl y 0,0512 M de MgCl₂. ¿Cual es la motaridad de Cl⁺, es decir, el valor total de [Cl⁺] en el agua del mar?

Ejemplo práctico B: En una planta de tratamiento de agua se oínde ion fluceuro al agua basta una concentración de 1,5 mg F7/L.

- (a) ¿Cuál es la molaridad del jon fluororo en esta agua?
- (b) Si el ion fluorum del agua proyecte de fluorum de calcio, qué masa de fluorum de calcio bay en 1,00 × 10º litros de este agua?



▲ Una prueba cualitativa para detectur et ion C1 en et agua potable conseste en atadir unas gótas de una disolución de AgNO (aq). La formación de un precipitado de AgCl(s) confirma la presencia del C1

RECUERDE >

que nonque los sólidos insolubles estén formados por iones, no se indican las cargasiónicas en la fórmula contpleta Es decir, se escribe Aglist, no Agil (s).



& FIGURA 5.4 Un precipitado de yeduro de plata

Cuando se añade una disolución acuosa de AgNO₁ a otra de Nal, precipira Agf(s), su sólido manduble de color amariño.

5.2 Reacciones de precipitación

Algunas sales metálicas corau el NaCl son muy solubles en agua. Otras como el AgCl son muy poco solubles. De becho, se disaelve tan poco AgCl en ague que generalmente consideramos este compuesto insoluble. Las reacciones de precipitación tenen lugar cuando se combinan determinadas antonis y cationes obseniendese como posducto ou subdo ioneco insoluble que se flama precipitado. Las reacciones de precipitación se otifizam en el labocationo para identificar los rones presentes en una disalución, aspecto del arabisis químico que veremos en un capitalo posterior. En la industria, las reacciones de precipitación se utilizam para obtener numerosas compuestos químicos. Por ejemplo, cuando se extrae magnesos del agua del mar, la primera espa consiste en la precipitación de Mg²⁺, como Mg(OH) (s). Nuestro objetivo en esta sección es representar las reacciones de precipitación mediante ecuaciones químicas y aplicar algunas reglas senciltas para predecir estas reacciones.

Ecuaciones iónicas netas

La reacción entre el intrato de plata y el toduro de vodo en disolución acuosa produce attrato de sodio en disolución y un precipitado umarillo de toduro de plata. (Figura 5.4). Articando los principios de la exerciara de ecuaciones del Capítulo 4, podemos escribir

$$AgNO_s(aq) + NaWou) \longrightarrow AgU(s) + NaNO_s(aq)$$
 (5.1)

Se puede, sin embargo, observar una contradicción entre la Ecuación (5.1) y algo que hemos vista antes en este capítulo. En sus displaciones acuosas, los compuestos iónicos solubles AgNO₃. Nal y NaNO₃, tudos ellos electrolitos fuertes, deberías representarse por sus iones separados.

$$A_{10}^{-}(s_0) + NO_1^{-}(s_0) + Na'(s_0) + \Gamma(a_1) \longrightarrow Agf(s) + Na'(a_0) + NO_1^{-}(a_0)$$
 (5.2)

Podríamos decir que la Ecuación (5.1) es la forma de la ecuación con las "fórmulas completas", mientras que la Ecuación (5.2) es la forma con las "fórmulas iónicos". Observe también que en la Ficuación (5.2) el Na (44) y el NO₃ (44) aparecen en los dos lados de la conación. Estos iones no son reactivos: se encuentran presentes un la reacción sin modificarse y podríamos llamarlos *iones espectadores*. Si eliminamos los iones espectadores, lo que queda es la ecuación iónica neta, Ecuación (5.3)

$$Agf(ag) + ff(ag) \longrightarrow Agl(s)$$
 (5.3)

Una ecuación iónica neta es una ecuación que incluye solamente los participantes en la reacción, estando cada participante indicado mediante el simbolo o formula que mejor lo representa. Se escriben símbolos para los iones individuales judes como Agricaji, y fórmulas completas gara los sólidos insolubles [lates como Agricaj]. Como en las ecuaciones tónicas netas intervienen especies con carga eléctrica, los iones, una ecuación iónica neta debe tener ajustados turno los números de átomos de cada tipo, como las cargas eléctricas. Debe aparecer la misma carga eléctrica neta en los dos tados de la ecuación. A lo largo de este capítulo, representaremos la mayoría de las reacciones químicas mediante ecuaciones iónices netas.

Predicción de las reacciones de precipitación

Supongamos que nos preguntan si hay precipitación cuando se mezelan las signientes dissoluciones acuosas.

$$AgNO_{\epsilon}(aij) + KBr(aij) \longrightarrow ?$$
 (5.4)

Una huena manera de empezar es reescribir en forma iónica la expresión (5.4)

$$A\hat{\mathbf{z}}'(\mathbf{a}\mathbf{q}) + NO_1'(\mathbf{a}\mathbf{q}) + K'(\mathbf{a}\mathbf{q}) + Dr'(\mathbf{a}\mathbf{q}) \longrightarrow 7$$
 (5.5)

Sutamente hay dos possibilidades: o bien alguna combinación de cutión y auton conduce a un sólido ensoluble o precipitado, o bien no es posible semejunte combinación y no hay mieguna reacción.

Para predecir lo que sucede sin ir al laboratorio a realizar experimentos, necesitames información acerca de los tipos de compuestos iónicos que son solubles en agua y los que son insolubles. Los compuestos insolubles se forman coando se mezetan los iones adecuados en disolución. La forma más resumida de dar esta información es mediante un conjunto de reglas de solubilidad. A continuación se den algunas de las reglas más sen critias.

Compriestes solubles

- Tedos los de los metales alcabnos (Gropo 1) y el ion amonio (NH_c*).
- · Los nitratos, los percloratos y los acetatos.

Compuestos en su mayoría solubles

- Los clorures, los bromuros y los loduros, excepto los de Pb²², Ag² y Hg²³ que sen insolubles.
- Los sulfatos, excepto los de Sc²¹, Ba²¹, Pb² + y Hg₃²¹ que son insotubles (CaSO₄ es un poco soluble).

Compuestos en su mayoría insulables

- Los hidroxidos y los sulfuros.
 (Los de los metales del Grupo t y NH₄ * son sulnides. Los sulfuros de los metales del Grupo 2 son solubles. Los hidróxidos de Ca²⁴, Sr²⁴ y Ba³¹ son tigeramente solubles.)
- Los carbonatos y los fixilatos.
 (Los de los metales del Grupo 1 y NH₄⁺ son solubles,)

De acuerdo con estas reglas, el AgBr(s) es insoluble en agua y debería de precipitar mientras que el KNO₃(s) es soluble. La expresión (5.5) escrita como ecuación iónica es

$$Ag^*(aq) + NO_*(aq) + K^*(aq) + Bt^*(aq) \longrightarrow AgBr(s) + K^*(aq) + NO_*(aq)$$

Para la ecuación jónica neta tenemos

$$Ag'(aq) + Br(aq) \longrightarrow AgBr(s)$$
 (5.6)

Las tres predicciones relativas a reacciones de precipitación que se hacen en el Ejemplo 5,2 se verifican en la Figura 5.5





Actividad de compuestos iónicos

► En principio sodos los compoestos míticos se disachem algo en agua, aunque sea muy ligeramente. En la práctica, consuderamente que un compuesto es insoluble si la máxima cuntidad que podemes disolver os menos de aproximadamente (MJI moles nos fitro.

RECUERDS &

que cuando dos compuestos innicos forman en precipitado sólido hay un intercambio de iones. Cuando se forma AgBr a partir de KBr y AgNO₅, tiene legar el siguiente intercambio

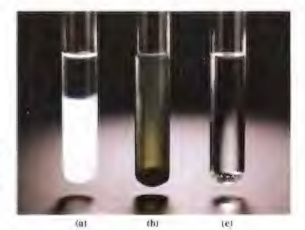




Película de las reacciones de precipitación

► HIGUHA 5.5

Comprobación de las predicciones del Ejemplo 5.2 (a) Cuando se anade NaCH(aq) a MgCL (aq), se forma en precipitado blanco de Mg(OH),(s) (b) Cuando se añade la disolución incolora de BaS(aq) a una disolución usal de CuSO₂(aq), se forma un precipitado escuro. El precipitado es una mezcla de un sólido blanco, BaSO₂(s), y otro negro, CuS(s). (Un pequeño exceso de CuSO₂ permaneve en disolución), (e) Cuando se mezchar las disoluciones incoloras (NH₄),SO₁ y ZoCl₂(aq) no hay reacción



ELEMPLO 5.2

Utilización de los reglas de solubilidad para predecir reacciones de precipitación. Diga si tendrá lugar una reacción en cada uno de los siguientes casos. En caso afirmativo, escriba la cotación iónica neta de la reacción.

(a) NaOH(eq) + MgCl₂(eq)
$$\longrightarrow$$
 ?

(b)
$$BaS(aq) \rightarrow CuSO_{2}(aq) \longrightarrow 7$$

(c)
$$(NH_a) \cdot SO_a(aq) + ZnCI_a(aq) \longrightarrow ?$$

Solución

(a) Como todos los compuestos habituales de Na sen solubles en agua, el Na⁴ permanece en la disolución. La combinación de Mg²⁺ y OH⁻ da Mg(OH)₂, que es insoluble. Con esta información podernos escribir

$$2 \, Na^{t}(aq) + 2 \, OH^{t}(aq) + Mg^{2t}(aq) + 2 \, CI^{t}(aq) \longrightarrow \\ Mg(OH)_{2}(s) + 2 \, Na^{t}(aq) + 2 \, CI^{t}(aq)$$

y después de eliminar los iones espectadores tenemos

$$2 \text{ OHT}(aq) + \text{Mg}^{2q}(aq) \longrightarrow \text{Mg}(OH)_{2}(s)$$

(b) A partir de las reglas de solubilidad concluimos que las combinaciones insolubles que se forman cuando Ba21, S21, Cu21 y SO₂2 están juntos en la misma disolución son BaSO_d(s) y CuS(s). La ecuacion iónica neta es-

$$Ba^{2*}(aq) + S^{2*}(aq) + Cu^{2*}(aq) + SO_4^{2*}(aq) \longrightarrow BaSO_4(s) + CuS(s)$$

(e) Una revisión más cuidadosa de las reglas de solubilidad indica que, en este caso, todas las posibles combinaciones de iones conducen a compuestos solubles en agua.

2 NH, *(aq) + 5O, **-(aq) + Zr^2*-(aq) + 2.CF (aq)
$$\longrightarrow$$
 no hay reacción

Ejemplo práctico A: Indique si se forma un precipitado completando cada una de las siguientes reacciones en forma de ecuación iónica neta. Si no hay reacción, indiquelo.

(a)
$$AlCl_{q}(aq) + KOH(aq) \longrightarrow ?$$

(b)
$$K_2SO_2(aq) + FeBr_3(aq) \longrightarrow ?$$

(c)
$$Cal_2(aq) + Plx(N()_2)g(aq) \longrightarrow ?$$

Ejemplo práctico B: Indique mediante una ecuación iónica neta si se ferma un precipitado cuazdo se mesetan los siguientes compuestos en disolución acuasa. Si no hay reacción, indáquelo.

5.3 Reacciones ácido-base

Las ideas sobre los ácidos y las bases, también llamadas álcalis, empezaron en la amiguedad. La palabra ácido viene de la palabra latina acidus. Alcoli (base) viene de la palabra árabe *ol-gali*, y se refiere a las cenizas de ciertas plantas de las que pedúan extraerse. sustancias alcalinas. El concepto ácido-base es uno de los temas principales en la historia de la química. La visión que se describe en esta sección, propuesta por Svante Arthenjus en 1884, toslavía se utiliza boy en muchas aplicaciones. Más adelante veremos teorias más modernas.

Acidos

Desde un punto de vista práctico, podemos identificar los ácidos por su sabor, su capacidad de reaccionar con muchos metales y carbonatos y su efecto sobre los colores de las sustancias llamadas indicadores deido-base (Figura 5.6). Desde el punto de vista de un

 Cuando adquiera experiencia, será capaz de escrábic directamente una consción binica neta, sin escribir una ecuación iónica incluyendo los iones espectadores.

RECUERDE ▶

que una disolución formada a partir de ZnSO₂(ag) y NH_Cl(aq) no se diferencia de la combinación de ZnCl₂(ag) y $(NH_a)_2SO_4(aq)$.

& FIGURA 5.4 Un ácido, una base y un indicador ácido-base

La naturaleza ácida del jugo de timón se pone de manifiesto por el color rojo del indicador ácido-base *rojo de manifio*. La naturaleza básica del jatudo se pune de manifiesto por el cambio de color del indicador de rojo a amarillo.

químico, sin embargo, se define un ácido como una sustancia capaz de ceder innes hidrógeno (H^4) en disolución acuasa.

Cuando el clorum de hidrógeno se disuelve en agua, se ioniza completamente en H* y Cl (el HCl es un electrolito fuerte)

$$HC(p) \xrightarrow{H(0)} H'(pq) \mapsto Cf'(pq)$$

Una disidución acunsa de acido nitrico, que también es un electrolito fuerte puede re presentarse como

Los áridos fuertes sun campuestos moleculares que están casi por completo iorizados en disolución acuasa, como par ejemplo HCl y HNO₁. En disolución dituida se prede considerar que están completamente ionizados. Hay realmente tan poesa ácidas fuertes de tiso habitual, que su lista es muy corta (verixe la Tabla 5.1).

Como se describió en la Sección 5.1, la tonización del acida acético no es completa, si no que hay un proceso reversible. El ácido acético es un electrólita déhál

$$HC_2H_3O_3(aq) \iff H''(aq) + C_2H_2O_3\ (aq)$$

Se llaman sicidos débiles a les que no estan completamente tomzados en diselución acuesa. La mayoría de los ácidos son ácidos débiles como el acetico.

Para calentar las concentraciones iónicas de un ácido fueste, podemos utilizar el mismo método que el empleado en el Ejemplo 5.1 para otros electrolitos fuertes. Como la ionización de un ácido débil no es completa, es más difícil calcular las concentraciones iónicas en una disolución de un ácido débil. Por abora no haremos este tipo de cálculos.

y bases fuertes comunes

TABLA 5.1 Acidos

REQUERQUE

HU

que el son H (aq) realmente

representa un protón hidrasado.

es decir, H.O., Journado por la transferencia de un protón desde-

et HCI a una motécula de H₂D y

adicionales asseciadas con et inn-

tas diversas moléculas de III-O

Ácidas	Bases	
HCI	LiOH	
НВг	NaOH	
HI	KOR	
HCIO _k	RIDCHE	
HNO	CsOH	
H-SO.1	Ca(ON)	
	$Sr(CDD)_2$	
	Ba(OH);	

El úción H₂SO, se ioniza en dos etapos diferentes. Solamente es un ácido fuerte en su primera etupa de disociación (viruse la Sección 17.6)

Bases

Desde un punto de vista práctico, podemos identificar las bases por su subor umargo, su tacto resbaladizo y su efecto sobre los colores de los indicadores ácido-base (Verive Figura 5.6). Según la definición de Archenius, una base es una sustancia capaz de producir roces hadróxilo (OH.) cu disolación acuesa. Piense en un hidróxido iónico solable como NaOH. En estado sólido este compuesto está formado por ienes Na. y OH. Cuargo el sólido se disactive en agua, los iones se disocian completamente.

$$NaOH(s) \xrightarrow{H(O)} Na^*(aq) + OH^*(aq)$$

Una base que se disocra completamente (o casi completamente) en disofación acuesa es una base fuerte. Al igual que sucede con los ácidos (uertes, el mimero de bases fuertes de uso habitual es muy reducido (redse la Tabla 5.1). Fundamentalmente se trata de los hidróxidos de los metales del Grupo 1 y algunos de los del Grupo 2.

Algunas sustancias producen tones CHT perque reaccionan con el agua etando se disuglyen en ella. Estas sustancias, como el antoniaco por ejemplo, son tambien bases.

$$NH_s(aq) + H_s(0(1) \rightleftharpoons NH_s'(aq) + OH (aq)$$
 (5.7)

El NHy es un electrodio débil y un reactiona completamente con el agua. Una base que no está completamente innizada en disolución actosa es una base débil. La mayor parte de las sustancias hésicas sun bases débiles.

Neutralización

La propiedad más significativa de los ácidos y las bases es quizas su espacidad de cancelar o neutralizar uno las propiedades del otro. En una reacción de neutralización unacido y una base reaccionan formándose agua y una disolución acunsa de un compuesto aúnico llamado sal. Así, en forma iónica

$$\frac{H'(aq) + Cl'(aq) + Na'(aq) + OH'(aq)}{condeq} + \frac{Na'(aq) + Cl'(aq) + H_2O(l)}{condeq}$$

$$\frac{H'(aq) + Cl'(aq) + H_2O(l)}{condeq}$$

$$\frac{H'(aq) + Cl'(aq) + OH'(aq)}{condeq}$$

Al efiminar los iones espectadores descubrimos la natoraleza esencial de una resceión de neutralización de un ácido fuerte por una base fuerte, les sones 14º del ácido y los iones OH de la base se combinan formándose agua.

$$H^*(aq) + OH^*(aq) \longrightarrow H_*O(1)$$

Coura resoción de neutralización en la que interviene la base debil NH, (aq), podemos pensur que los iones H de un ácido se cambinan directamente con las moléculas de NH, lormaischese NH. La neutralización puede representarse mediante una expeción iónica como

$$\frac{\text{HI}'(\text{aq}) + \text{CI} (\text{aq})}{(\text{acido})} + \underbrace{\text{NH}_{\text{c}}(\text{aq})}_{\text{(base)}} \longrightarrow \underbrace{\text{NH}_{\text{c}}'(\text{aq}) + \text{CI} (\text{aq})}_{\text{(sal)}}$$

o mediante una ecuación iónica nete

$$H^{\dagger}(aq) + NH_1(aq) \longrightarrow NH_1^{\dagger}(aq)$$

Reconocimiento de los ácidos y las bases

Los acidos contienen átomos de hidrógeno que paeden iouzarse. Generalmente identificames, estos átornos de hidrógeno ionizables por la forma en que se escribe la libertuda del ácido. Los átomos de Hionizables se separan de los orros átomos de hidrógeno en la formula o hien escribiendolos en primer lugar en la forma molecular o bien indicendo dónde se encuentram en la molecula. Por tanto, hay dos maneras de indicen que en la molecula de acético un átomo H és fonizable y los otros tres átomos H so lo son.

A) contrario que el ácido acético, el meiano tiero cuatro átemos II que uo sun mnizables. CH_a no es ni un ácido ni una base.

Esperamos que una sustancia sea una base si en su fórmula aparece una combinación de tones OH con iones metálicos (por ejemplo NaOH). Para identificar una base débil, se necesita generalmente una cousción química como la Ecuación (5.2) para la nescción de ienización. La principal base débil con la que mahajaremos de asomento es el NH. Las sales metálicas de los curbonatos (CO₂²) y de los hidrógeno carbonatos (HCO₁) también son bases débiles de uso frecuente. El hadrógeno carbonato de sedio, NaHCO₂, por ejemplo, se utiliza frecuentemente en el laboratorio para neutralizar las salpicadaras de ácido. Observe que el etanol, C₂H₂OH, no es una base. El grapo OH no esta presente como OH ni en el etanol puro ni en sus disoluciones acousas.

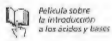
RECUERDE >

que NEL, (aq) se forma por transferencia de un protón del H₂O a una molécula de NH, y que el NH₄. Tormado interacciona con el agua de medo muy similar al ion hidronio.



 La fórmula del NH,(sa) se escribe a veces como NH,(sti) (hidróxido de amorio) y so unización se representa como

Sin embergo, no hay evidencia convincente de la existencia del NII,OH y utilizarentos solationale la formula NII;(iiq).



Otras reacciones ácido-base

El Mg(OH), as una base porque contiene OH*, peto este compuesto es prácticamente in soluble en agua. Sus particulas sólidas finamente divididas forman una suspensión en agua que es la conceida leche de magnesia utilizada como antiácido. En esta suspensión el Mg(OH),(s) se disuelve un poco, apareciendo algunos OH* en la disolución. Si se afiade un acido, los H* del acido se combinan con estos OH*, formindose agua y tiene lugar la neutralización, Fatences se disuelve más Mg(OH),(s) producióndose más OH* en la disolución, que es neutralización por tuás H*, y así sucesivamente. De esta manera, gracias a la reacción de neutralización se disuelve el compuesto insoluble Mg(OH),(s). La ecuación iónica neta para la reacción de Mg(OH),(s) con un ácido fuerte es

$$Mg(OH)_{s}(s) + 2H'(sq) \longrightarrow Mg^{2}(sq) + 2H_{s}O(t)$$
 (5.8)

El Mg(OH)₂(s) también reacciona con un ácido débil como el ácido acético. En la conación iónica neta escribimos el ácido acético en su forma molecular, Pero recuerde que stempre hay algunos iones H y C₂H₁O₂, presentes en la disolución de ácido acético. Los iones H reaccionan con los iones OH , como en la reacción (5.8), ionizándese a continuación más HC₂H₂O₂, lo que ocasiona más neutralización y así sucestramente. Si hay suficiente ácido acético presente, el Mg(OH)₂ se disolverá completamente.

$$Mg(OH)_2(s) + 2HC_2H_2O_2(sq) \longrightarrow Mg^{2s}(sq) + 2C_2H_2O_2^{-s}(sq) + 2H_2(Nl)$$
 (5.9)

El carbonato de calcio, compuesto existente en las rocas culizas y en el mármol, es otro de los sólidos insclubtes en agua que se sulubiliza en ácidos fuertes y débiles. En este caso, el sólido produce una pequeña concentración de iones CO₂² que se combinan con los H³, formándose el ácido débil H₂CO₃. Esto buce que se disuelva más sólido y así sucesivamente. El ácido carbónico, H₂CO₃, es una sustancia muy inestable que se descompone en H₂O₃ y CO₂(g). De esta forma, se desprende un pas cuando reacciona el CaCO₃(s) con un ácido y se disuelve. El carbonato de calcio, al igual que el hidroxido de mugnesio, sé utiliza como antificido.

$$C_0CO_3(s) + 2 H^3(aq) \longrightarrow Ca^{2n}(aq) + H_2O(1) + CO_3(g)$$
 (5.10)

Fasatratar la rescción (5.10) como una reacción écido-base, debemos considerar al CC_b² como una base. La definición que hemas estado utilizando solamente reconuce al OH como lese, pero cuando reconsiderenas el tema de ácidos y bases (Capitulo 17), ampliaremos estas definiciones e identificaremos al CC_b² y a muchos otros aniones como bases. La Tabla 5.2 trene una lista de algunos aniones frecuentes y un catión que participan en las reacciones ácido-base que producen gases.



▲ La lluvia ácida ha erosionado este estatua de mármol. El mármol es un material que tiene CaCO, como principal compenente. Los ácidos reaccionan con el mármol disolviéradoto por medio de la reacción deservia por la Ecuación (5.10).

TABLA 5.2 Reacciones frecuentes en las que forman gases

Iou	Reacción		
HSO,	$HSO_{+} + H^{+} \longrightarrow SO_{*}(g) + H_{*}O(l)$		
SO ₂ 2-	$SO_1^{4-} + 2 H^1 \longrightarrow SO_2(g) + H_2O(l)$		
HCO ₅	$HCO_1 + H' \longrightarrow CO_2(g) + H_2O(l)$		
$CO_1^{2^{-1}}$	$CO_3^2 + 2 H^4 \longrightarrow CO_3(g) + H_2O(f)$		
S2-	$S^{2-} + 2 H^{-} \longrightarrow H_{2}S(g)$		
NH _a ¹	NH_4 + $OH \longrightarrow NH_2(g) + H_2O(l)$		

EJEMPLO 5.3

Escritum de la ecuación o ecuaciones de las reacciones deldo-base. Escriba una ecuación jónico neta que represente la resección de (a) hidróxido de estrencio en disolución veuesa con úcido nitrice: (b) hidróxido de aluminio sólido con ácido clorhidrico.

Solución

En cada caso empezantes escribiendo los reactivos como fórmulas completas. Emonessustituimos, donde proceda, los formos iónicas. Finalmente, escribiros la ecuacion como una ecuación sópica neto.

$$\frac{2\; \text{HTriay}) + 2\; \text{NO}_1\; (\text{asj}) + \text{Sr}^2\; (\text{asj}) + 2\; \text{OH}\; (\text{asj}) \longrightarrow \\ \text{Sr}^2\; (\text{asj}) + 2\; \text{NO}_1\; (\text{asj}) + 2\; \text{H}_2 \text{O(I)}$$

Ecuación iánica nem: ellmine los innes espectadores (Sr24 y NO), 1

o, más sencillamente.

$$H^{\dagger}[aq] + OH^{\dagger}(aq) \longrightarrow H_iO[i]$$

(b) Fórmulas completas: Al(OH)₃(s) + BCl(aq) → 7 Forma iónica:

$$\mathsf{Al}(\mathsf{OH})_i(s) + 3\,\mathsf{IU}(\mathsf{aq}) + 3\,\mathsf{CU}(\mathsf{aq}) \longrightarrow \mathsf{Al}^{\mathsf{D}}(\mathsf{aq}) + 3\,\mathsf{CU}(\mathsf{aq}) + 3\,\mathsf{H}_i\mathcal{O}(l)$$

Ecuación iónica neta: climine el ion espectador Cl

$$Al(OH)_{s}(s) + 3H'(aq) \longrightarrow Al''(aq) + 3H_{s}O(l)$$

Ejemplo practico A: Escriba una ecuación iónica nera que represente la reacción del amoniaco en disolución acuasa con el ácido propiónico. HC₁H₁O_{2- à}Cuál es la formula y el nombre de la sal resultante de esta neutralización?

Ejestipilo practico B: El carbenato de calcio es uno de los principales constituyentes de los deprisions que el agua dera deja en las teteras y en las cafeteras automáticos. Para eliminar estos depósitos se suele utilizar vinagre, que es esencialmente una disolución acuosa dilunda de úcido sectico. Escriba una ecuación iónica nete que represente la reucción que tiene lugar. [Sugerencia: recuerde las Ecuaciones (5.9) y (5.10).]



♣ En la reacción de la rermita los atomos de hierro del óxido de hierro (III) ceden átemos de O a los átemos de Al formándose Al O₁

$$\begin{array}{c} Fc_*O_*(s) \, \, \div \, \, 2\,Al(s) \, \longrightarrow \\ \quad Al_*(l_*(s)) \, \cdot \, \, 2\,F_*(l) \end{array}$$

 Como es más como, el término redox se utiliza frecumenteme en vez del de oxidaciónreduceran

5.4 Principios generales de la oxidación-reducción

Los minerales de hierro tienen un alto contenido de este elemento. Uno de ellos, la hematites, Pe₂O₂, es quimicamente emy similar al óxido de hierro ordinario. De forma simplificada, la reacción de obtesción del hierro metálico a partir de hematites en un alto homo puede escribirse como

$$\text{Fe}_{i}O_{i}(s) + 3 \text{CO}(g) \xrightarrow{\Delta} 2 \text{Fe}(l) + 3 \text{CO}_{i}(g)$$
 (5.11)

En esta reacción podemos considerar que el CO(g) toma atomos de oxigero del Fe₂O₁ producióndose CO₂(g) y el elemento labre hierro. El termino habitualmente offizado para describir una reacción en la que una sustancia gana átomos de oxígeno es aridación, y el termino utilizado para describir una reacción (S.11), el CO(g) se oxída y el Fe₂O₁(s) se reduce. Una oxidación y una reducción deben tener lugar simultáneamente siempre y cuando esto suceda se cico que tiene lugar una reacción de oxidación-reducción o reacción redux. Las definiciones de oxidación y nelocción basadas solamente en la transferencia de árotros de oxigeno sen demasiado restrictivas. Utilizando definiciones mas generales podemos, por ejemplo, describir muchas reacciones en disolución acuosa como reacciones de oxidación reducción, incluso cuando el oxigeno no interviene en dichas reacciones. Podemos examinar las seacciones de oxidación-reducción de otras dos maneras, que describirmos a continuación

Cambios en el estado de oxidación

Suponga que rescribimes la Ecuación (5.11) indicando los estados de oxidación (E.O.) de los elementos en ambos lados de la ecuación por medio de las reglas dadas en la Sección 3.4.

$$^{+3}$$
 $^{-2}$ $^{+2}$ $^{-2$

El E.O. del oxigeno es -2 siempre que aparece en esta ecuación. El del hierro (oxostrado en rojo) cambia disminayendo de +3 en ${\rm Fe}_2{\rm O}_3$ a 0 en el elemento libre. Fe. El E.O. del carbono (mostrado en azul) también cambia, aumentando de +2 en ${\rm CO}_3$ +4 en ${\rm CO}_2$. Con respecto a cambios en el estado de *oxidación*, en un proceso de oxidación el E.O. de algún elemento aumenta y en un proceso de reducción el E.O. de algún elemento disminuye.

EJEMPLO 5.4

Identificación de las reacciones de miduetón-reducción. Indique si las siguientes reacciones son reacciones de oxidación-reducción.

(a)
$$MnO_3(s) + 4 H^*(aq) + 2 CI^*(aq) \longrightarrow Mn^{2*}(aq) + 2 H_3O(1) + CI_3(g)$$

(b)
$$H_2PO_a^-(aq) + OH^-(aq) \longrightarrow HPO_a^{-1-}(aq) + \{\{aQ\}\}$$

Solución

Indique en cada caso los estados de oxidación de los elementos en ambos tados de la ecuación y observe los cambios.

- (a) El E.O. del Mn disminuye de +4 en MnO₂ a +2 en Mn²⁺. El MnO₂ se reduce a Mn²⁺. El E.O. del O se mantiene en −2 durante toda la reacción y el del H, en +1. El E.O. del Cl aumenta de −1 en Cl a 0 en Cl₂. El Cl se exida a Cl₂. La reacción se una reacción de exidación-reducción.
- (b) El E.O. del H es +1 en ambro lados de la ecuación. El notgeno permanece en el E.O. -2 durante toda la reacción. El E.O. del Réstero en +5 tanto en el H₂PO₄⁻¹ como en el H2^oO₄⁻². No hay combios en los E.O. No es una reacción de oxidación reducción. (De hecho se trata de una respeción ácido-base.)

Ejemplo práctico A: Indique si las siguientes reacciones son reacciones de oxidación reducción.

(a)
$$(NH_4)_2SO_4(aq) + Ba(NO_5)_2(aq) \longrightarrow BaSO_4(e) + 2 NH_2NO_4(aq)$$

(b)
$$2 \operatorname{Pb}(NO_3)_2(s) \longrightarrow 2 \operatorname{PbO}(s) + 4 \operatorname{NO}_2(g) + O_2(g)$$

Ejemplo práctico B: Identifique la especie que se oxida y la especie que se reduce en la respeción

$$5 \text{ VO}^{24}(aq) + \text{MeO}_{g}^{-}(aq) + \text{H}_{2}O \longrightarrow 5 \text{ VO}_{g}^{+}(aq) + \text{Me}^{24}(aq) + 2 \text{ H}^{4}(aq)$$

Semirreacciones de oxidación y reducción

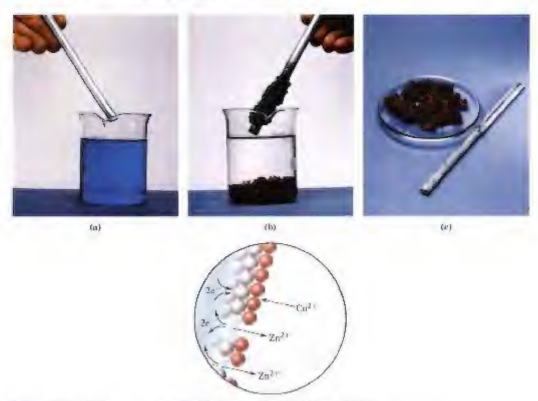
La reacción que se muestra en la Figura 5.7 es una reacción de oxidación-reducción.

$$Zn(s) + Cu^{2+}(aq) \longrightarrow Zn^{2+}(aq) + Cu(s)$$

Se puede demostrar observando los cambios en los estados de oxidación. Pero hay otra manera de establecer que se trata de una reacción de oxidación-reducción que nos resultará especialmente útil. Considere que la reacción es el resultado de dos semirreacciones que transcurren simultáneamente. La reacción neta es la suma de las dos semirreacciones. Podemos representar las semirreacciones por medio de semiecuaciones y la reacción neta por medio de una ecuación neta.

RECUERDE .

que aunque examinamos los cambios del estado de oxidación de un elemento, la oxidación y la reducción afectan a la especie completa en la que se encuenta el elemento. Así, decimos que el MinQ₂ se reduce, no sólo el Min; y que el Cl⁻ se quido, no el Cl.





Pelicula sobre la química de pxidaciónreducción del estaño y del zinc

▲ FIGURA 5,7 Upp reaction de exidación-reducción

(a) Una barra de zinc se aproxima a una disclución ucunsa de sulfato de cobre(II). (b) Al sumengir la barra de Zn en CuSO₂(ag) durante varios borns, desaparece el color azul de Cu¹¹(aq) y se deposita cobre sobre la barra. En la visión microscópico (inferior) de fu reacción, los átomes de Zo ceden electrones a la superficie metálica y se incurporan a la disolución ten forma de iones Zn². Los iones Cu² de la disolución teman electrones y se depositan sobre la superficie metálica en forma de atomos de cobre súldo. (c) La barra de zinc picada (demostrando que el zinc ha participado en la reacción química) y el metal de cobre obtenido

Oxidirción:
$$Z_{2}(s) \longrightarrow Z_{2}^{-1}(sq) + 2c$$
 (5.12)

Reduction:
$$Cu^{2s}(aq) + 2e \longrightarrow Cu(s)$$
 (5.13)

Ecuación nete:
$$Zn(s) + Cu^{2+}(sq) \longrightarrow Zn^{2+}(sq) + Cu(s)$$
 (5.14)

En la semirreacción (5.12), el Za se intida, su estado de oxidación aumenta de 0 a ± 2 , lu que corresponde a una pérdida de dos electrones por cada átorno de zinc. En la semirreacción (5.13), el Cu^{2+} se reduce, el estado de oxidación del cobre $disministre de <math>\pm 2$ a 0. In que corresponde a una gamineia de dos electrones por cada ion Cu^{2+} . Resumiendo:

 Oxidación es un proceso en el que el E.O. de algún elemento aumenta y en el que los electrones aparecen en el lado derecho de una semiecusción.

- Reducción es un pracéso en el que el E.O. de algún elemento diminimor y en el que los electrones aparecen en el ludo izquierdo de una semiecuación.
- Las semirreacciones de oxidación y reducción deben tener lagar siempre simultáneamente y el número total de electrones asociados con la oxidación debe ser igual al número total de electrones asociados con la reducción.

EJEMPLO 5.5

Exprestión de la reacción de oxidación-reducción par medio de las semicraciones y de la ecuación reto. Demuestre que tienen lugar una exidación y una reducción y escribo una ecuación idnica neta que represente (a reacción del hierro con una displación de ácido elorbidrico para dar H₂(g) y Fe² (aq) (Figura 5.8).

Solución

Oxidox ten: Fe(s) \longrightarrow Fe^{1*}(as) + 2 q

Reduction: $2 \text{ H}'(ag) + 2 e \longrightarrow \text{H}_2(g)$

Econolón neta: Fe(s) + 2 H'(aq) \longrightarrow Fe²¹ (sq) + H₂(g)

Ejemplo práctico A: Regresente la reacción del aluminto con acido elertrádrico (reacción 4.2) mediante los semiecuaciones de oxidoción y reducción y una ecuación neta.

Ejemplo práctico B: Represente la reacción del gas cloro con una disolación acuosa de bromero de sodio para dar bromo líquido y una disolación acuosa de elemero de sodio, mediante las semiceuaciones de oxidación y reducción y una ecración neto

La Figura 5.8 y el Ejemplo 5.5 plantean algunas cuestiones fundamentales acerca de la oxidación-reducción. Por ejemplo:

- ¿por qué el Fe reseciona con HCl(aq) formándose H₂(g), mientros que el Cu no reseciona?;
- ¿porspié el Fe resociona formando Fe¹⁺ y no Fe¹?



A FIGURA 5.8 Desplazamento de H'(aq) por hierro metálico —llustración del Ejemplo 5.5 (a) Un clavo de hierro se covuelpe en un trozo de lámina de cobre. (b) El clavo y la lámina se colocan en HCl(aq). Cuando el clavo reacciona se desprende gas hérrigeno. (c) El clavo reacciona completamente obtenidadose Fe²⁺(aq), pero el cobre no reacciona.

TABLA 5.3 Comportamiento de algunos metales comunes con los acidos no oxidantes

Renccionan obteniéndose H ₂ (g)	No reaccionan	
Metales alcalinos (grupo 1) ^b Metales alcalinotêrreos (grupo 2) ^b Al, Zn, Fe, Sn, Pb	Cu, Ag, Au, Hg	

*Un ácido do exidante (por ejemplo, HCI, HBr, HI) es un ácido para el que la única semimención de reducción posible ex la reducciónde 11° to N₂. Caras posibilidades para las tranciones metal-ácido se ven en el Capitulo 21.

b Con la excepción del Be y el Mg, todos fes metales de los Grupos 1 y 2 también resceionan con agua fria obtenióndose H₂(p). (Et otro producto es el lidirácido metálico.)

Probablemente ya puede comprender que las respuestas a estás preguntas están relacionadas con las capacidades relativas de los átomos de Fe y Cu para ceder electrones y exidarse. El Fe cede electrones más fácilmente que el Cu; además el Fe se oxida más fácilmente a Fe²⁺ que a Fe³⁺. En el Capítulo 21 podrenas dar respuestas más precisas después de establecer criterios específicos para describir la pérdida y ganancia de electrones. Por abora la información de la Tabla 5.3 será de grun ayuda. La tabla da una lista de metales comunes que reaccionan con los ácidos formándese H₂(g) e indica las pocas excepciones que no reaccionan. Como se observa en la tabla, la mayor parte de los metales de los Grupos 1 y 2 reaccionan tan fuertemente que lo hacen incluso con agua fria, obteniéndase H₂(g) y una disolución del hidróxido metálico.

5.5 Ajuste de las reacciones de oxidación-reducción

Para ajustar las conaciones de oxidación-reducción o redox se utilizan los mismos principios del ajuste de ceuaciones que se emplean para otras ecuaciones: ajuste del número de átomos y ajuste de las cargas eléctricas. Normalmente será un poco más difícii aplicar estos principios en las ecuaciones redox. De techo, solamente un pequeño número de ecuaciones redox puede ajustarse por simple tanteo. Necesitamos un enfoque sistemásico del problema. Existen varios métodos, pero recomendarensos el que se describe a continuación.

El método de la semirreacción o método del ión-electrón

A continuación e indican las ctapas básicas para ajustar una ecuación redox por este método.

- Se escriben y ajustan separadamente las semiecuaciones de oxidación y de reducción.
- Se ajustan los coeficientes en las dos semiceraciones de manera que aparezea el mismo número de electrones en ambas.
- Se suman las dos senúecuaciones, cancelándose los electrones y obteniéndose la equación neta ajustada.

Aplicamos este método paso a paso en el Ejemplo 5.6.

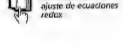
EJEMPLO 5.6

Ajuste de la ecuación de una reacción redox en medio ócido. La reacción descrita por la expresión (\$.15) se utiliza para determinar la concentración de ion sutifio presente en las uguas residuales de una planta productora de papel. Escriba la ecuación ajustada para esta reacción en medio ácido.

$$SO_1^{2-}(aq) + MnO_3^{-}(aq) \longrightarrow SO_4^{2-}(aq) + Mn^{2+}(aq)$$
 (5.15)

Solución

Etapa 1. Escriba las semiecuaciones sin ejustos basándose en las especies que experimentos la exidación y reducción. El E.O. del azulte aemento de +4 en SO₄^{2*} a +6 en SO₄^{2*}. El E.O.



Activided sobre of

 Intente ajustar la expresión (5.15) por tanteo del número de átomos. Observará que las cargas eléctricas no quedan ajustadas.

155

del Mn disminuye de +7 en el MnO₄⁻ a +2 en el Mn²⁺. Las semiceuaciones sin ajustar son

$$SO_3^{2^-}(aq) \longrightarrow SO_4^{2^+}(aq)$$

 $MnO_4^-(aq) \longrightarrow Mn^{2^+}(aq)$

Etapa 2. Ajuste el mimero de útomos de cada semiecuación en este orden:.

- átomos que no sean de H vi de O:
- fitomos de O, sumando H/O con el coeficiente adecuado;
- átomos de H, sumando II^{*} con el coeficierce adecuado.

Los átomos que no son H u O (S y Mn) están ya ajustados en las semiercuaciones. Para ajustar los átomos de O, sumamos una molécula de H_1O en el lado imquiendo de la primera semiercuación y cuatro en el lado derecho de la segunda.

$$\begin{array}{c} SO_3^{2^+}(eq) + H_2O(l) \longrightarrow SO_4^{2^+}(eq) \\ MnO_4^-(eq) \longrightarrow Mn^{2+}(eq) + 4 H_2O(l) \end{array}$$

Para sjustar los átomos de H, sumamos dos ínnes H^+ en el lado derecho de la primera semicosación y ocho en el lado izquierdo de la segunda,

$$\begin{split} &SO_2^{\;2^{-}}(aq)\,+\,H_2O(l) \longrightarrow SO_4^{\;1^{-}}(aq)\,+\,2\,H^4(aq) \\ &MnO_4^{\;-}(aq)\,+\,8\,H^4(aq) \longrightarrow Mn^{24}(aq)\,\div\,4\,H_2O(l) \end{split}$$

Etapa 3. Afunte las cargas en cada remicenación. Sume el número de electrones necesario para tener la misma carga eléctrica en ambos lados de cada semicenación. Observará que la semicenación en la que los efectrones aparecen en el lado derecho es la semicenación de mádación. La otra semicenación, con los electrones en el lado izquierdo, es la semicenación de rediamién.

Oxidoction: $SO_3^{-2}(aq) + H_2O(1) \longrightarrow SO_4^{-2}(aq) + 2H^*(aq) + 2c$ (carga notio on ambow lados, -2i

Reducción: $MnO_4^{-1}(aq) + 8 H^{+}(aq) + 5 e^{-} \longrightarrow Mn^{24}(aq) + 4 H_2O(1)$ (carsa actuen smisse tidos, +2)

Etapa 4. Obsención de la ecuación redox neta combinando las semiercuarianes. Multiplique la semiercuación de exidación por 5 y la de reducción por 2. Cen ello se tienen 10 eº en cada lado de la ecuación neta. Estos términos se cancelan. Los electrones no deben aparecer en la ecuación neta final.

$$\begin{array}{c} 5\,SO_3^{\,2}(aq) + 5\,H_3O(l) \longrightarrow 5\,SO_4^{\,2}(aq) + 10\,H^*(aq) + 10\cdot e^* \\ \underline{2\,MnO_4^{\,2}(aq) + 16\,H^*(aq) + 10\cdot e^*} \longrightarrow 2\,Mn^{2*}(aq) + 8\,H_3O(l) \\ \overline{5\,SO_3^{\,2*}(aq) + 2\,MnO_4^{\,2}(aq)} + 5\,H_3O(l) + 16\,H^*(aq) \longrightarrow \\ \underline{5\,SO_4^{\,2*}(aq) + 2\,Mn^{2*}(aq) + 8\,H_3O(l) + 10\,H^*(aq)} \end{array}$$

Etapa S. Simplificación La ecuación neta no debe tener la misma especie a ambos lados. Reste cinco H_2O de cada tado de farecuación de la capa 4. Quedan tres H_2O a la derecha. Reste también diez H^* de cada tado, dejando seis a la izquienda,

$$5 \text{ SO}_3^{-2}(\text{aq}) + 2 \text{ MnO}_4^{-2}(\text{aq}) + 6 \text{ H}^1(\text{aq}) \longrightarrow 5 \text{ SO}_3^{-2}(\text{aq}) + 2 \text{ Mn}^{2+}(\text{aq}) + 3 \text{ HsO}(1)$$

Etapa 6. Comproheción Verifique la ecuación final neta asegurándose de que tanto los átomos como las cargas están ajustadas. Per ejemplo, derinestre que en la conación ajustada de la etapa 5 la carga neta en cuda lado de la ecuación es -6. $(5 \times 2-) + (2 \times 1-) + (6 \times 1+) = (5 \times 2-) + (2 \times 2+) = -6$.

Ejemplo práctico A: Ajuste la ecuación para la signiente reacción en medio ácido.

$$Fe^{2+}(aq) + MnO_4^{-}(aq) \longrightarrow Fe^{3+}(aq) + Mn^{2+}(aq)$$

Ejemplo práctico B: Apase la ecuación para la siguiente rescuión en modio ácido.

$$UD^{2+}(aq) + Cr_1O_r^{1-}(aq) \longrightarrow UO_r^{2+}(aq) + Cr^{1+}(aq)$$

Para una referencia rápida, se resume a continuación el procedimiento utilizado en el Ejemplo S.6.

Resuggo del ajuste de las exenciones redox en medio ácido por el método iún-electrón

- Escriba las ecuaciones para las sembreacciones de exidación y reducción.
- En cada semiecuación:
 - (1) ajuste los átomos de los elementos que no sean H y O;
 - aluste el oxígeno utilizando H₂O;
 - (3) ajuste el hidrógeno utilizando H*;
 - (4) ajuste la carga utilizando electrones.
- Cuando sea necesario, iguale el múnico de electrones en las semigeunciones de uxidación y
 reducción multiplicando una o ambas ecuaciones por los enteros adequados.
- Sume las semiceuaciones y simplifique las especies comunes en ambos ludos de la octaterán global.
- Compruebe el ajuste del pármero de átornos y de las cargas.

Ajuste de las ecuaciones redox en medio básico

Para ajustar las equaciones redox en disolución básico debemes añadir una o dos etapas al procedimiento utilizado en el Ejemplo 5.6. El problema es el siguiente. En disolución básica, el OH debe aparecer en lugar del H* en la ecuación final ajustada. Como tanto OH* como H₂O tienen átornos de H y de O, a veces es difficil decidir en qué lado de las semiscenacimens se deben poner cada una de elfos. Una solución sencilla consiste en trutar la reacción como si fuese en medio ácido y ajustarla como en el Ejemplo 5.6. Después es suman a cada lado de la ecuación redox neta tantos icues OH* como iones H* haya. Cuando el OH* y el H* aparecen en el mismo lado de la ecuación, se combinan para dar moléculas H₂O. Si entonces aparece H₂O en ambos lados de la ecuación, se simplifica. Este método se ilustra en el Ejemplo 5.7.

EJEMPLO 5.7

Ajuste de la senación de una reacción redax en medo básico. Ajuste la ocuación para la reacción en la que el ion permangarado oxida al ion cianum a ton clanato en medio hésico, reduciéndose ét a MnO₂(s)

$$MnO_4$$
(aq) + $CN^*(aq) \longrightarrow MnO_3(s) + OCN^*(aq)$ (5.16)

Solución

Inicialmente tratamos la semirreacciones y la ecuación neta como si tuvieran lugar en medio ácido y después ajustamos la equación neta para un medio básico.

Etupo 1. Escriba las dos semlecuaciones sin ajustar y ajuste los áromas de Mr. C y N.

$$MeO_4^-(aq) \longrightarrow MeO_2(s)$$

 $CN^-(aq) \longrightarrow OCN^-(aq)$

Observe que en esse caso las semiconaciones escritas inicialmente tienen yunjustados los âtomos de Mn. C y N.

Etapa 2. Ajuste los átomos de O y H en las semientaciones. Some H2O y/o H + según se necesite.

$$MnO_4^{-}(aq) + 4 H^{+}(eq) \longrightarrow MnO_2(s) + 2 H_2^{-}O[1]$$

 $CN^{-}(aq) + H_2O(1) \longrightarrow OCN^{-}(aq) + 2 H^{+}(aq)$

Etapa 3. Ajuste la carga de las semiecuaciones sumando el miniora adecuado de electrones.

$$\begin{array}{ll} \textit{Reducción:} & \mathsf{MnO_4}^+(\mathsf{oq}) + 4 \ \mathsf{H}^+(\mathsf{aq}) + 3 \ \mathsf{e}^- \longrightarrow \mathsf{MeO_2}(\mathsf{s}) + 2 \ \mathsf{H}_2\mathsf{O}(\mathsf{f}) \\ \textit{Oxidarión:} & \mathsf{CN} \ (\mathsf{aq}) + \mathsf{H}_2\mathsf{O}(\mathsf{f}) \longrightarrow \mathsf{OCN} \ (\mathsf{aq}) + 2 \ \mathsf{H}^+(\mathsf{aq}) + 2 \ \mathsf{e} \\ \end{array}$$

Exapa 4. Combine las semigenaciones para obtener una ecuación redox reta. Multiplique la semigenación de reducción por 2 y la semigenación de oxidación por 3. Haga las simplificaciones de H_1O y $H^+(aq)$ que sean necesarias

$$\frac{2 \, \text{MnO}_4^+(aq) + 8 \, \text{H}^+(aq) + 6 \, \text{e}^- \longrightarrow 2 \, \text{MnO}_2(s) + 4 \, \text{H}_2\text{O}(l) }{3 \, \text{CN}^-(aq) + 3 \, \text{H}_2\text{O}(l) \longrightarrow 3 \, \text{OCN}^-(aq) + 6 \, \text{R}^+(aq) + 6 \, \text{e}^- }$$

$$\frac{2 \, \text{MnO}_4^+(aq) + 3 \, \text{CN}^-(aq) + 2 \, \text{H}^+(aq) \longrightarrow}{2 \, \text{MnO}_2(s) + 3 \, \text{OCN}^-(aq) + \text{H}_2\text{O}(l) }$$

Diapa 5. Cambie de medio ácido a medio hásico somundo OH^- en ambos lados de la ecuación nea; combine 2H+y $2OH^-$ para dar $2H_2Oy$ simplificase.

$$\begin{array}{l} 2 \ \text{MnO}_{1} \left(aq \right) + 3 \ \text{CN} \left(aq \right) + 2 \ \text{H}^{4} (aq) + 2 \ \text{OH}^{2} \left(aq \right) \longrightarrow \\ 2 \ \text{MnO}_{2} (s) + 3 \ \text{OCN}^{2} (aq) + 11_{2} \text{O(1)} + 2 \ \text{OH}^{2} \left(aq \right) \\ 2 \ \text{MnO}_{3} \left(aq \right) + 3 \ \text{CN}^{2} \left(aq \right) + 2 \ \text{H}_{2} \text{O(1)} \longrightarrow \\ 2 \ \text{MnO}_{3} (s) + 3 \ \text{OCN}^{2} \left(aq \right) + 11_{2} \text{O(1)} + 2 \ \text{OH}^{2} \left(aq \right) \end{array}$$

Reste una motécula de ${\rm H}_2{\rm O}$ de cada lado y obtenga la ecuación redox neta ajustada para la resectión (5.16).

$$2 \operatorname{MnO}_4 \lceil (aq) + 3 \operatorname{CN} \lceil (aq) + \operatorname{H}_2 \operatorname{O}(1) \longrightarrow 2 \operatorname{MnO}_2(s) + 3 \operatorname{OCN} \lceil (aq) + 2 \operatorname{OH} \lceil (aq) \rceil$$

Etupa 6. *Verificación.* Compruebe que la ecuación neta final tiene ajestados tunto el número de átumos como la esega eléctrica. Por ejemplo, muestre que la cargo neta en ambos tados de la ecuación ajustada en la Etapa 6 es 5—.

Ejemplo práctico A: Ejemplo práctico A: Ajuste la ecuación para la siguiente reacción en medio básico.

$$S(s) + OCl^{-}(aq) \longrightarrow SO_{3}^{2-}(aq) + Cl^{-}(aq)$$

Ejemplo práctico B: Ajuste la ecuación pura la siguiente reacción en medio hásico.

$$MnO_4^-(aq) + SO_3^{-2}^-(uq) \longrightarrow MnO_2(s) + SO_3^{-2}(aq)$$

Para una referencia rápida, se resonue a continuación el precedimiento utilizado en el Ejemplo 5.7,

Resumen del ajuste de las ecuaciones redos en medio básico por el método lón-electrón

- Ajuste la ecusción como si la reacción raviese lugar en medio ácido, utilizando el método para disoluciones acuesas en medio ácido.
- Sume en ambes lados de la ecuación neta obtestida tantos OH* como iones H* aparezean en ella.
- Combine los iones H¹ y OH¹ en el lado de la eruación en que aparezem simultáneumente para dar moléculas de H₂O. Si al hacer este aparecen moléculas de H₂O en ambos lados de la eruación, cancele el mismo número a ambos lados y deje el resto de H₂O en uno de los lados.
- Compruebe el ajuste del natmero de átornos y de las cargos.

Reacciones de desproporción o dismutación

En algunas reacciones de oxidación-reducción, llamades reacciones de despronorción o dismutación, una misma sustancia se oxida y se reduce a la vez. Algunas de estas reacciones son importantes desde el punto de vista practico. La descomposición del peróxido de hidrógeno, H₂O₂, du O₂(g). Este O₂(g) es el responsable del efecto germicida cuando una disolución acuesa diluida de peróxido de hidrógeno (habitualmente al 3%) se utiliza como antiséptico.

$$2 H_1O_2(aq) \longrightarrow 2 H_2O(l) + O_2(g)$$
 (5.17)

En la reacción (5.17) el estado de oxidación del oxígeno cambia de -1 en H_2O_2 a -2 en el H₂O (una reducción) y a 0 en el O₂(g) (una oxidación). El H₂O₂ se oxida y se reduce a la vez.

Las disoluciones de tiosulfato de sodio (Na₂S₂O₃) se utilizan frequentemente en el laboratorio en reacciones redox. La desproporción de S₂O₃²⁻ da azarte como uno de los productos, lo que explica la aparición con el tiempo de un depósito amarillo claro en las disoluciones de Na₂S₂O₄.

$$S_2O_3^{2-}(aq) + 2H^4(aq) \longrightarrow S(s) + SO_2(g) + H_2O(l)$$
 (5.18)

Los estados de oxidación del S son +2 en $S_2O_4^{2-}$, 0 en S(s) y +4 en $SO_2(g)$.

En una reacción de desproporción la misma sustancia aparece en el lado izquierdo de cada semiecuación. Las semiecuaciones y ecuación neta ajustadas para la reacción (5.18) smil.

 $S_2O_3^{2^*}(aq) + H_2O(1) \longrightarrow 2 SO_2(p) + 2 H^2(aq) + .4e^-$ Oxidensións $S_2O_2^{2-}(aq) + 6H^*(aq) + 4e^{-1} \longrightarrow 2S(s) + 3H_2O(l)$ Reducción: $2 \text{ S-O}^{2}(a0) + 4 \text{ H}^{+}(a0) \longrightarrow 2 \text{ S(s)} + 2 \text{ SO}_{2}(g) + 2 \text{ H}_{2}O(1)$ $S_{\epsilon}O_{\epsilon}^{2}(aq) + 2H^{2}(aq) \longrightarrow S(\epsilon) + SO_{2}(q) + H_{2}O(t)$ Netas



¿Está preguntándose...?

Se podrá utilizar también el método ion-electrón si la reacción transcurre en un medio que no sea una disolución acuosa?

Si se puede. Lo que hace felta es tratar la resoción cumo si tuviese lugar en médio ácido, los H¹ deben cancelarse en la ectación nera. Considere por ejemplo la oxidación de NH₃(g) a NO(g), primera etapa de la obtención comercial de ácido nátrico.

$$NH_3(g) + O_1(g) \longrightarrow NO(g) + H_2O(g)$$

Por el método ion-electrón.

41NH, + HO -- NO + 5 H" + 5 e") Oxidación:

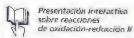
 $5[O_2 + 4H^2 + 4e^2 \longrightarrow 2H_2O]$ Reducción:

 $4 \text{ NH}_3 + 3 \text{ O}_2 \longrightarrow 4 \text{ NO} + 6 \text{ H}_1\text{O}$

Para las reacciones de este tipo, algunas personas preferen un método denominado método del cam-Din del canale de condución*. Sin contargo, se ecuba de demostrar que el métudo ion-clastrán es igualmente bucco.

 $^{\circ}$ En este refuedo se identifican los cambius en el estado de cuidación. El del nitrégeno estreta desde-3en NH₃ a ± 2 cm NO, que corresponde a una "pérdida" de 5 electrones por ázento de N. El del oxágena disminuye desde 0 en O₇ a = 2 en H₂O, que corresponde a una "ganancia" de 2 electrones por danmo de O. La proporción de átomos de N a átomos de O debe ser 2 N (pérdida de 10 c⁻¹) a 5 O (ganaria de 10 c⁻¹).

$$2\,\mathrm{NH_1} + \frac{5}{2}\,\mathrm{O_2} \longrightarrow 2\,\mathrm{NO} + 3\,\mathrm{H_2O} \quad o \quad 4\,\mathrm{NH_1} + 5\,\mathrm{O_2} \longrightarrow 4\,\mathrm{NO} + 6\,\mathrm{H_2O}$$



5.6 Agentes oxidantes y reductores

Los químicos utilizan frecuentemente los términos agente oxidante y agente reductor para referirse a algunes de los reactivos de las reacciones redux en frases como "el gas fluor es un poderoso agente oxidante" o "el metal calció es un buen agente reductor". Esaminemos breyemente el significado de estos términos.

En una reacción redox se flamo agente oxidante o oxidante a la sustancia que bace posible que otra sustancia se oxide. Al hacedo, el agente oxidante a su vez se reduce. Análogamente, se flama agente reductor o reductor a la sustancia que hace posible que otra sustancia se reduzca. A su vez el agente reductor se oxida en la reacción. Dicho de otra manera.

Un agente axidante (un axidante):

- contiene un elemento cuyo estado de oxídeción disminury en la reacción redox;
- gana efectrones (los efectrones están en el lado izquierdo de su semiecuación),

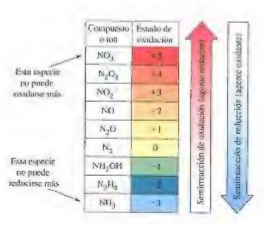
Un agente reductor (un reductor):

- cuntiene un elemento cuyo estado de oxidación aumento en la reacción redox;
- pierde electrones (los electrones están en el tado derecho de su semiecuación).

En general, una sustancia con un elemento en uno de sus estados de oxidación más áltos posibles es un agente oxidante. Si el elemento está en uno de sus estados de oxidación más bajos posibles, la sustancia es en agente reductor. La Figura 5.9 muestra los posibles estados de oxidación del nitrógeno y las especies correspondientes. Paede verse que el estado de oxidación del mixigeno en el tetrixido de dinarrigeno (N.O.) es casi dináximo valor posible y por tanto el N.O. es un agente oxidación que es casa el más bajo posible y la hidracina (N_2H_1) está en un estado de oxidación que es casa el más bajo posible y la hidracina, por tanto, es generalmente un agente reductor. Cuando estos dos compuestos líquidos se mezelan, tiene lugar una fuerte reacción.

$$N_2O_2(1) + 2N_2H_2(1) \longrightarrow 3N_2(g) + 411_2O(g)$$

En esta reacción, una de las moléculas con nitrógeno es el agente oxidante y la otra es el agente reductor. Se libera parta exercisa en esta reacción que suele ser utilizada en los vistemas de propulsión de cohetes.



Algunas sustancias en las que el estado de oxidación de un elemento esta comprendido entre los valores más bajo y más alto posibles pueden actuar como agentes oxidantes o como reductores según las circunstancias. Por ejemplo, cuando la hidracina reacciona con hidrágeno para producir amoníaco, la hidracina actúa como agente oxidante.

$$N_2H_4 + H_2 \longrightarrow 2NH_3$$

EJEMPLO 5.8

Identificación de los agentes reductores y oxidantes. El peróxido de hidrógeno, H₂O₂, es un producto químico muy versátil. Entre sus aplicaciones se meluyen el blanqueado de la pulpa de trastera y de telas y la puelificación de aguas, en sustitución del cloro. Uno de los motivas de esta versalidad es que puede actuar tanto como agente oxidante como agente reductor. Investigue si en las siguientes reacciones el peróxido de hidrógeno actúa como agente oxidante o agente reductor.

(a)
$$H_2O_2(aq) + 2 Fe^{2+}(aq) + 2 H'(aq) \longrightarrow 2 H_2O(1) + 2 Fe^{3+}(aq)$$

(b)
$$5 \text{ H}_2O_2(m_f) + 2 \text{ MnO}_4^{-1}(m_f) + 6 \text{ H}^2(m_f) \longrightarrow 8 \text{ H}_2O_2(m_f) + 2 \text{ Mn}^{22}(m_f) + 5 \text{ O}_2(n_f)$$

Solución

- (a) El Fe²⁺ se oxida a Fe²⁺ y el H₂O₂ lo hace posible; el H₂O₂ es un agente exidante. Visto de otra manera, el estado de oxidación (E.O.) del oxigeno en el H₂O₂ es −1 y en el H₂O es −2. El perixido de bidrógeno se reduce y por tanto actúa como un agente oxidante.
- (b) El MinO_d^{*} se reduce a Min²¹ y el H₂O₁ to hace posible; el H₂O₂ es un agente reductre. Visto de otra manera, el E.O. del oxágeno atamenta de −1 en el H₂O₂ a 0 en O₂. El perúxido de hidrógeno se oxáda y por tanto actúa como un agente reducter.

Ejemplo práctico A: Diga si el 11/4g) es un agente oxidante o reductor en la siguiente rescrión. Justifique su respuesta.

$$2\,\mathrm{NO}_{f}(g) + 7\,\mathrm{H}_{f}(g) \mathop{\longrightarrow} 2\,\mathrm{NH}_{f}(g) + 4\,\mathrm{H}_{f}\mathrm{O}(g)$$

Ejemplo práctico B: Identifique a los agentes oxidante y reductor en la siguiente reacción.

$$4\,\mathrm{Au}(s) + 8\,\mathrm{CN}^-(sq) + \mathrm{O}_2(g) + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}(l) \longrightarrow 4\,\mathrm{[Au(CN)_2]^-(sq)} + 4\,\mathrm{OH}\,(sq)$$

El ian permanganato, MnO₄", es un agente oxidante versatil con muchas aplicaciones en un laboratorio de quimoa. En la siguiente sección se describe su utilización en el análisis cuantitativo del trierre, es decir, en la determinación de la cantidad exacta (cuantitativa) del hierro que hay en un material conteniendo este metal. El azono, O₃(g), una forma triatómica del oxígeno, es un agente oxidante utilizado en la purificación de aguas, como en la oxidación del compuesto orgánico fenol, C₀H₂OH.

$$C_6H_5OH(aq) + 14 O_5(g) \longrightarrow 6 CO_2(g) + 3 H_5O(f) + 14 O_2(g)$$

El ian tiosulfato, S₂O₃²⁺, es en importante agente reductor. Una de sus aplicaciones industriales es como agente anticloro, para destruir el cloro sobrante del bianqueado de las fibras.

$$S_2O_3^{2-}(aq) + 4 Cl_2(sq) + 5 H_2O \longrightarrow 2 HSO_4^{-}(aq) + 8 H^4(sq) + 8 Cl_2(sq)$$

Los agentes oxidantes y reductores también juegan papeles importantes en los sistemas binlógicos: en la fotosintesis (para almacenar la energía solar), en el metabelismo (oxidación de la glucosa) y en el transporte de oxígeno.

Cuando el H₂O₂ actún como agente exidante, se reduce a H₂O en disedución ácida o a OH en disedución básica Cuando actúa como agente reductor, se exida a O₂(g).

Estequiometría de las reacciones en disolución acuosa y valoraciones

Si nuestro objetivo es obtener el máximo rendimiento de un producto, elegimos generalmente uno de los reactivos (habitealmente el más caro) como reactivo limitante y utilizamos cantidades en exceso de los otros reactivos de una reacción. Este es el caso de la mayoría de las reacciones de precipitación. Otras veces, cuando se determina la ennecentración de una disolución, podemos no estar interesados en los productos de una reacción, sino unicamente en la relación entre dos de los reactivos. Entonces debemos llevar a cabo la reacción de mantera que ninguan de los reactivos esté en exceso. Con este fin se ha utilizado desde bace mucho el método denominado valoración.

Colocamos una disolación de un reactivo en un vaso o erlenmeyer pequeño. Colocamos el otro reactivo, que es tambén una disolución, en una harena: en tubo largo graduado provisto de una llave. Por medio de la llave, podemos anadir lentamente la segunda disolución a la parmera. Una valoración es una reacción flevada a cabo mediante la adición cuidadosamente controlada de una disolución a otra. El truco consiste en detener la valoración en el punto en que ambos reactivos han reaccionado complemente, condición que se concec camo punto de equivalencia de la valoración. En una valoración necesitamos algún modio de señalar cuiado se aleanza el punto de equivalencia. En los taboratorios de química modernos este se hace habitadmente mediante un instrumento de medida adecuado. Sin embargo, todavía se utiliza mucho una técnica consistente en añadir una cantidad muy pequeña de una sustancia a la mezela de la reacción, sustancia que cambia de color en el punto de equivalencia o en sas proximidades. Estas sustancias se denominan indicadores. La Figura 5.10 ilustra la neutralización de un ácido por una hase mediante la técnica de valoración. Como se muestra en el Ejemplo 5.9, los cálculos que utilizan los datos de las valoraciones se parecen mucho a los que se introdujeron en el Capando 4.

La clave para hacer bien una valoración ácido-base está en seleccionar et audicador adecuado. Aprensimentos a hacer esto cuando estudientos his aspectos teóricos de las valoraciones en el Cupitulo 18.



Presentación interactiva sobre la valoración ácido base







A FIGURA 5.10 Una valoración ácido-base, flustración del Ejemplo 5.9

(a) Se penen en un erlemneyer una nuestra de 5,00 mL de vinagre, una cantidad pequeña de apur y unas pocas gutas del indicador fenolifialcina. (b) Con una fureta que se ha tlemado previamente, se abade lentamente NaOH 0,1000 M. (c) Mientras exista un exceso de ácido, la disolución del erlemneyer se manticación incultativa del erlemneyer se manticación con curativado. In siguiente gasa de NaOH(aq) hace que la disolución de ligeramente insidera. El indicador femilitateira se vuelve ligeramente rusa. Cuando este culto resa se hace permanente por primera vez, se considera alcanzado el punto de canivalencia de la valoración.

EJEMPLO 5.9

Utilización de los datos de una valuración para establecer las concentraciones de deidos y bases. El vinagre es una disubición acuosa diluida de ácido acético que se obtiene por fermentación bacteriana de la sidra, el vino u atro producto rico en hidratos de carbano. El comenido legal mínimo de ácido acético del vinagre es 4 por ciento en masa. Se valoró una muestra de 5,00 mL, de un vinagre con 38,88 mL de NeOH(aq) 0,1060 M, ¿Se subrepasa en esta muestra el limite mínimo? (El vinágre tiene una densidad aproximada de 1,01 g/mL.)

Solución

Utilizando les ideas de la Sección 5.3 podemos escribir um ecuación iónica neta para la seseción de neutralización.

$$HC_3H_3O_3(aq) + OH^*(aq) \longrightarrow C_2H_3O_2^*(aq) + H_2O(1)$$

La clave de un cálculo de valoraciones es la siguiente: en el punto de equivalencia los dos reactivos se han combinado en sus proporciones estequiamétricas hasta que ambos se han consumido y ninguam permanece en exceso. A partir de los datos de la valoración calculamos la cantidad de un reactivo y, esediante un factor estequiamétrico, podemos determinar la cantidad del otro. En este ejemplo, concerenos el volunce y la molaridad de NaOH(aq) y u partir de ellos podemos calcular el minero de moles de OH. A continuación, utilizando el factor I mol HC₂H₃O₂/1 mol OH, podemos calcular, princero en moles y luego en gramos, la cantidad de HC₂H₃O₂. Finalmente, podemos determinar el pocentaje en musa de HC₂H₃O₂, en la musanta de 5.00 ml.

Las etapas de conversión para la parte primera del cálculo son ad. NaOH → → t. NaOH → → mol NaOH → →

$$\begin{aligned} & \text{mol OH}^- \longrightarrow \text{mol HC}_2 H_3 O_2 \longrightarrow \text{g HC}_2 H_3 O_7 \\ ? \text{g HC}_2 \text{ H}_3 O_2 &= 38,08 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ md.}} \times \frac{0,1000 \text{ mol NaOH}}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol OH}}{1 \text{ mol NaOH}} \\ & \times \frac{1 \text{ mol HC}_2 H_3 O_2}{1 \text{ mol HC}_2 H_3 O_2} \times \frac{60,08 \text{ g HC}_2 H_3 O_2}{1 \text{ mol HC}_2 H_3 O_2} \\ &= 0,2287 \text{ g HC}_3 H_3 O_2 \end{aligned}$$

Esta mesa de $10C_1H_1O_2$ está en 5,00 mL de vinagre de densidad 1.04 g/mL. El percentaje en masa de $10C_1H_1O_2$ es

%
$$HC_2H_3O_2 = \frac{0.2287 \text{ g } HC_2H_3O_2}{5.00 \text{ mL vinagre}} \times \frac{1 \text{ mL vinagre}}{1.01 \text{ g vinagre}} \times 160\%$$

= 4.53% $HC_2H_2O_2$

Esta muestru de vinagre sobrepasa el límite legal minimo, pero sólo ligoramente. Hay tumbién una norma para la máxima cantidad de úcido ocético permitida en un vinagre. Un fabricante de vinagre podría utilizar esta técnica de valoración para asegurarse de que su vinagre está dentro de estas jimites. Los productos de los competidores pudrían controlasse también de esta manera.

Ejemplo práctico A: Se supone que una disrdución de NaOH es aproximadamente 0,160 M. Para determinar su molaridad, se dispelve en agua una muestra de 0,5000 g de KHC₈H₂O₄ y se valora con 24,03 mL de NaOH(eq). ¿Cuál es la molaridad réal de NaOH(eq)?

$$HC_8H_4O_4^+(aq)+OH^-(aq)\longrightarrow C_8H_4O_4^{2+}(aq)+H_2O(l)$$

Ejemplo práctico 8: Se necesitan 45,6 mL de una disolación de HCI(aq) para valorar una muestra de 0,235 g de un solicio que tiene 92,5 por ciento de NaOH y 7,5 por ciento de Co(OH)₂ en masa. ¿Cuá) és la motaridad de HCI(aq)?

► El ácido acético puro es aproximadamente veinte veces más concentrado que el vinagre y debe manejarse con cuidado (por ejemplo no debe ser respirado). A veces un material es inoquo o dañino dependiendo fundamentalmente de su concentración







▲ FIGURA 5.11 Estándarización de una disolución de un agente oxidante mediante una valoración redox. Nustración del Ejemplo 5,10

 (a) La disolución contiene una cantidad conocida de Fe²¹, y la bureta se tlena con KMnO₂(2q). disolución de color intenso que va a ser estandarizada. (b) Cuando esta disolución se añade a la disolución de Fe⁺ (aq), que es muy ácida, el KMnO₂(aq) se deenloss immediatamente debido a la reacción (5.19), (c) Cuardo todo el Fe²¹ se ha oxidado a Fe³¹, el exceso de KMnO₂(an) po fiene rech que exidar y la disclución adquiere un color rosa característico. Más aflá del panto de equivalencia, meloso parte de una gota de KMnO₂(aq) es suficiente para que aparezea la coloración royada.

Supunga que necesitamos una disolución de KMnO (aq) de mulandad conocida exactamente, con un valor aproximado de 0,020 M. No godernos preparar esta disolución pesando la cantidad necesaria de KMnO_d(s) y disolviéndola en agua porque el sófida no es puro y su pareza real (es decir el tanto por ciento de KMnO₂) se desconoce. Por otra parte, podemos obterer alambre de hierro en forma muy pura y hacerto reaccionar con un ácido para dar Fe (aq). El KMnO₃(aq) exida al Fe (aq) n Fe (aq) en disalución ácida. Determinando el volumen de KMnO_d(aq) que se necessta para oxidar una cantidad conocida de Fe2+(aq), podemos calcular la molaridad exacta del KMnO₄(aq) El Ejemplo 5 10 y la Figura 5.11 illustran este procedimiento denominado estandarización de una disobrción.

EJEMPLO 5.10

Estandarización de una disolución para su posterior utilización en valoraciones redux. Un trozo de alambre de hierro que pesa 0,1568 g se camyierte en Fe2+(aq) y necesita para su valoración 26,24 m², de una displución de KMaO₂(aq). ¿Cuál es la mularidad de KMnO₂(aq)?

$$5 \text{ Fe}^{2r}(aq) + \text{MnO}_4(aq) + 8 \text{ H}^r(aq) \longrightarrow 5 \text{ Fe}^{2r}(aq) + \text{Mn}^{2r}(aq) + 4 \text{ H}_2O(1)$$

Atención a...

El tratamiento de aguas



El agua no es simplemente agua. Frecuentemente tiene impurezus que la hacen inapropiada para algunes fines. Por ejemplo, un qui misco no utilizarla agua del grifo para prepara una disotución acuosa de nitrano de plata, porque aparecería en la disotución una sombra lechosa debido a la reacción del Ag' (sq) con traxas del CT (aq) formando AgCI(s). Sin contargo, esta misma agua del grifo suele ser perfectamente adecuada para ser ingerida.

Las aguas residuales de la industria papelera se áirean y se someten a tratamiento con productos guimicos.

El procedimiento de purificación del agua depende del uso que se le vaya a dar o de cómo haya sido utilizada previntiente. El ugua destinada a algumas aplicaciones industriales puede requerir un tratamiento previo diferente al del agua destinada a uso doméstico. Por tirra pane, el agua que ya ha sido utilizada en una planta química puede necesitar en tratamiento diferente al de las aguas residuales domésticas. Sin embargo, estos diferentes tratamientos del agua tienen una característica común; la de incluir reacciones en disolociást acuasa de los tipos generales descritos en este capítulo. A continuación se dan unos poses ejemplos concretos.

Eliminación del hierro del agua potable

Algunos pozos dan agua costecionado faista 25 mg de hierro por fairo, pero el límite recomendado para el agua potable en los Estados Unidos de América, es de 0,3 mg/L. Los metodos para etiminar el exceso de hierro incluyen generalmente (a) transformación del ugua cherada en una disolución ligeramente básica utilizando cal apagada Ca(OH)₂; (b) exidución de Fe²⁺ a Fe⁵⁺ mediante el ión hipoclorito. OCI 1; y (c) precipitación de Fe(OH)₁(s) de la disolución básica. Las reacciones pueden representarse mediante las ecuaciones

Solution

Primero determine la cantidad de KMnO, que se consume en la valoración.

7 mol KMnO₄ = 0.1568 g Fe ×
$$\frac{1 \text{ mol Fe}}{55,847 \text{ g Fe}}$$
 × $\frac{1 \text{ mol Fe}^{2*}}{1 \text{ mol Fe}}$
× $\frac{1 \text{ mol MnO}_4}{5 \text{ mol Fe}^{2*}}$ × $\frac{1 \text{ mol KMnO}_6}{1 \text{ mol MnO}_4}$
= 5.615 × 10 4 mol KMnO₄

Et volumen de disolución que contienen los 5.615 \times 10 4 mat de KMnO $_4$ es 26,24 mL, = 0.02624 L, lo que significa que

centra KMnO,(eq) =
$$\frac{5.615 \times 10^{-3} \text{ mol KMnO}_4}{0.02624 \text{ L}} = 0.02140 \text{ M KMnO,(eq)}$$

Ejemplo práctico A: Una aquestra de 0.376 g de un mineral de hierro se disuelsy en en ácido, reducióndose el hierro a Fe²¹ (aq) y se valera con 41,25 mL de KMnO₂ 0.02140 M. Determine el porcentaje en masa de Fe en el mineral de hierro. [Sugerencia: utilize la Ecuación (5.19).]

Ejeroplo práctico B: Otra sustancia que puede utilizarse para estandarizar el KMuO_etuqi es el exalato de sodio, Na_eC₂O_e, Si se dispelven en agua 0,2482 g de Na₂C₂O_e y se valoran con 23,68 mL de KMnO_e, ¿cuál es la motaridad del KMnO_e(aq)?

$$\mathsf{MinO}_{k}^{-1}(\mathsf{aq}) + \mathsf{C}_{2}\mathsf{O}_{k}^{-1}(\mathsf{aq}) + \mathsf{H}^{+}(\mathsf{eq}) \longrightarrow \mathsf{Min}^{2}(\mathsf{aq}) + \mathsf{H}_{2}\mathsf{O}(\mathsf{t}) + \mathsf{CO}_{k}(\mathsf{g}) \quad (\mathsf{sin\,ajustar})$$

RECUERDE >

que la clave en el cálculo de una vatiración es que las cantidades de les dos reactivos consumidas en ella sean estequiemétrica mente equivalentes, ninguno de los reactivos debe estar en exceso. Aquí un nut de MnO_e es esteuiométricamente equivalente a 5 mot de Fe²⁺.

$$Cl_2(g) + 2 OH (ag) \longrightarrow Cl^*(ag) + OCl^*(ag) + H_2O(l)$$

$$2 \operatorname{Fe}^{2r}(aq) + \operatorname{OCL}(aq) + \operatorname{H}_{r}\operatorname{O}(1) \longrightarrow \\ 2 \operatorname{Fe}^{2r}(aq) + \operatorname{CL}(aq) + 2 \operatorname{OHL}(aq)$$

$$Fe^{(1)}(aq) + 3 OIIF(aq) \longrightarrow Fe(OH)_q(s)$$

Micraras todo esto ocurre el lon CCT* está también desempeñando su función primaria, la de destruir los microorganismos patócenos del arrea.

Eliminación del oxígeno del agua de las centrales térmicas

Para transformar el agua en vapor en les centrales térmicas se utilizan calderas a alta temperatura. El oxígeno que se disuelve en el agua es un grave inconveniente porque favorece la corrosión del acero con el que están hechas muchas piezas de la caldera. Como el Oxíg) es un buen agente oxidante, se necesita un agente reductor como la hidracina, N₂H₂, para eliminado

$$O_2(aq) + N_2H_4(aq) \longrightarrow 2H_2O(t) + N_2(g)$$

Eliminación de los forfatos de las aguas residuales dunásticas

Entreficación es el término utilizado para describir una serie de procesos que desembecan en el crecimiento répido de las algas, la muerte de los peces y otros efectos dañinos en los ríos y lagos. Estos efectos están causados por un exceso de nutrientes, principalmente foslatos. El tratamiento de las aguas residuales domés-

ticas incluye la eliminación de los fosfatos. Un método muy simple consiste en precipitar los fosfatos con cal apagada, Ca(OH)₂. Los fosfatos pueden estar presentes de muy diversas formas, como el ton hidrógeno fosfato, HPO₄²⁻.

$$5 \text{ Ca}^{2}(\text{aq}) + 3 \text{ HPO}_4^{2}(\text{aq}) + 4 \text{ OH}^*(\text{aq}) \longrightarrow \text{Ca}_1\text{OH}(\text{PO}_4)_2(s) + 3 \text{ H}_2\text{O}(t)$$

El precipitado tiene la composición del mineral hidroxiapatito.

Destrucción del ion cianura en las operaciones industriales

Les compuestes del ciamore se usan para limpiar metales, en electrólisis y en minería para extraer oro de las rocas que lo contienen. El ion cianuro debe destruirse en las disolociones resultantes de estos procesos. Esto puede hacorse mediante una reacción de oxidación-reducción conso

$$2 \text{ CN}^{-}(\text{eq}) + 5 \text{ OCI}^{-}(\text{eq}) + 2 \text{ OH}^{-}(\text{eq}) \longrightarrow N_{2}(\text{e}) + 2 \text{ CO}_{3}^{-}(\text{eq}) + 5 \text{ CI}^{-}(\text{eq}) + H_{2}\text{O(I)}$$

Et ton CN (aq), que es venenoso, se convierte en $N_2(g)$ y CO_3^{-1} (aq) que son inocues.

Más adebate en el texto, verenos otros ejemples de tratamiento de aguas que tienen importantes aplicaciones industriales y domésticas, conto la ósmosis inversa y el ablandamiento de aguas. Tampoco debemos olvidar los procesos hiológicos que tienen un papel importante en el tratamiento de aguas, especialmente en el de aguas residuales.

Resumen

Las sustancias en disolución acuosa son electrolitos fuertes, electrolitos débiles o no electrolitos, según su capacidad para dar iones. Los electrolitos fuertes están disociados casi por completo en iones y la concentración de una disolución puede expresarse en función de estos iones.

En algunas reacciones en disolución los iones se combinan para dar sólidos insolubles en agua, llamados precipitados. Las reacciones de precipitación pueden predecirse utilizando unas pocas reglas de solubilidad.

En cirus reactiones, los iones H* y OH* se combinan para formar H₂O(HOH). La fuente de los H* se denomina ácido y la fuente de los OH*, base. La reacción es una reacción ácido-base o de neutralización. Si se generaliza la definición de bases incluyendo otros iones distintos de OH*, algunas reacciones en las que se forman gases pueden también tratarse como reacciones ácido-base. En una reacción de oxidación-reducción, o reacción redox, algunos átomos experimentan un aumento en su estado de oxidación, proceso denominado oxidación. Otros experimentan una disminución en su estado de oxidación, denominada reducción. Una representación especialmente útil de las reacciones redox es por medio de semiecuaciones separadas de oxidación y de reducción y la ecuación neta obtenida por combinación de las dos semiecuaciones. Esta representación es también la base de una técnica para ajustar ecuaciones redox.

Una técnica habitual para llevar a cabo una reacción en disolución es la valoración. Los datos de las valoraciones pueden utilizarse para establecer las molaridades de las disoluciones o para obtener otro tipo de información acerca de la composición de las muestras que se están analizando.

Términos clave

ácido (5.3)
ácido debil (5.3)
ácido fuerte (5.3)
agente oxidante (un oxidante) (5.6)
agente reductor (un reductor) (5.6)
base (5.3)
base débil (5.3)
base fuerte (5.3)

ecunción iónica neta (5.2)
electrolito débil (5.1)
electrolito fuerte (5.1)
estandarización de uma disolución (5.7)
indicador (5.7)
neutralización (5.3)
no electrolito (5.1)
oxidación (5.4)

precipitado (5.2)
punto de equivalencia (5.7)
reacción de desproporción (5.5)
reacción de oxidación-redocción (codos) (5.4)
reducción (5.4)
sal (5.3)
senitreacción (5.4)
valoración (5.7)
165

Ejemplo de recapitulación



Se guade ditionito de sodio, Na₂S:O₂, un sólido blanco, a una disolación amerilla de cromato de potasio, K₁CrO₄(aq) fizapierda). Un prodecto de la reacción es el hidróxido de cromo(III), Cr(OII)₂(s) de color verde grixáceo (derecha).

El dificatio de sodio, Na₂S₂O₃, es un importante agente reductor. Una interesante apticación consiste en que el ion ditionito, S₂O₃²², en medio básico reduce el son connato a bidróxido de cromo(III) que es insoluble. El ion sulfito es otro producto. El fon cromato puede encentrarse por ejemplo en las aguas residuates de una plumia de ensenado.

 $_{0}$ Qué musa de Na $_{2}$ S $_{3}$ Q $_{4}$ se consume en una reacción con 100.0 L de aguas residuales que tienen [CrO $_{4}^{-1}$] = 0.0148 M

Le Escribo una expresión iónica que represente la reacción. Les participantes en la reacción se enumeran en el enunciado del problema. Utilice la información del Capitulo 3 para sustituir los nombres por simbolos y fórmulas.

$$CrO_3^2$$
 (eq) + $S_3O_4^2$ (eq) + OH^2 (eq) \longrightarrow $Cr(OH)_1(s)$ + SO_3^2 (eq)

 Ajuste la ecuación redox escrita en la parte l'enmo si la reacción neutrose en disolación ácida. Comience escribiendo las semicenaciones sin ajustar.

$$CrO_a^{A_1} \longrightarrow CrrOH),$$

 $S_2O_3^{A_2} \longrightarrow SO_1^{A_2}$

Aiuste los átomos de Cr. S. O y H

$$CrQ_{g}^{C} + 5H^{c} \longrightarrow Cr(OH)_{1} + H_{2}O$$

 $S_{1}Q_{g}^{(2)} + 2H_{2}O \longrightarrow 2S(Q_{g}^{(2)} + 4H_{2}O)$

Ajuste la carga en las semicenaciones e identifique la semicenación de oxidación y la de teducción.

Oxidución:
$$S_2Q_4^{(2)} + 2H_2Q \longrightarrow 2SQ_1^{(2)} + 4H' + 2\varepsilon$$

Reducción:
$$CrO_3^{(2)} + 5H^2 + 3e^2 \longrightarrow Cr(OH)_1 + H_2O$$

Combine las sentiecusolopes pasa obtener la ecusción neta-

$$3\times [S_2O_4] \rightarrow 2\,H_3O {\longrightarrow} 2\,SO_4^2 \, + 4\,H^1 + 2\,e\,\,]$$

$$2\times \{CrO_{\epsilon}{}^{1}]+5H'+3e^{2}\longrightarrow Cr(OH)_{\lambda}+H_{2}O\}$$

$$3 S_2 O_i^{e^+} + 2 C_i O_i^{e^+} + 4 H_2 O \longrightarrow$$

 $6 SO_i^{e^-} + 2 C_i O H_3 + 2 H_3$

 Cambie las condiciones a medio básico. Surae 2 OH - en cada lado de la ecuación autorior y combine 2 H⁺ y 2 OH⁺ para formar 2 H₂O en el lado derecho.

$$38_2O_3^{(2)} + 2CrO_4^{(2)} + 4H_2O + 2OH \longrightarrow 6SO_4^{(2)} + 2CrOHO_1 + 2H_2O$$

Reste 2 ${\rm H_2O}$ de cada lado de la ecuación y obtenga la ecuación final ainstada

$$3 S_2 O_4^{-2} (aq) = 2 Cr O_4^{-2} (aq) + 2 H_2 O(1) + 2 OH (aq) \longrightarrow 4 SO_4^{-2} (aq) + 2 Cr(OH)(ss)$$

 Complete el cálculo estequiométrico basado en la ecuación química stustada.

Cuestiones de repaso

- Defina o explique con sus progras palabras los séguientes términos o símbolos: (a) === , (b) []; (e) ion espectados; (d) un ácido débil
- Defina brevemente cada una de las siguientes ideas o métodos:

 (a) método de la semireacción para el ajuste de expaciones rados;
 (b) reacción de desproperción;
 (c) valentición;
 (d) estardarización de una diselución.
- Explique las distinciones importantes entre cada pareja de términos: (a) electrolito fuerte y ácido fuerte; (b) agente oxidante y agente reductor; (c) reacción de reutralización y reacción de precipitación; (d) semirreacción y reacción acta.

- 4. Seleccione de ertre las siguientes disoluciones (a) el mejor y (b) el peor conductor eléctrico y explique los metivos de su elección: NH₁ 0,10 M; NaCl 0,10 M; HC₂H₂O₂ 0,10 M (ácido acético); C₂H₃OH 0,10 M (ctunol)
- 5. Identifique cada una de las siguientes sustancias como ácido fuerte, ácido débil, base fuerte, base débil o sal: (a) Na.5O.: (b) Bn(OH);; (c) Ba(NO₁);; (d) H₂PO_a; (e) HBr; (f) HNO_a; (g) NH₁; (h) NH₂I; (l) KOH.
- 6. Sin hacer cálculos detallados, indique cuát de las siguientes disoluciones tiene el valor mayor de [SO₂²]: H₂SO₂ 0,075 M; MgSO₂ 0,22 M; Na₂SO₂ 0,15 M; Al₂(SO₂)₃ 0,080 M; CuSO₂ 0,20 M.
- 7. Determine en cada una de las siguientes disoluciones la concentración del ion que se indica: (a) [K⁺] en KNO₁0,239 M; (b) [NO₃] on Ca(NO₃), 0,167 M; (c) [Al³³] on Al₂(SO₂), 0,083 M; (d) [Na*] en Na,PO, 0,209 M.
- 8. ¿Cuál de las siguientes muestras (iene la cantidad mayor de ion eloruso? 200,0 mL de NaCi 0.35 M; 500,0 mL de MeCi-0,065 M; 1,00 L, de HCI 0,068 M.
- Una disolución se prepara disolviendo en agua 0,132 y, de Ba(OH)₂ · B H₂O haxta tener 275 mL de disalución. ¿Cuál es el valor de (OHT) en está disolución?
- Una disolución es 0,126 M en KCl y 0,148 M en MgCl₂. (Cuáles son los valores de [K1], [Mg2*] y [C1] en esta disolución?
- 11. ¿Cuántos miligramos de Mg12 deben aitadirse a 250,0 mL de KI 0.0876 M para obtener una disolución con [17] = 0.1000 M?
- 12. (Cuá) o cuáles de los siguientes compositos es/son insoluble/s en agua? Razone su respuesta, CuCl₂; Nol; BaSO₄; Za(NO₁)₂; $Pb(C_2H_3O_2)_2$; $Al(OH)_3$.
- Cuál o cuáles de los siguientes compuestos reacciona con HCl(eq) paro der un gas? Razone su respuesta. NasSO₄: $KHSO_3$; $Zn(OH)_2$; Ca; $CaCl_2$.
- 14. Complete cada una de las siguientes reacciones como una ecuación iónica neta, indicando si se forma un precipitado. Si no hay reacción, indíquelo.
 - (a) Na¹ + Br + Pb¹⁺ + 2 NO, \longrightarrow (b) $Mg^{2+} + 2CI^- + Cu^{2+} + 8O_s^{2-} \longrightarrow$

 - (c) $Fc^{2+} + 3NO_3^- + Na^+ + OH \longrightarrow$ (d) $Ca^{2+} + 2I^- + 2Na^+ + CO_3^{2-} \longrightarrow$ (e) $Ba^{2+} + S^{2-} + 2Na^- + SO_3^{2-} \longrightarrow$
 - (f) $2 K^* + S^{2-} + Ca^{2+} + 2 Cl^-$
- 15. Complete cada una de las siguientes reacciones como una ecuación iónica neta. Si no hay reacción, indíquelo.
 - (a) $Ba^{2+} + 2OH^{-} + HC_2H_1O_2 -$
 - (b) $H^{+} + CI^{-} + HC_1H_3O_2 \longrightarrow$
 - (c) FeS(s) + H' + □ →
 - (d) $K' + HCO_3^- + H^+ + NO_3^- \longrightarrow$
 - (e) Mg(s) + H* → → (f) Cu(s) + H¹ →
- ¿Cuál de las siguientes disoluciones utilizaría para precipitar. Mg²¹ de una disolución acuosa de MgCl₂? Razone su respuesta. (a) $KNO_3(aq)$; (b) $NH_3(eq)$; (c) $H_2SO_4(eq)$; (d) HC₂H₂O₂(aq).
- ¿Oué volumen de NaOH 0.0962 M se necesita exactamente. para neutralizar 10,00 mL de HCI 0,128 M?

- 18. Para neutralizar exactamente 10,00 mL de H₂SO₂(ng) 0,1012 M se precisar 23,31 mL de NaOH(aa), ¿Cuál debe ser la molaridad del NaOH(aq)? $H_sSO_s(ag) + 2 NaOH(ag) \longrightarrow Na_sSO_s(ag) + 2 H_sO(B)$
- Una muestra de 23,58 ml. de KOH 0,1278 M se añade a 25,13. inL de HCl 0,1264 M. Diga si la mozola resultante es ácida, básica o exactamente neutra. Razone su respuesta, (Sugerencia: thay un reactive limitance?).
- 20. Indique cuál de las siguientes afirmaciones es correcta para los coeficientes que faltan en la ecuación.
 - $? Fe^{2*}(aq) + O_2(q) + 4 H^*(aq) \longrightarrow ? Fe^{2*}(aq) + 2 H_2O(1)$ (a) ambos son 4; (b) ambos son 2; (c) pueden tener cualquier valor siempre que coincidan; (d) deben determinarse experi-
- 21. Asigne estados de oxidación a los elementes que aparecen en las siguientes reacciones. Indique cuáles son reacciones redox y cusiles no to son
 - (a) $MgCO_3(s) + 2 IF(aq) \longrightarrow Mg^{2r}(aq) + H_2O + CO_2(g)$
 - (b) $Cl_2(aq) + 2 Br^*(aq) \longrightarrow 2 Cl^*(aq) + Br_1(aq)$
 - (c) $Ag(s) + 2H^{\dagger}(aq) + NO_{3}^{\dagger}(aq) \longrightarrow$
 - $Ag^{*}(aq) + H_2O + NO_2(g)$
 - (d) $2 \text{ Ag}^+(2q) + \text{Cr}\Omega_4^{2-}(2q) \longrightarrow \text{Ag}_2\text{Cr}\Omega_4(s)$
- 22. Asigne estados de oxidación a los elementos en las siguientes reacciones redox. Indique cuáles son los agentes oxidantes y los agentes reductores.
 - (a) $2 \text{ NO(g)} + 5 \text{ H}_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NH}_2(g) + 2 \text{ H}_2O(g)$
 - (b) $3 \text{ Cu(s)} + 8 \text{ H}^{1}(\text{aq}) + 2 \text{ NO}_{3} (\text{aq}) \longrightarrow$
 - $3 \operatorname{Ch}^{24}(aq) + 4 \operatorname{H}_{2}O(1) + 2 \operatorname{NO}(q)$
 - (c) $3 \text{ Cl}_2(g) + 6 \text{ OH}'(ag) \longrightarrow$
 - $5 \text{ Cl}^{+}(\text{ag}) + \text{ClO}_{3}^{+}(\text{ag}) + 3 \text{ B}_{3}(\text{Od})$
- 23. Complete y ajuste las signientes semicenaciones e indique si se trata de una oxidación o una reducción.
 - (a) $SO_3^{3-} \longrightarrow S_2O_3^{3-}$ (disolection ácida)
 - (b) HNO₃ → N₂O(g) (disolución ácida)
 - (c) I → IO, (displución ácida)
 - (d) Al(s) → Al(OH)₄ (disolución búsica)
- 24. Ajuste estas ecuaciones para reacciones redox en niedio ácido.
 - $\begin{array}{ll} \text{(a)} \ \ Zn(s) + NO_3^- \longrightarrow Zn^{2r} + NO(g) \\ \text{(b)} \ \ Zn(s) + NO_3^- \longrightarrow Zn^{2r} + NH_4^+ \\ \text{(c)} \ \ \ Fe^{2r} + Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow Fe^{3r} + Cr^{3r} \\ \end{array}$

 - (d) $H_2O_2 + MnO_4 \longrightarrow Mn^{2+} + O_2(g)$
- Ajuste estas ecuaciones para reacciones redox en medio búsico.
 - (a) $MnO_2(s) + CIO_3^- \longrightarrow MnO_4^- + CII^-$
 - (b) $Fe(OH)_1(s) + OCI^- \longrightarrow FeO_2^{2-} + CI^-$
 - (c) $ClO_2 \longrightarrow ClO_3^- + Cl^-$
- Se necesitan 25,12 mL de una disolución de KMn().(aq) para. valerar 0,2879 g de exalato de sodio, Na₂C₂C₄, medianse una resoción redox que tiene lugar en medio ácido.

$$C_2O_4^{1-}(aq) + MnO_4^{-}(aq) \longrightarrow Mn^{2*}(aq) + CO_2(g)$$

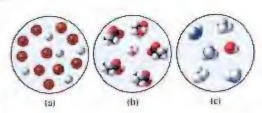
(sin gjustor)

Ejercicios

168

Electrolitos fuertes, electrolitos débiles y no electrolitos

- Didizando la información de este capítulo, indique si cada una de La signientes sustancias en discolvación acrossa es un po electrolito. na electrolito débil o un electrolito frarte. Razone su respuesta. (a) HC, H,O; (b) Li, SO₄; (c) MgI₅; (d) (CH, CH₇),O; (c) SriON).
- 28. El NII (laq) solo conduce débilmente la comente eléctrica. Lo mismo puede decirse del HC2H4O,4sq), Sin embargo, examdo se mezulan estas discuciones la disclución resultante corduce la contente eléctrica muy bien ¿Cómo puede explicanse esto?
- 29. Las diagramas muestran representaciones moleculares del sotuto en displación acuosa. Indique para cada uno de ellos si el soluto es un electralito fuerte, un electralito débil o un no electrolito y de quál de las siguientes sustancias puede tratarse: eloruro de sadio, ácido propiónico, ácido hipocluroso, amoniaco, bromuro de Isaño, eloraro de amenio, metabol.



30. Después de identificar las tres sustancias representadas en Josdiagramas del Ejercicio 29, debuje representaciones multeculares de las restantes quatro sustancias.

Concentraciones iónicas

- 31. Exprese los siguientes datos de varios cationes en disolución conso malaridades. (a) 35.0 mg Ca¹¹ A.; (b) 25.6 mg K '7100 mL; (c) 0.168 mg Zn2 /mt.
- 32 ¿Cual es la molaridad del NaF(ag) correspondiente a un centenido de ion fluoraro de 0,9 mg F /L? Esta concentración es el limite recomendado para el inn fluoruro en el agua potable en les Estades Unidos de América.
- 33.; Cuál de las signientes disoluciones acrosas tiene la consentración de Na 1 más alta? (a) Na SO, 0,268 M; (b) una disolución que contiene 1,05 g de NaCl en 100 ml.; (c) una dischición que contiene 14.7 mg de Na por mL.
- ¿Cuál de les signientes disoluciones ecuosos tiene la concentración. de H' más alud (a) HC₂H₂O₂ 0.011 M; (b) HCI 0.010 M; (e) H₂SO₂ 0,010 M; (d) NH₁ 1,00 M. Razione su respoesta.
- 35. Si se suprine que los volúmenes son aditivos, ¿cuál es el safor de [C1] en la disolución resultante al mezclus 225 mt. de KC1 0.625 M y 615 mt. de MgCl, 0.388 M?
- 36. Si se supone que los volúmenes son aditivos, ¿cuál es el valor de [NO,] en la divologión resultante al mezelar 275 ml. de KNO, 0,283 M, 328 mL de Mg(NO₁), 0.421 M y 784 mL de H_2OT

Predicción de las reacciones de precipitación

- 37. Prediga si teadrá lugar una reacción en cada uno de los siguientes casos. En caso afirmativo, escriba una ecuación iónica neta.
 - (a) $HI(aq) + Zn(NO_1) + aq) =$
 - (b) $CuSO_3(aq) + Na_3CO_3(aq) \longrightarrow$
 - (c) Cu(NO₁);(uq) + Na₁PO₂(aq) →
- 38. Prediga si tendrá logar una reacción en cada uno de los sigmentes: casos. En caso afirmativo, escreba una retración idisica neta, (a) AgNO₃(ag) + CuCl₃(aq) →
 - (b) Na.Staq) + FeCl₂(eq) =
 - (c) NasCO₃(aq) + AgNO₃(aq) =
- 39. ¿Qué reactivo podría usarse para separar los cotiones de las signientes mezelas, es decir, quedando un ton ce disolución y el otro en un precipitado? (Sugerencia: examine las reglas de solubilidad de la Sección 5.2 y tenga en cuenta que el agua también poede ser un reactivo.)
 - (a) BaCl₂(s) y CuCl₂(s)

- (b) MeCO((s) y Na:CO((s)
- (c) AgNO.(s) y Ca(NO₁)₂(s)
- 4th. ¿Qué reactivo podrás usarse para separar los cationes en cada una de las siguientes mesclas? (Sugerencia: vease el Ejercicio 39.)
 - (a) PhSO₂(s) y Cv(NO₂)₂(s)
 - (b) Mg(OH)₂(s) y BaSO₃(s)
 - (c) PbCO₂(s) y CaCO₂(s)
- Se le propoccionan NaOH(aq), K₂SO₂(aq), Mg(NO₂)₂(aq). BaClitag), NaCltag), Sr(NO₁) (aq), Ap₂SO₄(s), y BaSO₂(s) Escribu las ecuaciones témicas netas indicando cómo utilizarta uno o varios de estos acactivos para obtener (a) SrSO₄(s); (b) Mg(OH)₂(s); (c) KCl(aq).
- 42. Escriba las consciones iónicas nesas indicando cómo adilizaria. uso o varios de los reactivos del Ejercicio 41 para obtener (a) BaSO, (s); (b) AgCl(s); (c) KNO₃(eq).

Reacciones ácido-base

- Todos los antiácidos tienen uno o más componentes capaces de reaccionar con un expeso de ácido del estámago (HCI). Los productos principales de la reacción son CO2 y/o HaO. Escriba tas ecuaciones iónicas netas que representan la acción neutralizadora de los xigujentes untiácidos de uso común.
 - (a) Alka-Sebver (bicarbonato de sodio);
 - (b) Tums (carbonato de calcio):
 - (e) leche de magnesia (hidróxido de magnesio);
 - (d) Maalox (hidróxido de magnesio; hidróxido de aluminio); (e) Rolaids [NaAl(OH)₂CO₃].
- 44. Suponga que le dan por separado los siguientes sélidos y disolventes: sólidos, Na₂CrO₄, BaCO₃, Al(OH)₄, y ZnSO₄; disolverses, H₂O(I), HCI(aq), y H₂SO₂(aq). Su trabajo consiste en preparar cuatro discluciones que contengan cada una un

- catión (es decir, una con Na", otra con Ba2", y así sucesivamente). ¿Oué disolvente utilizaria para preparar cada disolución? Resone su respuesta.
- 45. En este capitulo se describe un feldo como una sustancia capaz. de producir H° y una sal como el compuesto iénico formado. al peutralizarse un ácido y una base. Escriba ecuaciones iónicas que muestren cómo el hidrógeno sulfato de sodio tiene las características tanto de una sal como de un ácido (se le Hamaa veces sal ácida).
- 46. La peutralización de un ácido y una base es un método habitual. de preparar sales que son de utilidad. Escribá conaciones lóricas nejas que muestren cómo podrian prepararso de esta manera las siguientes sales; (NH₄)₂HPO₄; NH₄NO₅; y (NH₄)₅SO₄.

Ecuaciones de oxidación-reducción (redox)

47. Explique por qué las siguientes reacciones no pueden tener lugar tal como estún escritas.

(a) $Fe^{4*}(aq) + MnO_4^{-}(aq) + H^{+}(aq) \longrightarrow$ $Mn^{2*}(aq) + Fe^{2*}(aq) + H_2O(1)$

(b) $H_2O_2(aq) + CI_2(aq) =$

 $CIOT(aq) + O_2(g) + H^*(aq)$

- 48. El artículo de un periódico sobre el vertido accidental de ácido clorhídrico en una zona en la que se almacenaba también disotación de hidróxido de socio hablaba del riesgo del posible desprendimiento de pas cloro si las dos disoluciones entraben en contacto. ¿Em acertada esta descripción de los peligros existentes? Razone su respecta.
- Las signientes reacciones no tienen lugar en disolución acuasa. Ajune sus ecuaciones utilizando el método ión electrón, como se sugiere en el apartado / Estel preguntándose....? de la Sección 5.5.

(a) $CH_2(g) + NO(g) \longrightarrow CO_2(g) + N_2(g) + H_2O(g)$ (b) $H_2S(g) + SO_2(g) \longrightarrow S_2(g) + H_2O(g)$

(c) $Cl_2O(g) + NH_3(g) \longrightarrow N_2(g) + NH_3O(g) + H_3O(g)$

 Las siguientes reacciones no tienen lugar en disolución actosa. Ajuste sus ecuzciones utilizando el método ién-electrón, como sa sugiere en el apartado ¿ Está preguntándose...? de la Sección.

(a) $CH_{\mathfrak{g}}(g) + NH_{\mathfrak{g}}(g) + O_{\mathfrak{g}}(g) \longrightarrow HCN(g) + H_{\mathfrak{g}}O(g)$

(b) $NO(g) + H_2(g) \longrightarrow NH_1(g) + H_2O(g)$

(c) $Fe(s) + H_2O(1) + O_2(g) \longrightarrow Fe(OH)_3(s)$

 Ajuste las siguientes ecuaciones de reacciones redox que lienen. lugar en medio ácido.

(a) $MnO_4 + 1 \longrightarrow Mn^{24} + I_5(s)$

 $\begin{array}{ll} \text{(b) } B_1O_1 + N_2H_4 \longrightarrow B_1^- + N_2 \\ \text{(c) } VO_3^{\frac{1}{2}} + Fe^{24} \longrightarrow VO^{24} + Fe^{34} \\ \text{(d) } UO^{24} + NO_3^- \longrightarrow UO_2^{24} + NO(g) \end{array}$

 Ajusto los signientes ocusaciones de reacciones redox que tienen lugar en medio ficido.

(a) $P_d(s) + NO_1^- \longrightarrow H_2PO_4^- + NO(g)$

(b) $S_1O_3^{2-} + MoO_4^{-} \longrightarrow SO_4^{2+} + Mn^{2+}$

- (e) HS' + HSO₁' \longrightarrow $S_2O_1^2$ (d) $Fe^{3z} + NH_{*}OH^{+} \longrightarrow Fe^{2+} + N_{*}O(a)$
- Ajuste Jas si guientes ecuaciones de reacciones redox que tienen lugar en media básico.

(a) $CN + MnO_4^- \longrightarrow MnO_2(s) + CNO$

(b) $[Fe(CN)_6]^{4n} + N_2H_4 \longrightarrow [Fe(CN)_6]^{4n} + N_2(g)$

(e) $Fe(OH)_2(s) + O_2(g) \longrightarrow Fe(OH)_2(s)$ (ii) $C_2H_3OH(aq) + MmO_4 \longrightarrow C_2H_3O_2 + MmO_3(s)$

54. Ajuste las siguientes cettaciones de reacciones de desproporción que tienen lugar en medio hásico, excepto indicación en constu-

(a) $C(s(g)) \longrightarrow Cl^{-} + ClO_{J}$ (b) $S_{2}O_{3}^{-2} \longrightarrow S_{3}O_{3}^{-2} + HSO_{3}^{-}$ (disolución ácida) (c) $MnO_{4}^{-2} \longrightarrow MnO_{3}(s) + MnO_{4}$

(d) $P_d(s) \longrightarrow H_sPO_1 + PH_s(s)$

55. Ajuste las signientes cutaciones redox que tienen lugar en:

Medio deido.

(a) $S_2O_3^{-2} + CI_2(g) \longrightarrow SO_4^{-2} + CI_2^{-1}$ (b) $Sn^{21} + CI_2O_7^{-2} \longrightarrow Sn^{21} + CI_2^{-1}$

Medio basico

(c) $S_k(s) \longrightarrow S^{2-} + S_2O_3^{2-}$

(d) $A_{2}S_{3} + H_{2}O_{2} \longrightarrow A_{5}O_{4}^{3} + SO_{4}^{2}$

- Escriba una ecuación ajostada para cada una de las ciguientes. respectances reclass:
 - (a) la oxidación del ion nitrito a ion nitrato mediante el ion. permanganato, MnO₄-, en disetución úcida (el ion MnO₄ ' se
 - reduce a Mn24). (b) la reacción del ion manganeso(li) y el ion permanyamato en disoleción básica para formar dióxido de manganeso sólido.
 - (c) la reacción del sodio metálico con el ácido johidrídico. (d) la reducción del lon variadilo (VO²⁺) a ion variadio (III)
 - (V3+) en medio ácido con el metal zine como agente reclinator.

Agentes oxidantes y reductores

57. ¿Cuides son los agentes oxidantes y reductores en las signientes reaccuraces acubes?

- El non fiosulfato, S₂O₁⁺, es un agente reductor que puede oxidarse à differentes productos según la fuerza del agente
- oxidante y otras condiciones. Añadiendo B°. II/O, y/o OH cuando sea necesario, escriba las ecuaciones redos que muestreo la oxidación de SiO/²
- (a) S₂O₂² por I₃; etra preducto es el ion ioduro.
- (b) HSO, por Cl₂; otro producto es el ion closuro.
- (e) SO₄² por OC1 en nicelso básico; otro producto es el ion eteruro.

Neutralización y valoraciones ácido-base

59. Una disolución de NaOH(aq) de concentración exacta no puede prepararse por simple posada de la masa recesaria de NaOH. (El NaOH ao es puro y el vapor de água condensa sobre el sólido durante la pesada.) La disolución debe estandarizarse por valención. Una muestra de 25,00 nd., de una disolución de NaOH(aq) requiere para so valoración 28,34 ml., de 19Cl 0,1085 M (Cual es la reolacidad de NaOH(aq)?

$$HCl(ag) + NaOH(ag) \longrightarrow NaOl(ag) + H_2O(b)$$

60. El amoniaco de uso doméstico, utilizado para limpiar cristates y utros objetos, es NH,(eq). Se necesitan 28,72 mL de HCI(aq) 1,021 M para neutralizar el NH, que bay en una moestra de 5,00 mL. La ecusaçión iúnica neta para la sentralización es

$$NH_{\epsilon}(aq) + H'(aq) \longrightarrow NH_{\epsilon}'(aq)$$

¿Cuál es la molaridad de NH, en la muesmi?

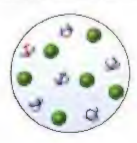
- ¿Cuántos milititros de KOHlanji 0,2155 M se necesitan peca valorar 25,481ml. de 10C,11(O) (aq) 0,3057 M (ácido propiónico)?
- ¿Cuántos militiros de Ba(OH);(aq) 0.0844 M se necesitan para valorar \$0.00 ml. de HNO;(aq) 0.0526 M?
- Queremos determinar per valoración con NaOHiaq) el curtamato en ácido acertisalicítico de una serie de tabletos de aspirina.

$$F(C_xH_1O_x(aq) + OH(qaq) \longrightarrow C_xH_1O_x(qq) + H_2O(1)$$

Se espera que cada una de las tabletas tenga aproximadamente 0,32 g de PlC_uH₁O_{u é}Qué motandad de NaOH debenas milizar para vatoras volúmenes de aproximadamente 23 ml.? (Cen este procedimárno se tiene una brena psecisión y se puedes valorar dos antestros con el contenido de una bureta de 50 ml...)

- 64. Deseamix preparar 20 L de HCHaq) para ser utilização en valenciones con una concentración conocida concustro effras significativas. Utilizarios un procedimiento que consta de deseasas, Princero preparamos una disolución que tenga una cuacentración de HCI aproximadamente (),10 M. Después valenamos una muestra de este HCIpap diluido con una disolución de NaON(aq) de concentración conocida.
 - (a) ¿Cuimos militires de HCl(aq) concentrado (d = 1,19 g/ml.; 38 por ciento en masa de HCl) debemos difinir con agua hasta 20,0 1, para preparar HCl 0.10 M?
 - (b) Se occesitan 20,93 ml. de NaOH 0,1156 M para valorar una muestra de 25,00 ml. de 1001 aproximadamente 0,10 M preparado en la parte (a). ¿Cuál es la nicitaridad de HCRoag? (r) ¿Por qué cree que hace faha una valoración? Es decir, ¿por qué no podemos preparar una disolución estándar de HCI 0,1600 M simplemente diluyendo de forma adecuada el HCI(aq) concentraso?

- Se mazelan 25.00 mt. de HNO, 0.132 My 10.00 mt. de KOU 0.318 M. Indaque si la disolución resultante es ácida, básica o exactamente nestra.
- 66. Una puestra de 7.55 g de NegCO₂(s) se anade a 125 ml. de un vinagos que es HC₂H₁O₂ 0,762 M. ¿Será todavía ácida la displación resultante? Expliquelo.
- 67. Veáse el Ejemplo S.9. Suporiga que en el arabisis de todes las muestras de viragre se utilizan S.00 mL de vinagre y NaOH O, 1000 M para la valoración. ¿Qué volumen de NaOH O, 1000 M representaria el contenido de ácido acérico minimo legal de 4,0 per ciento en masa? Es decir, calcule el volumen de NaOH O, 1000 M (a) que si una valoración requiere más de este volumen, se eleganate [anite minimo legal ty si requiere moros de este volumen, el fímite no se alcumza).
- 68. El electrolito en una bateria de plumo debe tener una concentración de H-SO₄ entre 4.8 y 5.3 M, para que la batería sea lo más efectiva posible. Una muestra de 5,00 ml, del úcido de la batería necesita 49,74 ml. de NaOH 19,93 M para reaccionar completamente (recutralización). ¡Está la concentración del ácido de la batería dentro del intervalo descudo? (Sirge reneia: el H-SO₂ produce descudo? unidad fórmula).
- 69. ¿Cuál de los siguiemes puntos de una valoración corresponde a las representaciones moleculares de la figura?
 - (a) en la valoración de NH₁Cl(eq) con HCl(eq) se ha atadido el 20 por ejecto de la disolación valorante recesaria.
 - (b) en la valoración de NFL(aq) con HCI(aq) se ha altadido el 20 por ciento de la disoloción valorante necesarta.
 - (e) ponto de equivalencia en la valoración de NH₂(aq) con HC3(aq)
 - (d) en la valenación de NH₂(nq) con HCl(aq) se ha abadido el 120 por ejento de la disolución valorante necesaria.



- 70. Utilizando como guía el exquerna del Ejercico 69, ditarje una representación motecular de una disolución en la que (a) se ha valorado HCl(aq) con KOH(aq) hasta el punto de convolencia.
- (b) en la vuloración de CH.COOR(aq) con NaOR(aq) se ha anadido et 50 por ciento de la disolación valoranae necesaria, para el panto de equivalencia.

Estequiometria de las reacciones de oxidación-reducción

 Una disolución de KMnO₃(ag) va a ser estandarizada por valoración con As₂O₄(s). Una muestra de 0,1078 g de As₂O₄ necesita 22,15 mL de KMnO₃(ag) para su valoración. ¿Cuál es la molaridad de KMnO₃(ag)?

 Véóse el Ejemplo 5.6. Supenga que el único agente reductor presente en un agua residual es SO;². Si una muestra de 25,00

presente en un agua residual es SO₄². Si una muestra de 25.00 ml. de esta agua requiere 31.46 ml. de KMnO₄ 0.02237 M para se valoración, ¿cuál es la melaridad de SO₃²² en el agua residual?

73. Una muestra de mineral de hierro que pesa 0,9432 g se discolve en HCl(uq) y el hierro se transforma en Fe^{1*} (eq.). Esta disolación se valora con 28,72 mL de K₂Cc₂O₃(sq.) 0.05051 M. ¿Coúl es el procentaje en masa del hierro en la muestra del minoral?

 $6 \text{ Fe}^{23} + 14 \text{ H}^2 + \text{Cr}_2 \text{O}_1^2 \longrightarrow 6 \text{ Fe}^{34} - 2 \text{ Cr}^{34} + 7 \text{ H}_2 \text{O}$

 El Mn² (σφ) puede determinates por valoración con MnO₂ – (σφ) en disolución básica.

Mn² + MnO₃ → MnO₃(s) (sur apastar) Se necesian 37.21 ml, de KMsO₃(aq) 0,04162 M gare valurar una muestra de 25,00 mL de Mn2 *(aq), ¿Cuál es [Mn²*] en la muestra?

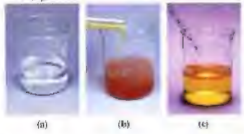
 La valenteión en medio ácido de 50.0 ml, de una distatación saturada de exultato de sedio. Na₂C₂O₁, requiere 25.8 mL de KMnO₄ 0.02140 M. ¿Qué masa de Na₂C₂O₄, expresada en gramos, habrá en 1,00 L de esta disolución saturada?

 $C_1O_4^{-2} + MnO_1 \longrightarrow Mn^{-2} + CO_4(\mu)$ (sin ajustar)

- Yerlar el Ejemplo de recapitulación. En el tratamiento de 100 × 10² l, de una disolución de agua residual que tiene una concentración 0,0126 M de CrO₄.
 - (a) ¿Cuántos gramos de Cr(OH)_i(s) precipátorion?
 - (b) ¿Cuántos gramos de Na S₂O₁ se consumirían?

Ejercicios avanzados y de recapitulación

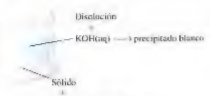
- Escriba eccaçiones sónicas netas para las reacciones mostradas en las fotos.
 - (a) El metal sodos resectiona con agua produciendo hidrógesto.
 - (b) Se n\(\text{rade}\) un excesso de cloruro de hierrol III) a la disolaci\(\text{in}\) de (a).
 - (c) Se recoge el precipitado de (b) y se trata con un exceso de HCl(ag).



- 78. A continuación se indican algunos procedimientos de laboratorio utilizados para preparar pequerás cantidades de productos quámicos. Escriba ema ecuación ajustada para cada um de ellos.
 - (a) Preparación de H₂S(g): se cationia HCt(aq) con FeS(s).
 - (b) Preparación de Cl₁(g): se calienta HCl(ag) con MnO₂(s); MnCl₂(ag) y H₂O sen los otros predictos.
 - (e) Preparación de N₂: Br₂ y NH₃ reaccionan en disolución acuasa; el otro preducto es NH₃Br.

- (d) Preparación de ácido elenso; se trata una suspensión actions del sólido elentes de bario con 11,80,(aq) diluido. (Sugerentia: ¿cuál es el otro producto probable aderrás del ácido elenso 9.
- 79. Cuando se añade CaCl₂(aq) concentrado a Na,43PO₂(aq), se forma un precipitado blanco que tiene 38,7 por ciento en masa de Ca. Escriba una ecuación iúnica nota que represente la reación que probablemente tiene lugar.
- 80. Se tiene una disulución de Ba(OH), 0.0250 M y el siguiente material de laboratorio: pipetas de 1.00; 5.00; 10.00; 25.00 y 50.00 ml., y natraces oferados de 100.0; 25.00; 500.0 y 1000.0 ml.. Indique cómo utilizaria este material para preparar una disulución en la que lOH 1 sea 0.0100 M.
- 81. El bidróxido de sedio utilizado para preparar disoluciones estándar de NaOH(xx) para valoraciones ácido-base está siempre contuminado con carbonato de sedio. (a) Explique por qué, excepto en les trabajos más precisos, la presencia de este carbonato de sodio generalmente no afecta mucho a los resultados que se obtienen cuando, por ejemplo, se utiliza NaOH(aq) para valorar HCR(aq), (b) Por otra parte, demuestre que sí el Na₂CO₃ es más del 1 a 2 por ciento del soluto en NaOH(aq), el carbonato de sodio afecta a los resultados de la valoración.
- N2. Se anafiza el contenido en magnesio de una muestra de 110.520 g de agua mineral. El Mg²⁺ de la muestra se precipita como MgNH,PO₄, y este precipitado se transforma en Mg.P₂O₃, con un paso de 0.0549 g. Exprese en partes por millón (es decir, en granns de Mg por millón de gramos de H₂O) la contidud de magnesio que hay en la muestra.

- ¿Qué volumen de CaCl₂ 0.248 M se debe añadir a 335 m), de KCl 0.186. M jura ebtener una disolución con una contratración 0.250 M de Cl⁻⁷
- 84. Un sólido blorare desconocido está formado por dos compuestos que tienen cationes distintes. Como se sugiere en la figura, este sólido es parcialmente soluble en agua. La disolución servata con NaOFI(nq) y se obtiene un precipitado blorare. La parte del sólido eniginal que es insoluble en agua se disoelve en HCI(nq) desprendiéndose un gas. La disolución resultante se trata con (NH₄),SO₄(aq) y se obtiene un precipitado blanca. ¿Es posible que algema de los siguientes cationes esté presente en la mezcla desconecida? Mg²⁺, Cu²⁺, Ba²⁺, Na⁴, NH₄ ¹ Justilique se razonamiento. ¿Qué compuestos pueden estar en la mezcla desconecida? (es decir, ¿qué uniones pueden estar en la mezcla desconecida? (es decir, ¿qué uniones pueden estar presentes?)



HCRáq)—rdisolución + gas

(NH_a)₁SO₄(aq) —) precipitado blanco

- 85. Ajuste las siguientes reacciones redox en medio ácido.
 - (a) 18e + 8eO, + H' -→ 1O, + Br + H.O
 - (b) $C_1H_1NO_1 + Sn \longrightarrow NH_1OH + C_1H_1OH + Sn^{11}$
 - (c) $As_1S_1 + NO_1 \longrightarrow H_1AsO_2 + S + NO_2$
 - (d) H₂IO₂ + I₃ --> IO₃ + H² + H₂O
 - (c) $S_3F_2 + H_2O \longrightarrow S_6 + H_2S_5O_6 + HF$
- 86. Aiuste las siguientes reacciones redox en medio básico.
 - (a) $Fe_2S_1 + H_2O + O_2 \longrightarrow Fe(OH)_A + S_1$
 - (b) $Q_2 + H_2 O \longrightarrow OH' + O_2$
 - (g) $\operatorname{CrI}_2 + \operatorname{H}_2\operatorname{O}_2 \longrightarrow \operatorname{CrO}_4^{(2)} + \operatorname{IO}_4$
 - (d) Ag + CN + O_2 + OH" \longrightarrow

- (e) $B_2CL_1 + OH \longrightarrow BO_2 + CL + H_2O + H_3$
- (f) $C_1H_2OFI + MnO_1 \longrightarrow C_1H_1O_2 + MnO_2$
- Un métedo de obtener l'usfina, PH₁, a partir de fésfero elemental, P₄, incluye el calentamiento de P₄ con H₂O. Otro producto es el ácido festórico, H₁PO_e. Escriba una ecuación ajustada para está respeción.
- NK Cuando las piritas de hierro, productos de desecho un la minería del carbón, se exporen al aire, su comenido en azufre se oxida a ácido suffárico. Esto crea un problema medioambiental conocido como direngie úcido de mina. A continuación se dan dos de las principales reacciones implicadas. Ajuste estas ocuaciones para las reacciones.
 - (a) $\operatorname{FeS}_2(s) + \operatorname{O}_2 + \operatorname{H}_2\operatorname{O} \longrightarrow \operatorname{Fe}^{2s} + \operatorname{SO}_2^{2s} + \operatorname{H}'$
 - (b) $FeS_2(s) + Fe^{st} + H_2O \longrightarrow Fe^{2st} + SO_2^{st} + H$

- 89. Se analiza el contenido en ácido suffirico de una muestra de ácido de bateria. Una muestra de 1.00 mL pesa 1,239 g. Esta muestra se diluye hosta 250,00 mL y 10,00 mL de este ácido diluido recesitan 32,44 mL de 0,00498 M Be(OH), para su valoración. ¿Cuál es el percentaje en masa de 11,802 en el ácido de fa bateria? (Suponga que tienen lugar la innización y neutralización completas del 11,802.)
- 90. Un trozo de márimal (suponga que es CaCO, paro) reacciona con 2,00 1. de HCl 2.52 M. Después de disolverse el mármol, se extrae una muestra de 10,00 ml, del HCl(aq) restante, se añade un pueo de agua y se valora con 24,87 ml, de NaOH 0,9987 M. ¿Cuál debe haber sido la masa del trazo de mármol? Discuta la precisión de este método, as decir, ¿con cuántas cifras significativas se puede dar el resultado?
- 91. La signiente reacción puede utilizarse en el laboratorio como procedimiento para preparar cantidades pequeñas de Cl-(g) Si se hace reaccionar una muestra de 62,6 g que tiene 98,5 por tiente en masa de K₂Cr₂O₂ con 325 mL de HCl(ag) de densidad 1,15 g/ml. y 30,1 per ciento en masa de HCl₂ genúmos gramos de Cl₂(g) se obtendrian?

$$C_0 O_1^{A_1} + H_1 + C_1 \longrightarrow C_1^{A_1} + H_2 O_1 + C_1(g)$$
(sin finisher)

92. Write el Ejemplo 5.10. Septinga que el KMMD₂(nq) que se describe en el ejemplo fue estandarizado por renceión con As₂O₃ en vez de hierro. Si se hubrese utilizado en la valoración una muestra de 0,1304 g que fiene 90,96 per ciento en masa de As₂O₃ (cuántos miblimes de KMnO₃(aq) habrian side necesarano?

$$As_2O_4 + MnO_4 + H^* + H_2O \longrightarrow H_4AsO_4 + Mo^2$$

(so quistor)

- 93. Un método nuevo que está siendo deserrollado para el tratamiento de aguas utiliza dióxido de elero en vez de cloro. Un procedimiento para últicaser CIO, consiste en hacer pasa CI₂(g) a través de una disolución conventisada de christo de sullo; el esto producto que se obtiene es NaCitaq). Si la resoción tene un rendimiento de 97 por ciento, ¿que masa de CIO, se preduce por jadón de NaCiO₂(esp) 2,0 M tratado por este procedimiento? (1 galón = 3,785 L.)
- 94. Para vulorer basta el punto de equivalencia una muestra de 0.4324 g de una inezcla de bidróxido de potasio e hidróxido de litio son necesarios 28,28 mL de HCI 0.3520 M. ¿Cuál es el pareciptaje en pasa de hidróxido de litro?
- 45. El nitreto de Chile es una fuente matural de NaNO; y también contiene NalO; El NalO; puede utilizarse como materia prima de yodo. El yodo se obtiene a partir del yodoto de sodio por un pacceso de dos ciapas en media sendo que se illustra a centimación en la Figura.

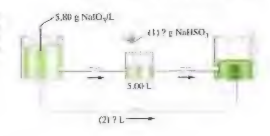
$$10.(4aq) + HSO_c(4aq) \longrightarrow$$
 $17(aq) + SO_c^2(aq) + (sin ajusturi)$

$$I_1(aq) + IO_1(aq) \longrightarrow I_2(s) + H_2O(t)$$
 (sin a justar)

Ura muestar de 5.00 mL de disolución de NnJO, que contiene 5.80 g NaJO₂/L se trata con la cantidad exequiométrica de NaJISO₄ (sin exceso de ningún reactivo). Entances se añade a

173

la mezcia de reacción otra cantidad adicional de NalO₂(aq) para producir la segunda reacción. ¿Cuántos grames de NaHSO, hacen faha en la primera etapa y qué volumen adicional de la disolución de punida debe anadicse en la segunda etapa?



Problemas de seminario

96. El ciclopentadienuro de sodio. (NaCp). NaC, II., es un agente reductor muy empleado en los laboratorios de química, pero su atilización plantea un problema: el NaCp está contaminado con terralidosfurano. (THF), C, H,O, que es un disabvente empleado en su obtención. El THF está en forma de NaCp · (THF), y es necesario generalmente saber con executud la cantidad de NaCp · (THF), que hay. Paru ello se hace reaccionar una requiria cantidad de NaCp · (THF), son egra.

$$NaCp \cdot (C_aH_bO)_x + H_bO \longrightarrow NaOH(aq) + Cp - H + x C_aH_bO$$

y a continuación se valora el NaOH(aq) con un ácido estándar. A partir de los datos que se dan a continuación, determine el valor de x en la férmula NaCp - (THP).

	Experimento I	Experimento 2
Masa de NaCp - ('HHF),	0,242 g	0,199 g
Votamen de HC1 0, 1001 M	14,92 mL.	11,99 mL

47. El manganeso se obtiene del minerat pirolustra, una formo impura del dióxido de manganeso. Para analizar el contenido de MnO₁ en una pirolustra se utiliza el siguiente procedimiento: se trata una muestra de 0.533 g cm 1.651, g de ácido oxálico (HC,O₁ · 2 H₂O) en medio ácido. A continuación de esta resección, el exceso de ácido oxálico se valora con 30,06 mL de KMnO₂(aq) 0.1000 M. ¿Cuál es el percentaje en masa de MnO₁ en el mineral?

$$H_iC_iO_i + MnO_i + H^i \longrightarrow Mn^{2i} + H_iO + CO_j$$

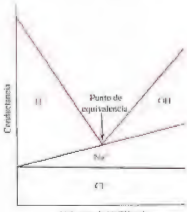
(sin ajustar)

$$H_2C_2O_4+MnO_4+H'\longrightarrow Mn^{2*}+H_2O+CO_2$$

(sin agustor)

98. Cuando se describieron las rescrienes de vutoración, se hizo noter que frecuentemente se media alguno prepiedad física de la disolución para detector el punto de equivalencia. Una gosibilidad es medir la conductividad eterrica. El gráfico nuestra eteno varía la conductividad tetal eléctrica de una disolución según se sa sindiendo NaOH(aq) a HCl(aq). Las

dos lineas rojas representan las medidas de conductividad. Las des líneas negras debajo de las rojas dividen el gráfico escuatro áreas que representan la contribución de cuda tipo de ion a la condectividad total de la disolución. La conductividad es alta al comienzo de la valoración, los iones H° son los que mas contribuyen. les Cl. ttenen una contribución secundaria mientras que los jones Na" todavía no contribuyen a la conductividad de la displución. Hasta que se alcanza el punto de equivalencia, los iones Na* recinplazan a los H* y la condeutividad disnanuve. En el punto de equivalencia donde se unen las dos líneas mijas, se ha analado la contribución de los iones H' y la conductividad se debe per comuleto a NaCi(an). Después del mento de equivalencia, la conductividad. vuelve a enmentar al acumularse en la disolución un exceso de NuOH. Un requisite importante para obtener tíneas rectas en et arafico es que la displución valorante [NaOH(ag)] sea muelto más concentrada que la disolución que se va a valorar (HCl(ag)). De este medo, el volumen total de la disolución cambia, poco y se pueden despreciar los efectos de la Glución. Resumiendo las ideas proporcionadas por el grático,



Volumen de NaOlfragh

- tos lones difieren en su capacidad intrinseta para conductr la cotriente eléctrica (H* y OH* son mucho mejores conductores que Na* y CI*).
- (2) Cuanto mayor es la concentración de un lon, mayor es su contribución a la conductividad de una disolución.
- (3) La conductividad de la disolución considerada globolmente es la suma de las conductividades de los iones presentes.

Suponga que las contribuciones de varios iones distintos a la concuctividad eléctrica total de una disolución son aproximadamente las signierates: $H^* = 350$; $NH_a^+ = 73$; $Ag^+ = 62$; $Na^+ = 50$; $OH^+ = 198$; $CI^- = 76$; $NO_a^- = 71$; $C_2H_2O_2^- = 41$.

Haga un esquema de los gráficos que esperaría obtener para las siguientes valoraciones.

- (a) NaOH(aq) valorado con HNO₃(aq)
- (b) HC₂H₂O₂(aq) valorado con NaOH(aq)
- (e) HCl(sq) valorado con AgNO-(ag)
- (d) HCl(aq) valorado con NH₂(aq)



Ejercicios multimedia

- 99. La animación del Equilibrio de un ácido débil (eCapitulo 5.1) ilustra las reacciones directa e inversa que tienen lugar. Es importante mantener una imagen mental de este proceso para continuar estudiando diferentes reacciones. Proponga un método para describir cuantitativamente la forma de fracción de la disolución cuando se alcanza el oquilibrio.
- 100. ¿Cuáles son los iones espectador presentes en la pelfoda Reacciones de precipitación («Capítula 5.2) después de la formación de cada precipitado? ¿Por qué permanecen estas especies en disolución?
- 101. La arimación Introducción a ácidas y bases (e Capitado 5.3) muestra un número relativamente grande de especies que se disocian y se recumbinan. (a) Utilizando un valor 1,0 g/ml. para la densidad del agua, culcule el número de protones producido en una disolución acuosa 0.10 M de HNO₃.
 - (b) Según su cálculo, ¿cuántos iones deberían aparecer en el campo visual de la animación?

- 102. En la pelicula Química de oxidación-reducción del estaño y el zine («Capitulo S.4), (a) identifique las especies que se oxidan y se reducen en la reacción. Observe que la reacción comienza inmediatamente pero va disminuyendo su velocidad con el tiempo. (b) Considerando las distintas etapas de una reacción de oxidación-reducción, ¿cuál es la causa de la disminución de velocidad de la reacción?
 - (e) ¿Qué puede cambiarse en los reactivos para acelerar la reacción?
- 103. Un método adecuado para seguir las concentraciones relativas de las especies ácido y base en disolución es la medida de ena magnitud denominada pH. (a) En la aminación Vatoración ácido-base («Capítulo 5.7), ¿qué capsa el rápido cambio de pH caundo se ahade una sola gota de base después de haberse alcanzado el punto de equivalencia? (b) Si se duplica la concentración de la base altadida, ¿aproximadamente para qué volumen se alcanzará el punto de equivalencia?

Contenido

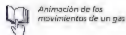
- 6.1 Propiedades de los gases: presión del gas
- 6.2 Las leyes elementales de los gases
- 6.3 Combinación de las leyes de los gases: ceusción de los gases ideales y ecuación general de los gases
- 6.4 Aplicaciones de la ecuación de los gases ideales
- 6.5 Los gases en las reacciones químicas
- 6.6 Mezclas de gases
- 6.7 Teoría cinético-molecular de los gases
- 6.8 Propiedades de los gases en la reoria cinético molecular
- 6.9 Gases no ideales (reales)
- Atención a La química de los sistemas de holsas de aire



Les globos de aire cabente han intrigado a la gente desde lasce más de déscientes años, épica en que se establecieron les leyes elementales de los gases, que sen el fundamento de su funcionamiento.

In meamático de hicicleta no debe inflarse excesivamente porque podría reventar. Un bote con un serosol no debe arrejarse a un incinerador. El gas dióxido de carbono que se evapora de un bloque de hiclo seco cae hacia el suelo. Un globo lleno de helio se eleva en el aire y lo mismo sucede si se llena con aire caliente. Estas y ortas muchas observaciones sobre los gases pueden explicarse con los conceptos que se estudian en este capítulo. Por ejemplo, el comportamiento del neumático de la bicicleta y del bote de aerosol están hasados en las relaciones existentes entre las variables presión, temperatura, volumen y cantidad de un gas. La capacidad de elevación de los globos llenos con gases más figeres que el aire se explica casi por completo si se conocen las densidades de los gases y su variación con las masas molares, la temperatura y la presión. La predicción de las distancias que pueden recorrer las moléculas de un gas y de las velocidades con que se mueven en el seno del aire, requiere saber algo acerca del fenómeno de la difusión.

Para hacer cúlculos cuantitativos sobre el comportamiento de los gases, utilizarenos alpanas leyes elementales de los gases y una expresión mais general demotiónada ecuación del gas ideal. Para explicar estas leyes, utilizaremos una teoría conocida como la teoría cinético-molecular de los gases. Las ideas que se introducen en este capitulo yuelven a aparecer, en atros contextos, en varios de los capítulos posteriores,



Propiedades de los gases: presión del gas

Hay varias características de los gases que son familiares para todo el mundo. Los gases se expanden hasta llenar y adoptar las formas de los recipientes que los contienen. Los gases se difunden unos en otros y se mezclan en todas las proporciones. No podemos ver las particulas individuales de un gas, aunque podemos apreciar si la masa de gas tiene culor (véase la Figura 6.1). Algunos gases son combustibles como el hidrógeno y el metano, mientras que otros sen guímicamente inertes, como el belio y el acón.

Hay cuatro propiedades que determinan el comportamiento fisico de un gas: la cantidad de gas ten moles), su volumen, temperatura y gresión. Si conocernos los valores de tres cualesquiera de estas propiedades, pademos generalmente calcular el valor de la cuarta. Para bacer esto podemos unlizar una ecuación matematica Hamada ecuación de estado, como veremos más adelante en este capítulo. Hasta cierto punto, y e hemos estudiado las propiedades de cantidad, volumen y temperatura, pero necesitamos estudiar el concento de presión.



▲ FIGURA 6.2 llustración de la presión ejercida por un sólido Los dos cilindros tienen la misma musa y ejercen la misma fuerza sobre la supercie en que se apoyan (F = gm). Sin embargo, el cilindro alto y delgado tiene un área de contacto más requera y ejerce una presión mayor (P = F/A)



▲ FIGURA 6.1 Estados gaseosos de tres halógenos (grupo 17) El gas amarillo verdoso es Cl₂(g): el gas rojo pardusco es Br₂(g), situado sobre una pequena. parción de bromo líquido: el gas vinteta en f.(g), está en contacto con yodo válido de color negro grisáção. La mayor parte de los gasas cumunos como II., O., N., CO y CO., son montoros

Concepto de presión

Un globo se expande cuando se le infla con gre, pero ¿qué es lo que mantiene al globa. en su forma anfleda? Una juporesis aceptable es que las moléculas de un gas están en movimiento constante, chocando frecuentemente anas con otras y con las paredes de sus recipiertes. En sus colisiones, las moléculas del gas ejercen una fuerza sobre las paredes del recipiente. Esta fuerza mantiene al globa infludo. Sio enthago, no es fácil medic la fuerza total ejercida por el gas. En yez de pensar en esta fuerza total, vanas a considerar la presión del gas. La presión se define como una fuerza por unidad de área, es decir, una fuerza dividida por el área subre la que se distribuye la fuerza. La Figura 6.2 dustra la presión ejercida por el sólido.

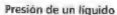
 En el Apéralice B se excuentra un resumen de las magnitudes físicas fundamentales.

En unidades S1, la fuerza se expresa en *neutuns* (N) y el área en metros cuadrados (m²). La correspondiente fuerza por unidad de área, la presión, está en en unidades de N/m². Se define un pascal (Pa) como una presión de un newtan por metro cuadrados. De manera que una presión en pascales viene dada por

$$P(Pa) = \frac{F(N)}{A(m^2)}$$
(6.1)

177

Un pascal es una unidad de presión bastante pequeña y por ello, se utiliza más fre cuentemente el kilopascal (kPa). La unidad de presión pascal se flama así en tromo de Blaise Pascal (1621-1962), que estudió la presión y su trasmisión e través de liquidos, la base de la bidráulica moderna.



Como no es fácil medir la fuerza total ejercida por las moléculas del gas, también es dificil aplicar la Ecuación (6.1) a los gases. La presión de un gas se mide asualmente de forma mainera, comparandola con la presión de un liquido. La Figura 6.3 ilustra el concepto de la presuín de an fiquido y sugiere que ésta depende solamente de la altura de la columna del liquido y de su densidad. Para confirmar esta proposición, considere un liquido con densidad d, que se encuentra en un cilindro cuya base tiene un área A y alcanza una altura h.

Ahora considere estos hechos: (1) El peso es una fuerza, y el peso y la masa son proporcionales: $W=g\cdot m$. La masa de un bíquido es el producto de su volumen y su densidad: $m=V\cdot d$. El volumen del citindro es el producto de su altura por el área de su base; $V=h\cdot A$. Utilice estas ideas para obtener la Geuación (6.2).

$$P = \frac{F}{A} = \frac{W}{A} = \frac{g \cdot m}{A} = \frac{g \cdot V \cdot d}{A} = \frac{g \cdot h \cdot A \cdot d}{A} = \frac{g \cdot h \cdot A \cdot d}{A}$$
 (6.2)

Así que, como g es una constante, la prexión del líquido es directamente proporcimal a la densidad del líquido y a la altura de la columna del líquido

Presión barométrica

En 1643. Evangelista Torneelli construyé el dispositivo representado en la Figura 6.4 para medir la presión ejercida por la atmósfora. Este dispositivo se fluma **barómetro**.

Si colocamos venicalmente un tubo abiento por sus dos extremos en un recipiente con mercono (reáse la Figura 6.4a), los niveles del mercono dentro y fuera del tubo conociden. Para que aparezca la statación de fa Figura 6.4h, consumos el tubo por un extremo, lo llenamas con Hg(l), invertimos el tubo tapando el extremo abiento y lo colocamas ver ticalmente en el recipiente con Hg(l). Entonces destapamos el extremo aficrior en el seno del mercurio. El nivel del mercurio en el tubo desciende hasta una altura determi-



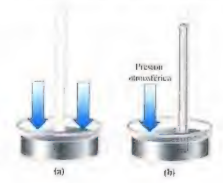
▲ FIGURA 6.3 Concepto de presión de un liquido

Tados los vasos comunicantes de la figera se tlenan hasta la misma attura. En consecuencia, las presimes del liquido son las mismas a pesar de las diferencias de forma y volumen de los vasos.

FIGURA 6.4

Medida de la presión atmosférica utilizando un barómetro de mercurio Les flechas representan la presión ejercida por la atmósféra.

(a) Los niveles del mercurio líquido son iguales dentro y fuera del jubo de externo abserto. (b) En el tabo cerrado por un extremo, se mantiene una columna de mercurio de 760 nun de altera. La presión de faccileman de mascum líquido en su base es igual a la que ejerce la etmósfera. La la zona del tudo por encima de la columna de mercurio no hay alte, solamente trazas de super de mercurio.



nada y permanece en este nivel. Algo mantiene al mercurio a una alturu mayor dentro del tubo que fuera. Algunos intentaron explicar este fenómeno en función de las fuerzas existentes dentro del tubo, pero Torricelli comprendió que estas fuerzas existían fuera del tubo.

Cuando el tubo tiene su extremo abierto (Figura 6.4a), la atmósfera ejerce la misma presión sobre la superficie del mercurio, tanto fuera como dentro del tubo. Los niveles del líquido son coincidentes. Dentro del tubo con el extremo cerrado (Figura 6.4b), no hay aire por ensima del mercurio (sólo trazas de vapor de mercurio). La atmósfera ejerce una fuerza sobre la superficie del mercurio en la parte exterior del recipiente que se transmite a través del líquido, haciendo que suba una colamna de mercurio. Esta columna ejerce una presión hacia abajo que depende de su altura y de la densidad del Hg(t). Para una cierta altura, se igualan la presión en la base de la columna de mercurio y la de la atmósfera. De esta forma, la columna se trantiene.

La altura del mercurio en un burómetro, llamada presión barométrica, varia con les condiciones atmosféricas y con la altitud. La atmósfero estándar (atm) se define como la presión que ejerce una celumna de mercario cen una altura de exactamente 760 mm, cuando la densidad del mercurio es $= 13.5951~g/cm^2~(0~^{\circ}\text{C})$ y la aceleración de la gravedad es exactamente $g = 9.80665~\text{m s}^{-2}$. Esta definición establece unu relación entre dos anidades de presión muy átiles, la armósfera estándar (aum) y el millimetro de mercurio (mmHg).

$$I_{atm} = 760 \text{ pmHz} \tag{6.3}$$

La unidad de presión torr cuyo símbolo es Torr, se estableció en bener de Torricelli, definiéndose exantamente como 1/760 de una atmésfera estándar. De manera que, 1 mm = 760 Torr. Así que podemos utilizar las unidades de presión torr y millimetros de mercurio indistintamente.

El mercurio es un líquido no muy abundante, caro y venenoso, ¿Porqué lo utilizamos en los barómetros y no utilizamos en su lugar agua? Como veremos en el Ejemplo 6. Lun barómetro de agua requeriría una altura de agua extremadamente grande.

EJEMPLO 6.1

Comperación de las presionas de un tiquido, ¿Cuál es la altura de una columna de agua que ejerce la misma presión que una columna de mercurio con una situra de 76,0 cm (760 mm)?

Solutión

Pedentos utilizar la Ecuación (6.2) para expresar la presión de la columna de mercario de altura comocida y la presión de la columna de agua de altura desconocida. Después podemos igualar estas dos presiones.

presión de la columna de
$$H_2 = g \cdot h_{0g} \cdot d_{0g} = g \times 76.0 \text{ cm} \times 13.6 \text{ g/cm}^2$$

presión de la columna de $H_2 O = g \cdot h_{0g0} \cdot d_{0g0} = g \times h_{0g0} \times 1.00 \text{ g/cm}^2$
 $g' \times h_{0g0} \times 1.00 \text{ g/cm}^2 = g \times 76.0 \text{ cm} \times 13.6 \text{ g/cm}^3$
 $h_{0g0} = 76.0 \text{ cm} \times \frac{13.6 \text{ g/cm}^3}{1.00 \text{ g/cm}^2} = 1.03 = 10^3 \text{ cm} = 10.3 \text{ m}$

Así vemos que la altura de la columna es inversamente proporcional a la densidad del líquido: para una determinada presión del líquido, cuanto más prepeña sea la densidad mayor será la oliura de la columna líquida.

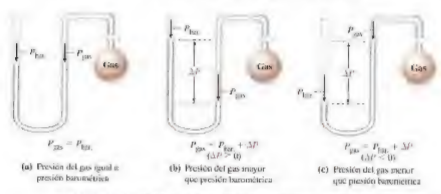
Ejemplo Práctico Á: Un barámetro se theaz con dictilengüeol (d = 1,118 g/cm²). La altora del líquido resulta ser 9,25 m. ¿Cuál es la presión barontétrica (attrassécrica) expresada en milímetros de mercusio?

Ejemplo Práctico B: Un barámetro se fiena con trictilenglicol. Cuando la presión atmosférica es de 757 mm/Hg, la altera del liquido resulta ser 7,39 m. ¿Cuál es la densidad del metilenglicol?

Mientras que la presión atmosférien puede medirae con un barómetro de mercurio de una altura inferior a l'metro, un barómetro de agua tendida que tener la altura de un edificio de ures plantus. Cuando utilizarnos una paja para teiter, diaminarimos por inhalación la presión del aire sobre el liquido que esté dentre de la paja, Entonces la presión atmosferica fuera de la paja empaja el liquido hacia dentro de la boca. Las antiguas bumbas de socción manuales para extracer agua, de uso lutidistral en las zonas nurales hace años, se basan en el mismo principin. El resultado del Ejemplo 6.1 indica, su embargo, que vi se pudiese eliminar rodo el aire de una tabería, la presión atmosférica fuera de tabería no podría elevar el agua alturas superiores a 10 m. Una bomba de succión es sólo efective para puzus poco profundos. Para extracer agua de un pezo profundo, hace falta una bomba mecánica. La fuerza que empeja el agua hacia arriba en la homba ntecánica es mayor que la fuerza de te atmósfera empujando el agua hacia abajo.

Manometros

Aunque un barémetro de mercario es indispensable para medir la presión de la atmísdera, rara vez podemos utilizado como unico instrumento para medir las presiones de etros gases. La dificultad reside en la colocación del barémetro dentro del recipieme del gas cuya presión descarnos medir. Podemos, sin embargo, compourr la presión del gas y la presión barométrica con un mantimetro. La Pigura 6.5 flustra el principio en que se basa un mamembro de rama abierta. Siempre que la presión del gas que se está midiendo y la presión atmosférica (baremétrica) sean iguales, las alturas de las columnas del mercurio en las dos ramas del mantimetro serán iguales. La diferencia de alturas de las dos ramas implica una diferencia entre la presión del gas y la presión barométrica.



à FIGURA 6.3 Medida de la presión de un gas utilizando un manametro de rama abierta. En esta figura y en el Ejentplo 6.2, se describen las relaciones posibles entre la presión barométrica de un gas y la presión del gos que se desca medir.

EJEMPLO 6.2

Utilización de un manúmetro para medir la presión de un gas, ¿Cuál es la presión del gas P ; si las condiciones en la Figura 6,5e soc: el manómetro está, lleno con mercurio líquido (d = 13,6 g/cm²), la presión barométrica es de 748,2 mmHg; la diferencia entre los niveles del mercurio es 8,6 mmHg?

Solución

Didependientemente de si estamos en la situación de la Figura 6.56 o 6.5c, la presión que bascianos es $P_{\rm min} = P_{\rm har} + \Delta P$. La diferencia entre las dos situaciones es que en la Figura 6.56 la presión que se misque que la presión baromátrica; ΔP es positivo. En la Figura 6.5c, $P_{\rm res}$ es menor que la presión baromátrica; ΔP es negativo. En la pregunta que se nos ha formutudo, ΔP es *negativo.* (Como todas los presiones se expresan en milimetros de mencurio, la densidad del mercurio no interviene en el cálculo.)

$$P_{\rm ion}=P_{\rm her}+\Delta P=748.2$$
 mmHg $=8.6$ mmHg $=739.6$ mmHg

Ejemplo Práctico A: Suponga que el pivol del mercurio en el Ejemplo 6.2 es 7,8 om más alto en la rania abierta a la atmósfera que en la ruma cercada, ¿Cuál sería el valor de $P_{\rm ex}$?

Ejemplo Práctico B: Suponga que $P_{\rm tar}$ y $P_{\rm ga}$ son las que se indican en el Ejemplo 6.2, pero el manómetro se llena con glicerina líquida ($d=1.26~{\rm g/cm^3}$) en yez de mercario. ¿Cuál sería la diferencia entre los dos niveles del líquido?

Resumen de las unidades de presión

En la Tabla 6. La parecen varias unidades utilizadas para expresar la presión. En el texto emplearemes prioritariamente las tres primeras (mostradas en rojo). Cuando utilizamos las unidades milimetros de mercurio y Torr, sustituimos la altura de una columna de tíquido (mercurio) por una presión real. Las unidades mostradas en azul son las recomendadas en el sistema SI. Para entender porqué sus valores tienen la secuencia de números 101325 calculemos la presión ejercida por una columna de mercurio que tiene de altura exactamente 0.76 m (760 mm). Para ello utilizamos la Ecuación (6.2) como sigue

$$P = d \cdot g \cdot h = (1.35951 \times 10^4 \text{ kg m}^{-3})(9.86665 \text{ m s}^{-2})(0.760000 \text{ m})$$

= 1,04325 × 10⁵ kg m⁻¹ s⁻²

La unidad que aparece en este cálculo, kg m⁻¹ s⁻², es la unidad natural de la presión en el sistema SI, que como ya se ha mencionado se denomina pascal (Pa). Una nunósfera estándar (Lutro) se define en unidades SI como 1,01325 × 10⁵ Pa o 101,325 kPa. La unidad bar differe del kilopascal en un factor de 100. La unidad *milibar* es la más utilizada per los meteorólogos. Aunque se puede elegir libremente entre las unidades de presión de la Tabla 6.1, a veces cuando se bacen cálculos de gases aparecen situaciones que requieren unidades SL Esto es lo que sucede en el Ejemplo 6.3.

IABLA 6.1 Unidades de presión más frecuentes

Atmosfera (atm)		
Milimetro de mercurio (mmHg)	I atm =	760 mmHg
Torr (Torr)	-	760 Torr
Newton por metro cuadrado (N/m²)	=	101.325 N/m2
Pascat (Pa)	=	101.325 Pa
Kilopascal (kPa)	_	101,325 kPa
Bar (bar)	=	1,01325 bar
Milibar (mb)	=	1013,25 mb

EJEMPLO 6.3

Obtención de una unidad de presión del sistema SI. El cilindro món de la Figura 6.2 tiene un diámetro de 4.10 em y una maso de 1,000 kg. ¿Cuál es la presión, expresada en Test, que ejerce el clindro sobre la superficie en que se apoya?

Solution

La expresión que define la presión es P=F/A. Se puede calcular fácilmente el área circular de contacto entre el citindro y la superficie, puesto que se conoce el radio del citindro, 2.05 cm

$$A = wr^2 = 3.4416 \times \left[2.05 \text{ cm} \times \frac{1 \text{ m}}{100 \text{ cm}} \right]^2 = 1.32 \times 10^{-3} \text{ m}^2$$

La fuerza ejercida por el ciliados es su peso, que es $F=W=m\times g$. La musa es 1,000 kg y el valor de g (aceteración de la gravedud) es 9,81 m s 2 . El producto de los dos términos es la fuerza en newtons.

$$F = m \times g = 1,000 \text{ kg} \times 9.81 \text{ m/s}^{-2} = 9.81 \text{ N}$$

Si se divide la fuerza por el área (en metros cuadrados) se obtiene la presión en pascales.

$$P = \frac{F}{A} = \frac{9.81 \text{ N}}{1.32 \times 10^{-3} \text{ m}^2} = 7.43 \times 10^3 \text{ Pa}$$

Altora, utilizando la Tabla 6.1, se puede estableter la relación entre las unidades torr y pascal

$$P = 7.43 \times 10^3 \, \text{Pa} \times \frac{760 \, \text{Torr}}{101.325 \, \text{Pa}} = 55.7 \, \text{Torr}$$

Comprobación: Es difícil establecer a primera vista si la prexión ex demasiado alta o demasiado buja o aproximadamente correcte, pero puede hacerse el siguiente razxuamiento: una presión de 55,7 Torres igual a 55,7 mniffg, luego podemos determinar la masa de mercurio en una columna cilíndrica de 55,7 mniffg, luego podemos determinar la masa de mercurio en una columna cilíndrica de 55,7 mni de altura y 2,05 cm² de exdia. El volumen de esta columna es $V = \pi r^2 h = \pi (2,05 \text{ cm})^2 \times 5,57 \text{ cm} = 73.5 \text{ cm}^3$. La dessi del mercurio es aproximadamente 13,6 g/cm². La masa de la columna de mercurio es 73,5 cm³ \times 13,6 g/cm² = 1,00 \times 10 3 g = 1,00 kg, que es exactamente la masa del cilíndro de acero.

Ejempio Práctico A: El ciliados verde de la Figura 6.2 tiene un difinistro de 2,60 em y una masa de 1,000 kg. ¿Cuál es la presión, expresada en Toro, que ejerce el ciliados sobre la superfície en que se apoya?

Ejemplo Práctico B: Se desea necrementar la presión ejercida por el utindro rojo de masa 1,000 kg del Ejemplo 6.3 hasta 100,0 mb colocundo una pesa en su parte superior. ¿Qué masa debe tener esta pesa? ¿Es necesario que el área de la sección de la pesa coincida con la del citindro? Razros su respuesta.

6.2 Las leyes elementales de los gases

En esta sección estudiamos relaciones entre la presión, el volumen, la temperatura y la cantidad de gas. Concretamente, veremos cómo dependen entre si cada par de variables cuando se mantienen constantes las dos restantes. En su conjunto nos referiremos a estas relaciones como leyes elementativa de los gases. Estas leyes pueden utilizarse para resulver problemas, pero probabtemente preferirá utilizar la cenación que obtendremos en la signieme sección: la ecuación de los gases ideales. Puede que la principal utilidad de las leyes elementales de los gases sea la consolidación del entendimiento cualitativo del comportamiento de los gases.

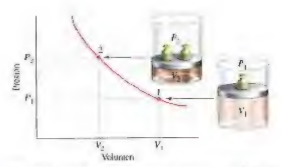
Ley de Boyle

En 1662, cuando trabajaha con aire, Robert Boyle descubrió la primera de las teyes elementales de los gases, la que ahora conocernos como ley de Boyle.

Para una cierta cantidad de un gas a una temperatura constante, el volumen del gus es inversamente proporcional a su presión.

(6.4)

Considere el gas de la Figura 6.6. El gas está contenido dentro de un cilindro que se cierra mediante un pistón "sin peso" que se mueve libremente. La presión del gas depende del peso total colocado encima del pistón. Este peso (una fuerza) dividido por el área



▲ FIGURA 66 Relación entre el volumen y la presión de un gas, Ley de Boyle Cuando se muntienen constantes la températura y la contidad de un gas, el volumen del gas es inversamente proporcional a la presión: si se duplica la presión del gas, el volumen se reduce hasta la mitad del valor inicial.

del pistón, nos da la presión del gas. Si se duplica el peso colocado sobre el pistón, se duplica la presión del gas y el volumen del gas disminuye hasta hacecre la mitad del valor inicial. Si la presión del gas se triplica, el volumen disminuye hasta un terrin. Por otra paste, si la presión se reduce a la mitad el volumen se duplica, y así sucesivamente. Matemáticamente se puede expresar esta relación inversa entre presión y volumen como

$$P \propto \frac{1}{V}$$
 D $PV = a (\mu \text{ constants})$ (6.5)

Cuando se reemplaza el símbolo de proporcionalidad (o) por un sagno igual y una constante de proporcionalidad, se ve que el producto de la presión y el volumen de ma cantidad fija de gas a una temperatura dada es una constante (n). El valor de α depende de la cantidad de gas y de la temperatura. El gráfico de la Figura 6.6 corresponde a $PV = \alpha$. La curva es una hipérbola.

EJEMPLO 6.4

Relación entre el nofamen y la presión de un gas. Ley de Boyle. El volumen del depósito grande, cerrado y de forma inegular representado en la Figura 6.7 se determinó como sigue. Primero se hizaret vacio en el depósito y después se concetó o una botella de gases de 50,0 L conteniendo nitrógeno a presión. La presión del gas en la botella, que triginalmente era de 21,5 atm. se redujo a 1,55 atm después de concetarlo al depósito. ¿Cuál es el volumen del depósito?



▲ FIGURA 6.7 Una aplicación de la ley de Boyle. Illustración del Ejemplo 6.4 El volumen final es el volumen de la butella de gases más el volumen del depúsito. La temperatura y cantidad del gas permanecen exestantes etunido la botella se conecta al depúsito, pero la presión disminuye desde 21.5 atra (presión inicial) hasta 1.55 atra.

Solución

Una manera de reselver este problema es escribiendo la Ecuación (6.5) dos veces: para las condiciones iniciales (i) y para las condiciones finales (f).

$$P_i V_i = u = P_i V_i$$

Altora despejantes al volumes final, V_i .

$$V_i \simeq V_i \times \frac{P_i}{P_i} = 50.0 \text{ L} \times \frac{21.5 \text{ atm}}{1.55 \text{ atm}} \simeq 60.1 \text{ s}$$

De este volumen, 50,0 L corresponden a la batella. El volumen del depósito es 694 L - 500 L - 644 L

Comprobación: Razonando cualnativemente a partir de la ley de Boyle, es de esperar un granstamento del vottamen al disminuir la presión del gas y espandirse este en el depósito. El voltomen thiad del gas (t/94 L) debe ser mayor que el volumen inicial (50,0 L).

Ejemplo Práctico A: Un cilindro como el de la Figura 6.6 contiene un gas a una presión de 5.25 am. Cuando se permite que el gas se expanda hasta un volumen final de 12.5 f., la presión bajo basia 1,85 atm; ¿Cuál era el volumen ocupado criginalmente est el sas?

Ejerniglio Practico 8: Se expanden 1,561, de un pas micralmente a una presson de 2,25 anni hasta un volumen final de 8,10 L.; Cuát es la presión final del gus expresada en milimenos de arecomo?



Charles experinsenté con les primeros globos de hidrógeno. parecidos al que vemos en la lestografia, auroque más pequeños Charles inventó la mayoria de los stropende y la válvula para liberar el esceso de gas.

dispositivos de los glubos. neodernes, como la cesta que se

Las pleas de Charles subre et efecto de la temperatura en elvolumen de un gas estuvieron probablemente influenciadas por

sa pasión por los globes de aire

calcente, usu moda popular a tinales del siglo XVIII.

Ley de Charles

La relación entre el volumen y la temperatura del pas fue descubierta por el físico frances Jacques Charles en 1787 y de manera independiente por Joseph Louis Gay-Lussac. que la publicó en 1802.

La Figora 6.8 muestra una cierta cantidad de gas encentada en un crimdan. La presión se mantiene constante a 1 atm amentras que se modifica la temperatura. El volumen del gas aumenta cuando aumenta la temporatura o disminaye si la temperaturo desciende. La relacion es fincal juna linea recia). La Figura 6.8 muestra la dependencia lineal del velumen con la temperamia para tres gases con diferentes condiciones miciales. Las lineas de la figura tienen un panto en común que es su intersección con el eje de la temperatura. Todos los volúmetes del gas alcanzan un valor cero a una misma temperatura...aunque difieren entre si a otras temperaturas. La temperatura a la que este volumen de un gas hipotético se hace cero es el cero absoluto de temperatura*: -273, 15 °C en la escala Celsius o 0 K en la escala absoluta o escala Kelvin.

$$T(K) = t(C) + 273.15$$
 (6.6)

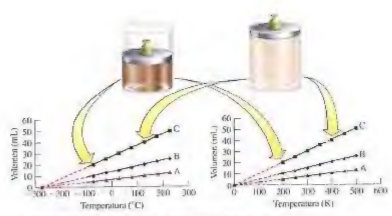
Per tanto, a pertir de un volumen cero a U.K. el volumen del cas es directamente proporcional a la temperatura. El enunciado de la ley de Charles es estances

El volumen de una cantidad fija de un gas a gresión constante es directamente (6.7) progrecienal a la temperatura (absoluta) Kelvin.

Mediante ecuaciones matemáticas,

$$V \propto T$$
 o $V = bT$ (dende b es una constante) (6.8)

Todos los gases condersam a líquidos o súltidos untes de que sa temperatura se ocerque al cero absoluta. Por otra parte, catasclo habitareas del volumen de un gus, quererros decir el volumen libre que hay entre las meléculas, y no el vyfamen de las moléculas en si mismas. Es decje, el gas el que nos referimas es un gas hipotárico, és un gas cuyas moléculas tación masa pero las Volumen y que no se condensa a un liquido o sólido.



▲ FIGURA 6.8 El volumen de un gas en función de la temperatura

El volumen se representa freme a la temperatura en dos escalas distintes. Celsius y Relvin. Los gases A. B y C se muestran en tres condiciones iniciales distintas, todas ellas a 1 am. El gas C. per ejemplo, comienza a 500 K (227 °C) y 50 ml., Cuaudo desciende la temperatura, el volumen disminuye cómio predice la ley de Charles. Así a 250 K (-23 °C), que es la mitud de la temperatura inicial, 500 K, el volumen se ha hecho la mitad del volumen inicial de 50 mL; es decir, 25 mL. Aunque la reloción entre el volumen y la temperatura es tineal tanto para la escala Celsius como para la Kelvia, el volumen es directamente proporcional a la temperatura solumente para la escala. Relvin

El valor de la constante *b* depende de la cantidad de gas y de la presión y *m* depende del gas que se considere.

A partir de la Expresión (6.7) o de la (6.8), venios que si se duplica la temperatura Kelvin de un gas, su volumen se duplica. Si se reduce la temperatura a la minal (por ejemplo de 300 a 150 K), el volumen se reduce a la mitad, y así sucesivamente. No es difícil comprender que la temperatura utilizada en la Ecusción (6.8) debe estar expresada en la escala Kelvin. Crentamente, no esperantes que un aumento de la temperatura de un gas de 1 a 2. C o de 1 a 2. F (en ambas casos aparentemente la temperatura se duplica) haga que el volumen del gas se duplique.

EJEMPLO 6.5

Relación entre el volumen y la temperatura de un gaz. Les de Charles. Un globo se lámba hasta un voltanen de 2.50 L en una habitación culiente (24 °C). Entonces se sace el globo fuera en un die muy frio de invierno (-25 °C). Supunga que tanto la cantidad de aire en el globo como su presión permanecen constantes, ¡Cuál será el volumen del globo cuando esté fuera?

Solución

Como en el Ejemplo 6.4, escriba la Ecuación (6.8) dos veces: um para las condiciones iniciales (i) y una para las finales (f). Al hacer esto, reordene primero la counción y despeje b, es decir, b = V/T.

$$\frac{V_1}{T} = E - \frac{V_1}{T_1}$$

Altose despejamos en estu ecuación V_o sin olvidar pasar la temperatura a la escala Kelvin, es decir. T_c = 24 °C + 273 = 297 K_o y T_c = -25 °C + 273 = 248 K

$$y_i = V_i \times \frac{T_i}{T_i} = 2.501. \times \frac{248 \text{ K}}{297 \text{ K}} = 2401.$$

Comprobación: Haciendo razonamientos cualitativos a partir de la ley de Charles, si la temperatura del gas se reduce, es de esperar que su volumen disminuya; por tanto V_f debe ses transc que V_c .

Ejemplo Práctico A: Un pas a 25 °C y 0,587 ann de presión está confinado en un cumdro provisto de un pistón. Cuando se calienta el cilindro, el valumes del gas se expande desde 0,250 L basia 1,65 L. ¿Cual es la nueva temperatura del gas, si se supone la presión constante?

Ejemplo Práctico 8: ¿Hasta que temperatura deben calentarse 50,5 mL de N. gas a 33,4 °C y 1,00 atra de presión para que se produzca el mismo cambio porcennad del volumen observada cuando 35,6 mL de O₂ gas a 1,00 atra de presión se calientan desde =13.5 °C a 25.0 °C?



Amedeo Avogadro (1776-1856), un científico precursor en su época

Lus contemporáneos de este científico no entendieren la Inpotesis de Avogadre ja sus consecuencias, pesa Stanislan Camizara (1826-1910) difundió eficazioneste estas ideas uma concuenta años más farde.

Condiciones estándar de temperatura y presión

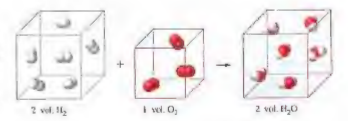
Como las propaedades del gas dependen de la temperatura y la presión, a veces resulta util escoger condiciones estándar de temperatura y prestón. Esto es especialmente cierto cuando comparaturos utos gases con otros. La temperatura estándar para los gases se tema como 0 °C = 273,15 K y la presión estándar como 1 atm = 760 mmHg, exectamente*.

Ley de Ayogadro

En 1808, Gay-Lussac publicó que los gases reaccionan entre sí combinándose y obteniendose, volúmenes en proporción a números enteros pequeños. Se propuso la explicación que volúmenes iguales de gases a la misma temperatura y presión contienen nemeros aguales de atonas. Dalton ao estaba de acuerdo con esta explicación. Él cesía que la reacción entre el hidrógeno y el oxígeno era H(g) = O(g) — HO(g), según lo caal las volúmenos combinados deberían baber estado en la proporción I I 1 1 y no en la proporción 2:1:2, que era la observada.

En 1811. Amedeo Avogadro resolvio este dilenta proponiendo no solamente la hipótesis "volúmenes iguales-números iguales", sino también que las moléculas de un gas pueden dividirse a la mitad cuando reaccionan. Utilizando la terminología maderna, diritanos que las moléculas de O₂ se separan en átomos y después se combinan con moléculas de H₂ para formar moléculas de H₃O. De esta manera, solamente se necesita fa mitad de volumen de exigeno que de hidrógeno. Un exquerna del sazonarmento de Avogados se da en la Figura 6.9.

► FIGURA 6.9 Formación de agua. Observación real e hipótesis de Avogadro Fin la neacción 2 H₂(g) + 1 O₂(g) → 2 H₂O(g), se necesitan la mitad de moléculas de O₂ que de H₂. Si volúmenes iguales de gases centienen números iguales de moléculas, el volumen de O₂(g) es la mitad del de H₂(g). La razón de combinación expreseda en volúmenes es 21:2.



⁻ Nota de las traductoras. La Unión Intermediardel de Química Pura y Aplicada (UUPAC) recomiendo atilizar la presido estándar de 1 bar. Como los autoros del texto explican en la nota a pie de página de la Sección 7.8, la pequeña diferencia existente entre 1 bar y 1 atm (1 atm = 1.01.325 bar), justifica la utilización de l'aujo como presión estándar.

▶ La hipátesis de Avogadro y los enunciados que de ella se deducen son aplanbles solumente a los gosos. No hay relaciones similares para los liquidos o los sólidos La hipótesis de Avogadro de "volúmenes iguales-números iguales" puede enunciarse de dos maneras.

- Volúmenes iguales de gases distintos, companados en las mismas consdiciones de temperatura y presión, contienen el mismo número de moléculas.
- Números iguales de moléculas de gases distimos, comparados en las mismas condiciones de temperatura y presión, ocupan volúmenes iguales

A partir de la hipótesis de Avogadro se deduce otra relación, conocida como ley de Avogadro, cuyo enunciado es como sigue

A una temperaturo y presión dadas, el volumen de un gas es directamente (6.9) proporcional a la cantidad de gas.

Si el mimero de moles de gas (n) se duplica, el volumen se duplica, y así sucesivamente. Una expresión maternática de este hecho es

$$V \propto n$$
 $V = c * n$

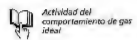
El número de moléculas contenidas en condiciones estándar en 22.4 L de un gas ex 6.02×10^{20} , es decir l mol

La Figura 6.40 le ayudará a visualizar 22,4 L de un gas.



▲ FIGURA 6.10 Visualización del volumen molar de un gas El cubo de madera tiene el mismo volumen que un gas en condiciones estándar. 22.4 L. Fin cambio, los volúmenes de la pelotas son: baloncesto. 7.5 L.: fiúbol. 6.0 L.: nughy. 4.4 L.

► Si un gás no está en condiciones estándas, el cálculo de la cantidad del eas a nartir de su volumen se realiza mejor utilizando la ecuación de los gases ideales (Sección 6.3).



La couación de los gases ideales.

Cuatro valores de K frequentemente utilizados

0.082057 atm L mol 1 K-1 62,364 L Terr med -1 K-L 8,3145 m³ Pa mol⁻¹ K⁻¹ 8.3145 J med 1 K 1

EJEMPLO 6.6

Utilización del volumen molar de un gas en condiciones estándar como factor de conversión. ¿Cuál es la masa de 1,00 L, medido en condiciones estándar, del gas ciclopropano, C.H., utili-Pocisitente atrestésico?

Solución

La Expresión (6.10) permite convertir directamente el volumen en condiciones estándat a número de malos de pas. Para la conversión de moles de pas a masa del gas se necesida la masa.

$$2 \lg C_3 H_6 = 1,00 \; L \times \frac{1 \; mol \; C_3 H_6}{22,4 \; L} \times \frac{42,08 \; g \; C_3 H_6}{1 \; mol \; C_3 H_6} = 1,88 \; g \; C_3 H_6$$

Ejemplo Práctico A: El proparso a presión, C.H., utilizado en las barbacoas se almasena en estado liquido. El láquido se transforma en un gas cuando disminuye la presión. Una hombiona de propano se abre y salen 30,0 L de gas en condiciones estándar. ¿Qué masa de gas salió de la bombona?

Ejemplo Práctico B: Una muestra de 128 g de dióxido de carbono sólido ("hielo seco") subligna, es decir, se evapora sin fundir previamente, dando CO₂(g). ¿Qué volumen, medido un condiciones estándar y expresado en litros, ocupa este gas?

Combinación de las leyes de los gases: ecuación 6.3 de los gases ideales y ecuación general de los gases

Cada una de las leyes elementales de los gases describe el efecto sobre el volumen del gas de la modificación de una variable mientras se mantienen constantes las otras dos.

- La lev de Boyle describe el efecto de la presión V ∝ 1/P.
- 2. La ley de Charles describe el efecto de la temperatura $V \propto T$.
- 3. La ley de Avogadro describe el efecto de la cantidad de gas $V \propto n$.

Estas tres leyes pueden combinarse en una única ecuación, la ecuación de los gases ideales, que incluya las cuatro variables del gas, volumen, presión, temperatura y cantidad de ens.

Ecuación de los gases ideales

De las tres leyes elementales de los gases se deduce que el volumen del gas debería ser directamente proporcional a la cantidad de gas, directamente proporcional a la temperarura Kelvin o inversamente proporcional a la presión, es decir

$$V \propto \frac{nT}{P}$$
 $y V = \frac{RnT}{P}$
 $PV = nRT$ (6.11)

Un gas cuyo comportamiento obedenca esta conación de los gasos ideales se denomina gas ideal o gas perfecto. Antes de milizar la Ecoación (6.11) recesitamos un valor numérico para R_i que es la denominada constante de los gases. Las maneras más sencillas de obtener este valor ex sustituyendo el volumen molar de un gas ideal en condiciones estándar en la Ecuación (6.11). Sin embargo, el valor de R dependerá de las unidades utilizada para expresar la presión y el volumen. Con un volumen molar de 22,4140 L y la presión en atmósferas se obtiene

$$R = \frac{PV}{nT} = \frac{1 \text{ atm} \times 22,4140 \text{ L}}{1 \text{ nod} \times 273,15 \text{ K}} = 0,002057 \frac{\text{atm L}}{\text{mol K}} = 0,082057 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

Reúna la información SUMINISTRADA I

Utilice factores de cenversión para expresar los datos en las unidades adecuadas, por ejemplo, pase la masa (g) a mol para utilizar R en ainu L mol ⁻¹ K⁻¹.



Rendene la ECUACIÓN DE LOS GASES IDEALES despejando la variable deseada. Las cuatro posibilidades son:

$$P = \frac{nRT}{V}, \quad V = \frac{nRT}{t'}$$

$$T = \frac{PV}{nR}, \quad n = \frac{PV}{RT}$$

Escriba las unidodes a lo largo del cúlculo.

Esto le permite comprobar su resultado.

A Aplicación de la entación de los gases ideales

RECUERDE ►

que cuando compruebe que las unidades se cancelan, una unidad como mol $^{-1}$ es lo mismo que 1/mol. Así, mol $^{-1}$ = J, $y \times K^{-1} = 1$

Si utilizamos las unidades SI de m³ para el volumen y Pa para la presión, se obtiene

$$R = \frac{PV}{nT} = \frac{101.325 \text{ Pa} \times 2,24140 \times 10^{-2} \text{ m}^3}{1 \text{ mol} \times 273,15 \text{ K}} = 8,3145 \text{ m}^3 \text{ Painel}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

Las unidades m³ Pa mol⁻¹ K⁻² tienen también otro significado. El pascal tiene unidades kg m⁻¹ s⁻², de manera que las unidades m³ Pa se transforman en kg m² s ², que es la unidad SI gara la energía, el julio. Por tanto R tiene el valor

$$R = 8.3145 \,\mathrm{J} \, \mathrm{root}^{-1} \,\mathrm{K}^{-1}$$

Este valor de R será el que más utilicemos cuando consideremos la energía implicada en la expansión y compresión de un gas.

En el margen de la Ecuación (f.11) se dan cuatro valores frecuentemente milizados de la constante de los gases, en los ejemplos prácticos que acompañan a los Ejemplos 6.7 y 6.8 y en otros ejemplos prácticos de este capitolo tendrá la oportunidad de utilizar estos valores. Sin embargo, utilizaremos R=0.082087 atm L mol $^{+}$ K $^{-}$ en los ejemplos projumente dichos para ayudarle a familiarizarse con este valor de R. Como rara vez esturá justificado el montener a lo largo de un cálculo todas las cifras significativas que aparecen en el valor de R, generalmente su valor numérico será redondeado a 0.08206 o incluso 0.0821.

En los Ejemplos 6.7 y 6.8, como ayuda para organizar los datos, se dan en primer lugar las magnitudes que se conocen y después las que no se conocen. Cuando esté más familiarizado con la ecuación de los gases ideales, será capaz de saltarse este paso y sustituir directamente en la ecuación. Una comprobación útil del resultado obtenido consiste en asegurarse de que las unidades se cancelan adecuadamente. La estatregia general se ilustra en el diagrama del margen.

EJEMPLO 6.7

Cálculo del volumen de un gos milizando la ecuación de los gases ideales. ¿Cuél es el volumen ocupado por 13,7 g de Cl₂(g) a 45 °C y 745 mmilig!

Solución

$$P = 745 \text{ minHg} \times \frac{1 \text{ atm}}{760 \text{ mmHg}} = \frac{745}{760} \text{ atm} = 0.980 \text{ atm}$$

$$V = ?$$

$$n = 13.7 \text{ g Cl}_2 \times \frac{1 \text{ mol Cl}_2}{70.91 \text{ g Cl}_2} = 0.193 \text{ mol Cl}_2$$

$$R = 0.08206 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$T = 45 \text{ °C} + 273 = 318 \text{ K}$$

Divida ambos lados de la ecuación de los gases ideales por P y despejo V.

$$\frac{PV}{P} = \frac{nRT}{P} \quad y \quad V = \frac{nRT}{P}$$

$$V = \frac{nRT}{P} = \frac{0.193 \text{ and } \times 0.08206 \text{Latint cool}^{*2} \text{K}^{*3} \times 318 \text{ K}}{0.980 \text{ atm}} = 5.14 \text{ L}$$

Comprobación: Observe que en la expresión anterior se cancelan las unidades excepto L. Esta es la unidad de volumen.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuál es el volumen ocupado por 20.2 g de $NH_1(g)$ a $-25 \, ^{\circ}\text{C}$ y $752 \, \text{meHe}$?

Ejemplo Práctico B: Una muestra de 13,7 g de Cl₂ está encernida en un recipiente de 7,50 L₄A qué temperatura ejercerá el gas una presión de 745 mmHg?

EJEMPLO 6.8

Calculu de la contidad de un gas utilizando la ecuación de los gases ideales. ¿Cuál es la presión que ejezon 1.00×10^{20} motéculas de N., confinadas en un volumen de 305 ml. a 175 °C?

Solución

Antes de utilizar la ecucción de los gases ideales debemos convertir el número de moléculas a número de moles, los mililitros a litros y los grados Celsius a Kelvin. Después de reordenar la cerasción de los gases ideales en la forma $P = \kappa RT/V$, se pueden introducir en la ecuación los datos adecuados y rasar a resolverla.

$$\begin{split} P &= ? \\ V &= 305 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.305 \text{ L} \\ n &= 1.00 \times 10^{20} \text{ moléculas de N}_2 \times \frac{1 \text{ mol N}_2}{6.022 \times 10^{20} \text{ moléculas de N}_2} = 0.000166 \text{ mol N}_2 \\ R &= 0.8206 \text{ atm L molf-}^4 \text{ K}^{-1} \\ T &= 175 \text{ °C} + 273 = 448 \text{ K} \\ P &= nRDV = \frac{0.000166 \text{ mol } \times 0.08206 \text{ atm L molf-}^4 \text{ K}^{-1} \times 448 \text{ K}}{0.305 \text{ L}} = 0.0200 \text{ atm} \end{split}$$

Comprobación: Se observa de nuevo que después de cancelar las unidades en la expresión anterior, quedan sólo las unidades deseadas, unidades de presión.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántos moles de He(g) hay en un depósito de 5,00 L. lleno de helio a 10,5 atm de presión y a 30,0 °C?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuántas motéculus de N_2 (g) quedan en un sistema de ultra-alto vacío con un volunten de 3,45 m³ cuando la presión se reduce a 6,67 \times 10 $^{\circ}$ Pu a 25 $^{\circ}$ C?

Ecuación general de los gases ideales

En los Ejemplos 6.7 y 6.8 utilizamos la exacción de los gases ideales para un sólo conjunto de condiciones (P, V, n, T). A veces se describe un gas de dos formas diferentes, es decir, con des conjuntos de condiciones. Entences tenensus que utilizar la ecuación de los gases ideales das veces, para unas condiciones iniciales y para unas condiciones finales, es decir.

(i) Condiciones inteteles (f) Condiciones finates
$$P_{i}V_{i} = n_{i}ttT_{i} \qquad P_{i}V_{i} = n_{i}RT_{i}$$

$$R = \frac{P_{i}V_{i}}{n_{i}T_{i}} \qquad R = \frac{P_{i}V_{i}}{n_{i}T_{i}}$$

Estas dos expresiones sen iguales entre sí porque cada una de cilas es igual a R.

$$\frac{P_i V_i}{n_i T_i} = \frac{P_i V_i}{n_i T_i}$$
 (6.12)

La Expresión (6.12) se llama ecuación general de los gases. La utilizamos la menudo cuando se mantienen constantes una o dos de las propiedades del gas y podemos simplificar la ecuación eliminando estas constantes. Por ejemplo, si una masa de gas constante se somete a cambios de temperatura, presión y volumen, se obtiene

$$P_i V_i T_i = \frac{P_i V_i}{T_i}$$





▲ FIGURA 6.11
La presión de un gas en función do la temperatura.
Representación dol Sjemplo 6.9
El volumen y contidal del gas se maniscien constantes. (a) 1,00 L O₂(g) en emidiciones estándar; (b) 1,00 L O₂(g) a 100 °C.

dende se han cancelado n, y n, porque son iguales (masa constante). Esta ecución se denomina a veces ley combinado de los guses. En el Ejemple 6.9, se mantienen constantes tanto el volumen como la masa, en cuyo caso se establece una sencilla relación entre la presión y la temperatura del gas, conocida como ley de Amonton: la presión de una cantidad constante de gas confinada en un determinado volumen es directamente proporcional a la temperatura Kelyín.

EJEMPLO 6.9

Unitoción de la conación general de los gases. En la Figura 6.11 se representa un matraz de 1,00 L., Reno de $O_{\rm c}(g)$, que se encuentra intelalmente en condiciones estándar y fundamente a 100 °C. χ Cuál es la presión a 100 °C.

Solución

Identifique los términos de la ecuación general de los gases que permanecen constantes. Cancele estos terminos y resuelva la ecuación resultante. En esse caso se muntienen constantes la cantidad de $O_3(g)$ $(n_1 - n_2)$ y el volumen $(V_1 = V_2)$

$$\frac{P_i V_i}{\sigma_i T_i} = \frac{P_i V_i}{\sigma_i T_i} \quad \text{y} \quad \frac{P_i}{T_i} = \frac{P_i}{T_i} \quad \text{y} \quad P_i = P_i \times \frac{T_i}{T_i}$$

Como P_i es la presión estándar = 1,00 atm.

$$1.60 \text{ atm} \times \frac{(100 + 273) \text{ K}}{273 \text{ K}} = 1.00 \text{ atm} \times \frac{373 \text{ K}}{273 \text{ K}} = 17 \text{ sam}$$

Comprobación: Pedemos basar nuestra comprobación en el conocimiento inmitivo de lo que sucede cuando se calienta un gas en un recipiente cerrado: la presión del gas aumenta (posiblemente basta el punto de reventor el recipiente). Si por error se trublese utilizado la relación de temperaturas 273 K/373 K, se hubiese obtenido una presión final inferior a 1,60 ann, un resultado imposible.

Ejemplo Práctico A: Una muestra de 1,00 mL de N₂(g) a 36,2 °C y 2,14 atm se calienta basta 37,8 °C y lupresión se reduce hesta 1,02 atm ¿Qué vulumen occupa el gas à esta temperatura y presión?

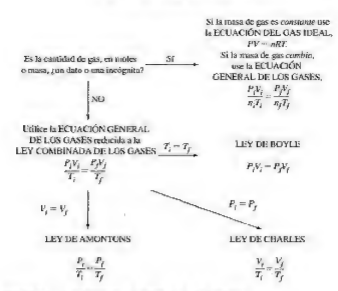
Ejermplo Practico B. Suponga que en la frigura 6.11 deseames que la presión se mantenga constante en 1.00 atm cuando el O₂(g) se catienta hasta 100°C. ¿Qué mase de O₂(g) dehemos dejar satir del matra/?

Utilización de las leyes de los gases

Cuando un estudiante afroras un problema de gases, se suele preguntar que conación de los gases se debe usar. Los problemas de leyes de gases suelen poder resolverse por más de un catárino. Si se prefiere una recomendación verbal breve, se puede proceder de la siguiente manera. Cuando un problema implica una comparación de dos gases o de dos estados (inicial y final) de un mismo gas, se puede utilizar la revada general de los gases, Ecuación (6.12) después de eliminar los términos (n. P. T. V) que permanezcan constantes. En otro caso, utilize la ecuación de los gases ideales, Ecuación (6.11). Si prefiere una estrategia para resolver el problema en forma de diagrama, la Figura (6.12) le será de gran ayuda. La etapa clave de este diagrama es determinar si la cantidad de gas (en masa o males) es un dato o una incógnita del problema.

6.4 Aplicaciones de la ecuación de los gases ideales

Atmute la ecuación de los gases ideales puede milizarse siempre como se introdajo en la Ecuación (6.11), le resultará atil para algunas aplicaciones escribir la ecuación en forma un poco distinta. En esta sección veremos dos de estas aplicaciones: la determinación de masas molares y de densidades de gases.



▲ FIGURA 6.12 Resolución de un problema de leyes de gases

Determinación de la masa molar

Si conocemos el volumen ocupado por un gas a una cierta temperatura y presión, podemos despejar de la ecuación de los gases ideales la cantidad de gas expresada en moles. Como el número de moles del gas (n) es igual a la masa del gas (n) dividida por la masa molar (M), si conocemos la masa y número de moles del gas, podemos despejar de la expresión n=m/M, la masa molar, M. Otra alternativa es hacer la sustitución n=m/M directamente en la ecuación de los gases ideales.

$$PV = \frac{mRT}{M}$$
(6.13)

Utilizamos la Ecuación (6.13) para obtener una masa molar en el Ejemplo 6.10, pero observe que esta ecuación puede también utilizanse cuando se conozca la masa molar del gas y se desce obtener la masa de una determinada muestra de gas,

EJEMPLO 6.10

Determinación de una masa motar utilizando la ocuación de los gases ideales. El propileno es un producto químicos importante, que ocupa aproximadamente la novema posición entre los productos orgánicos más fabricados. Se utiliza en la síntesia de otros productos orgánicos y en la obtenzión de plásticos (polipropileno). Un recipiente de vidrio pesa 40,1305 g limpio, seco y hecho el vacío; 138,2410 g cuando se llena con agua a 25,0 °C (densidad del agua = 0,9970 g/ml.); y 40,2559 g, cuando se llena con gas propileno a 740,3 mmHg y 24,0 °C. ¿Cuál es la masa molar del propileno?

Solución

Nuestra primera turca es obtener el volumen del recipiente de viário y, por consiguiente, el volumen del gas.

masa de agua necesaria para ltenar el recipiente = 138,2410 g = 40,1305 g = 98,1105 g

volumen del agua (volumen del recipiente) = 98,1105 g
$$H_2O \times \frac{1 \text{ mL } H_2O}{0.9970 \text{ g } H_2O}$$

= 98.41 mL = 0.09841 L

Abora hacenze, una lista de los valores de las otras variables, comenzando por la masa del gas,

valores que obtenemos por diferencia.
masa del gas =
$$40,2959 \text{ g} - 40,1305 \text{ g} = 0,1654 \text{ g}$$

temperatura = $24,0 \text{ °C} + 273,15 = 297,2 \text{ K}$
presión = $740,3 \text{ cmHg} \times \frac{1 \text{ atm}}{760 \text{ mmHg}} = 0,9741 \text{ atm}$

Finalmente, sustitulnos en la cenación que se obtiene al despejar M de la Ecuación (6.13).

$$M = \frac{mRT}{PV} = \frac{0.1654 \text{ g} \times 0.08206 \text{ ptri} \cancel{E} \text{ mol}^{-1} \cancel{E}'^{-7} \times 297.2 \cancel{E}}{0.9741 \text{ ptri} \times 0.09841 \cancel{E}}$$
$$= 42.08 \text{ g/mol}$$

Comprobación: Después de cancelar unidades, nos encontramos con g y mol⁻¹. La unidad g mill⁻¹ o g/mol es la unidad de la masa motar, la magnitud que descamos obrener.

Ejemplo Práctico A: El mismo recipiente de vidrio del Ejemplo 6.10 se llena con un gas desconocido a 772 mmHg y 22,4 °C. El recipiente lleno con este gas pesa 40,4868 g ¿Cuál es la masa molar del gas?

Ejemplo Práctico 8: Una muestra de 1,27 g de un úxido de nitrógeno, que puede ser NO o N₂O, coupa un volumen de 1,07 L a 25 °C y 737 mmHg, ¿De qué óxido se truto?

Considere ahora que descamos determinar la fórmula de un hidrocarburo desconocido. Analizando los productos de la combosticio podemos establecer la composición centesimal del hidrocarburo y, a partir de ella, determinar la fórmula empírica del hidrocarburo. El método del Ejemplo 6.10 nos proporciona una masa molar (g/mol), que es numéricamente igual a la masa molecular (u). Esta es toda la información que necestramos para establecer la fórmula molecular verdadera del hidrocarburo (veáse el Ejercicio 90).

Densidades de los gases

Para determinar la densidad de un gas se paede empezar con la conación de la densidad d = m/V. A continuación se expresa la masa del gas como el producto del número de moles del gas por su masa molar, $m=n\times M$. Esto nos lleva a

$$d = \frac{m}{V} = \frac{n \times M}{V} = \frac{n}{V} \times M$$

Ahora, utilizando la ecuación de los gases ideales, podemos sustituir n/V por su equivalente, P/RT, obteniendo

$$d = \frac{m}{V} = \frac{MP}{RT} \tag{6.14}$$

La densidad de un gas en condiciones estándar puede calcularse fácilmente dividiendo su masa melar por el volunen melar (22,4 L/mel). Para el O₂(g) en condiciones estándar, por ejemplo, la densidad es 32,0 g/22,4 L = 1,43 g/L. En otras condiciones de temperatura y presión, podemos utilizar la Ecuación (6.14).

RECUERDE

que las densidades de los gaser son mucho más pequeñas que las densidades de los sólidos y los líquidos y se expresan normalmente en granas por litro en vez de gramos por militiro. >

EJEMPLO 6.11

Cálento de la densidad de un pas unitizando la ecuación de los guxes ideoles. ¿Cuál es la densidad del eas exiscas (C-) à 798 K v 0.987 mm?

Solución

Pedemos obtener fácilmente los ténninos del lado desecho de la Eccación (6.14). La dessidad (m/V) está en el lado izquierdo de la ecuación

$$d = \frac{m}{V} = \frac{MP}{RT} = \frac{32,00 \text{ g mol}^{-1} \times 0,987 \text{ atm}}{0.08206 \text{ atm L-inol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K}} = 1,29 \text{ g/l}$$

Comprobación: La densidad calculada (1,29 g/L) debe ser un poco inferior o la densidad del Ogle) en condiciones estándor (1,43 g/L). La presión del gas es un poco inferior a 1,00 atm y la temperatura es un poco mayor de 273 K. Observe en la Ecuación (6.14) que tanto una disminución de la presión como un aumento de la temperatura bacen disminuir la densidad.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuál es la densidad del gas helio a 298 K y 0.987 atm? Basándose en su respuesta, explique per qué podemos decir que el helio es "más ligero que el aire".

Éjemplo Práctico B: ¿A que temperatura tendré el O₂(g) una decedad de 1.00 g/L, si se abracena a una presión de 745 montio?

Las densidades de los gases differen de las densidades de los sólidos y los líquidos en dos aspectos importantes.

- Las densidades de los gases cambian mucho con la presión y la temperatura, aumentando at aumentar la presión del gas y disminuyendo al aumentar la temperatura. Las densidades de los sólidos y los líquidos también cambian un poco al modificarse la temperatura, pero apenas cambian con la presión.
- La densidad de un gas es directamente proporcional a se masa mular. No existe una relación sencilla entre la densidad y la masa molar de los sólidos y los liquidos.

Una aplicación importante de las densidades de los gases es establecer las condictones para enoseguir globos más ligeros que el aire. Un globo lleno de un gas se elevará en la atmosfera seiamente si la densidad de gas es menor que la del aire. Como las densidades de los gases son directamente proputeionales a sus masas molares, cuanto nuás baje sea la masa molar del gas, mayor será su capacidad de elevarse. La masa molar más baje sea la del hidrógeno, pero el hidrógeno es inflamable y forma mezclas explosivas con el aire. La explosión del diregible Hindenburg en 1937, significo el final de los viajes transaceánicos en acronaves llenas de hidrógeno. Abora las acronaves, como la de Goadyear, utilizan hefio, que tene una masa molar solamente dos seces la del hidrógeno (Figura 6.13). El hidrógeno todavía se utiliza para globos meteorológicos y otros globos de observación.

Otra alternativa es Benar el globo con aire coliente. La Ecuación (6.14) indica que la densidad del gas es imersamente proporcional a la temperatura. El aire coliente es menos desso que el aire frío. Sin embargo, como la densidad del aire disminaye rápidamente con la altitud, hay un límite en la altura que puede alcanzar un globo de aire caliente o un globo de cualquier gas.

6.5 Los gases en las reacciones químicas

Las reacciones en les que intervienen gases como productos y/o reactivos no son nuevas para misotros. Abora, sin embargo, teneracs una herramienta nueva para utilizar en les cálculos estequiométricos de las reacciones: la ecuación de los gases ideales. Concretando, abora podemas manejar la información sobre gases en función de volúnames, temperaturas y presiones, además de las masas y de la cantidad, en moles.

En muchos casos, el mejor método es (a) utilizar factores estequiométricos para estahiecer relaciones entre la cantidad de un gas y las cantidades de otras reactivos o productos y (b) utilizar la ecuación de los gases ideales para establecer la tente de cumidad de un gas y el volumen, la temperatura y la presión. En el Ejemplo 6.12 se determinadel número de motes de N₂(g) a partir de la estequiametría de una reacción. Después se unliza fa ecuación de los gases ideales para determinar el volumen de un gas.



▲ FIGURA 6.13
El globo lleno de brilio ejerce una tuerza escendente en la pesa de 20,00 g, de manera que el globo y la pesa juntos sólo pesati 19,00 g.



Animación de las bolsas de airo ("air-bags")

EJEMPLO 6.12

Utilización de la ecuación de los gases ideales en los cálculos estequiemétricos de las reacciones. La axida de sostia, NaN₃, se descompone a alta temperatura obteniéndose N₂(g). Con los dispositivos adecuados para iniciar la reacción y reteneral sodio metático que se forma, esta reacción se utiliza en los sistemas de seguridad de bolsa de aire (air-bag) | Weise la Sección Atención a del final del capitulo). (Qué volumen de N₂(g), medido a 735 mmHg y 26 °C, se obtiene cuando se descomponen 70,0 g de NaN₂?

$$2 \operatorname{NaN}_{i}(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{Na}(1) + 3 \operatorname{N}_{i}(g)$$

Solución

?
$$mot N_2 = 70.0 \text{ g. NaN}_3 \times \frac{1 \text{ mot NaN}_3}{65.01 \text{ g. NaN}_3} \times \frac{3 \text{ mot N}_3}{2 \text{ mot NaN}_3} = 1.62 \text{ mot N}_2$$

$$P = 735 \text{ mmHg} \times \frac{1 \text{ atm}}{760 \text{ mmHg}} = 0.967 \text{ atm}$$

$$V = 7$$

$$n = 1.62 \text{ mot}$$

$$R = 0.08206 \text{ atm L mot}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$T = 26 \text{ °C} + 273 = 299 \text{ K}$$

$$V = \frac{nRT}{P} = \frac{1.62 \text{ mot} \times 0.08206 \text{ atm L mot}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 299 \text{ K}}{0.967 \text{ atm}} = 41.11$$

Comprobación: 70,0 g de NaN, es un poco más de un mal ($M\approx 65$ g/mal). A partir de esta cataldad de NaN, se puede esperar aproximadamente 1,5 mal de Na(g). En condiciones estándar, 1,5 mal de Na(g) ocupan un volumen de 1,5 \times 22,4 = 33,6 L. El gas se recoge a una presión más baja y a un temperatura más alta que las condiciones estándar, dehe tener un volumen algo superior a 33,6 L.

Ejemplo Práctico A: ¿Cuántos gramos de NaN₁ se necesitan para obtener 20,0 L de N₂(g) a 30,0 °C v 776 nunHe?

Ejemplo Práctico B: ¿Qué masa de Na(1), expressala en granos, se obtiene por l'im de N₂(g) formado en la descomposición de la azida de sodio si el gas se recege a 25 °C y 751 Ton?

Ley de los volúmenes de combinación

Cuando los reactivos y productos implicados en un cálculo estequiométrico son gases, se puede utilizar un método may sencillo. Considere la signiente reacción.

2 NO(g) + O₂(g)
$$\longrightarrow$$
 2 NO₃(g)
2 mol NO(g) + 1 mol O₂(g) \longrightarrow 2 mol NO₃(g)

Suponga que los gases se comparan a la misma P y T. En estas condiciones un mol de gas ocupa un cierto volumen, que representamos como V fitres, 2 moles de gas, 2V litros, y así sucesivamente.

$$2V \sqcup NO(g) + V \sqcup O_2(g) - \longrightarrow 2V \sqcup NO_2(g)$$

Ahora dividimos todos los coeficientes por V.

$$2 \perp NO(g) \pm 1 \perp O_2(g) \Longrightarrow 2 \downarrow_1 NO_2(g)$$

Cuando describimos la reacción química de esta manera, podemos escribir factores de conversión basados en las relaciones

$$2 \perp NO_2(g) \Leftrightarrow 1 \perp O_2(g); 2 \perp NO(g) \Leftrightarrow 1 \perp O_2(g)$$

Loque acabamos de hacer es establecer, con la terminología actual, la ley de los volúmenes de combinación de Gay-Lussac, ley esbozada en el apartado dedicado a la ley de Avogadro, al indicar que los gases reaccionan combinándose y obteniéndose volúmenes en proporción a números enteros pequeños. Utilizamos esta ley en el Ejemplo 6.13.

EJEMPLO 6.13

Aplicación de la ley de los vulámenos de combinación. La blenda, ZnS, es la mesa más importante del zine. La testación (calentamiento fuerte) del ZnS es el primer paso para la obtención comercial de zine.

$$2 \operatorname{ZnS}(s) + 3 \operatorname{O}_2(g) \xrightarrow{A} 2 \operatorname{ZnO}(s) + 2 \operatorname{SO}_2(g)$$

yQué volumen de $SO_1(g)$ se forma por litro de $O_2(g)$ consumido? Ambos gases se miden a $25\,^{\circ}\mathrm{C}$ y $745\,$ mmHg.

Solución

El reactivo y el producto que hay que comparar son gases y *ambos estén a la misma temperatura y presión*, por lo que podemos deducir una razón de volúmenes de combinación a partir de la ceusción ajustada (en azul) y utilizarla de la siguiente manera.

? LSO₃(g) = 1,00 LO₂(g) ×
$$\frac{2 \text{ LSO}_2(g)}{3 \text{ LO}_2(g)}$$
 = 0,667 LSO₃(g)

Ejemplo Práctico A: La primera crapa de la obtención de ácido nútrico es la conversión de autoníaco a monóxido de nariógeno. Esto se fleva a cabo en condiciones de temperatura alta y en presencia de un catalizador de platino. ¿Qué volumen de $O_3(g)$ se consume por litro de NO(g) formado?

$$4 \text{ NH}_2(g) + 5 \text{ O}_2(g) \xrightarrow{\beta_2} 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2\text{O}(g)$$

Ejemplo Práctico 8: si todos los gases se miden a la misma temperatura y presión, ¿qué volumen de $NH_1(g)$ se obtiene cuando se consumen 225 L de $H_1(g)$ según la reacción $N_2(g) + H_2(g) \longrightarrow NH_2(g)$ (sin ajustar)?



¿Está preguntándose...?

¿Qué so debe hacer si los gases implicados en un cálculo esteguiométrico no están a la misma temperatura y presión?

Si los gases no están a temperaturas y presiones idénticus, no se puede utilizar la ley de los volúmenes de combinación. En estos casos lo mejor es pesar la información que se tiene de los gases a motes y utilizar a continuación una razón motar, obtenida de la equación química, como en el Ejemplo 6.12. Observe también que, cuando se aplica la ley de los volúmenes de combinación, ob bace falta conocer los valores de la presión y la temperatura. Así, en el Ejemplo 6.13 no utilizamos las condiciones, 25 °C y 745 munHg.

6.6 Mezclas de gases

Las leyes elementales de los gases, como la ley de Boyle y la ley de Charles, se fundamentan en el comportamiento del aire, que es una mezela de gases. Así que las leyes elementales de los gases y la ecuación de los gases ideales pueden aplicarse tanto a una mezela de gases inertes como a cada uno de los gases por separado. Siempre que sea posible, la manera más sencilla de trabajar con mezelas gaseosas es utilizar como valor de n la cantidad total en moles de la mezela de gases $(n_{\rm ex})$.

EJEMPLO 6.14

Aplicación de la ocuación de los gases ideales a una mezola de gases. ¿Cuál es la presión que ejerce una mezola de 1,0 g de H₂ y 5,00 g de He cuando la mezola está confinada en un volumen de 5,0 L a 20 °C?

Solución

$$\begin{split} n_{\rm R4} &= \left(1.0~{\rm g~H_2} \times \frac{1~{\rm mol~H_2}}{2.02~{\rm g~H_3}}\right) \times \left(5.00~{\rm g~He} \times \frac{1~{\rm mol~He}}{4.003~{\rm g~He}}\right) \\ &= 0.50~{\rm mol~H_2} + 1.25~{\rm mol~He} = 1.75~{\rm mol~gas} \\ P &= \frac{n_{\rm to}RT}{V} \\ &= \frac{3.75~{\rm mol~X~0.0821~aim~L~mol^{-1}~K^{-1}~\times 293~K}}{5.0~L} = 8.6~{\rm aum} \end{split}$$

Ejermplo Práctico A: Si se anaden 12.5 p de Ne a la mezcla de gases descrita en el l'acmiple 6.14 y después se auremta la temperatura trana 55 °C, ¿cuál sera la presion total del gas? (Sugermeia: ¿cuál es el nuevo valor del número de moles del gas? ¿Qué efecto tiene el aumento de temperatura en la presión de un gas que está a volumen constante?)

Ejoropho Practico B: Se nezclar 2.0 L de O_S(g) y 8.6 L de N₂(g) medidos ambes en condiciones estándar. La mezcla de pases inenes se comprime basia ecupar 2.0 L a 598 K. ¿Cuál es la presión que ejerce esta muestra?

John Datton hizo una contribución importante al estudio de los mezclas de gases. Datton propuso que cada uno de los gases de la mezcla se expande hasta lleuar el recipiente y ejerce una presión. Manada presión parcial de este gas, igual a la que ejercería si estuvitese el sólo en el recipiente. La ley de las presiones parciales de Dalton establece que la presión total de una mezcla de gases es la suma de las presiones parciales de los componentes de la mezcla (vedas la Figura 6.14). Para una ntezcla de gases A, B,...

$$P_{\text{tot}} = P_{\Lambda} + P_{0.4} \dots$$
 (6.16)

En una mezeta de gases formada por n_A moles de A, n_B moles de B y así socesivamente, el volumen que cada gas ocuparía él sólo a una presión igual a P_{vet} es

$$V_{\rm A} = n_{\rm B}RT/P_{\rm tot}$$
, $V_{\rm B} = n_{\rm B}RT/P_{\rm tot}$, y así sucesivamente.

El volumen total de la mezcla de gases es

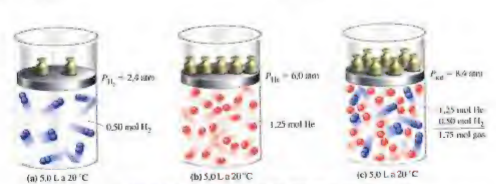
$$V_{\rm res} = V_{\rm A} + V_{\rm B,...}$$

RECUERCE • que cuando se otiliza esta expresión, $V_A = V_B = ... = V_{bc}$

RECUERDE

que cumdo se utiliza esta expresión,

$$P_{\rm A}=P_{\rm B}=...=P_{\rm Ed}\, {I\!\!P}$$



▲ FIGURA 6.14 Illustración de la ley de Dalton de las presiones parciales

La presión de cada uno de los gases es proporcional el número de motes del gas. La presión total

es la suma de las presiones parciales de cada uno de los gases.

y la expresión del porcentaje en volumen habitualmente empleada es

% A en volumen =
$$\frac{V_{\rm A}}{V_{\rm ref}} \times$$
 100%; % B en volumen = $\frac{V_{\rm B}}{V_{\rm ref}} \times$ 100%; etc.

Se puede obtener una expresión muy útil si se hacen los cocientes

$$\frac{P_A}{P_{NA}} = \frac{n_A(RT/P_{0A}^*)}{n_{nB}(RT/P_{0A}^*)} = \frac{n_A}{n_{nB}} \quad \text{y} \quad \frac{V_A}{V_{nA}} = \frac{n_A(RT/P_{0A}^*)}{n_{nB}(RT/P_{0A}^*)} = \frac{n_A}{n_{nB}}$$

lo que significa que

$$\frac{n_A}{n_{\text{in}}} = \frac{P_A}{P_{\text{cos}}} = \frac{V_A}{V_{\text{ext}}} = x_A \qquad (6.17)$$

El término $n_A/n_{\rm tot}$ recibe un nombre especial, fracción molar de A, x_A . La fracción molar de un componente en una mezcla es la fracción de moléculas de la mezcla que corresponde a ese componente. La sama de todas las fracciones molares de la mezcla es Γ .

Como se ilustra en el Ejemplo 6.15, frecuentemente es posible pensar en las mezclas de gases de distintas maneras.

EJEMPLO 6,15

Céliculo de los presiones pareides en una mezido de guses. ¿Cuáles son las presiones pacelales de H₂ y He en la mezida de gases del Ejemplo 6.14?

Solución

Un posible enfoque cursiste en la aplicación directa de la tey de Daltum, es decir, el cálculo de la presión que cada pas ejercería si se encontrase él sólo en el recipiente.

$$P_{43_2} = \frac{n_{13_1} \cdot RT}{V} = \frac{0.50 \text{ mol} \times 0.0821 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 293 \text{ K}}{5.0 \text{ L}} = 2.4 \text{ atm}$$

$$P_{\rm He} = \frac{n_{\rm He} \cdot RT}{V} \simeq \frac{1,25 \; {\rm mol} \times 0,0821 \; {\rm atm} \; {\rm L} \; {\rm mol}^{-1} \; {\rm K}^{-1} \times 293 \; {\rm K}}{5.0 \; {\rm L}} = 6.0 \; {\rm atm}$$

La expresión (6.17) properciona una manera toás sencilla de resolver el problema porque ya sabernos, por el Ejemplo 6.14, el número de moles de ambos gases y la presión total $(P_{in} = 8.4 \text{ atm})$.

$$P_{\rm H_2} = \frac{n_{\rm H_2}}{n_{\rm og}} \times P_{\rm po} = \frac{0.50}{1.75} \times 8.4 \text{ atm} = 2.4 \text{ atm}$$

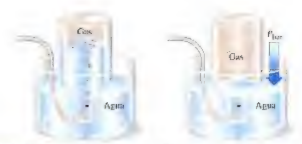
$$P_{\rm tic} = \frac{n_{\rm tic}}{n_{\rm ps}} \times P_{\rm ret} = \frac{1.25}{1.75} \times 8.4 \text{ atm.} = 6.0 \text{ atm.}$$

Comprobación: Como en esge caso, un método efectivo de comprobar la solución consiste en objetes el mismo valor por otro procedimiento.

Ejemplo Práctico A: Una mezcla de 0,197 moi de CO₂(g) y 0,00278 moi de HyO(g) está a 30,0 °C y 2,50 atm. ¿Cuál es la presión parcial de cada gas?

Ejemplo Práctico 8: La composición percentral en vultarien del ajeces 78.08 por ciento de N_2 , 20,95 por ciento de O_3 , 0.93 por ciento de A_4 y 0.036 por ciento de O_3 , 0.038 por ciento de O_4 , 0.03

 En les experimentas antiguos, algunos científicos utiliosaban narcurso en la cámara ngunatica para poder recoger gases solubles en agua. El dispositivo que se muestra en la Figura 6.15, la rámara neumática, jugó un papel crucial para aislar gases en el desarrollo inicial de la química. Naturalmente, el mérodo sólo funciona si los gases ai se disuel ven ni reaccionan con el líquido desplazado. Pero esto es lo que sucede con muchos gases importantes como H₂, O₂ y N₂, tudos ellos prácticamente insolubles e inertes en agua.



▲ FIGURA 6.15 Recogida de un gas sobre agua

La botella está llena de agua y su crificio obierto se sostienz por debajo del nivel del agua en el recipiente. El gas procedente de un aparato generador de gases es condecado bacia dentro de la botella. Cuando el gas se acumuta dentro de la botella, el agua se desplaza, desde la borella air recipiente. Para que la presión total del gas en la botella sea igual a la presión barométrica, se debe ajustar la posición de la botella de manera que los niveles de agua fuera y dentro de la botella sean coincidentes.

Un gas que se recoge en una cámara neumática llena de agua, se dice que se recoge sobre agua y que está "búnedo". Es una mezela del gas que se desea obtener y vapor de agua. El gas que se está recogiendo se expande hasta flenar el recipiente y ejerce su presión parcial, $P_{\rm rec}$. El vapor de agua se torma por exparación del agua líquida y flena también el recipiente, ejerciendo una presión parcial, $P_{\rm rec}$. La presión del vapor de agua depende sólo de la semperatora del agua. Los dates de presiones de vapor se encuentran fácilmente en tablas (veáse la Tubla del margen).

De acaerdo con la ley de Dalton, la presión total del gas flumedo es la suma de las des presiones parciales. La presión total puede hacerse igual a la presión atmosferica local (presión barométrica).

$$P_{\text{tot}} = P_{\text{hot}} = P_{\text{pos}} + P_{\text{BOD}}$$
 to $P_{\text{gol}} = P_{\text{hot}} - P_{\text{total}}$

Una vez que se conoce $P_{\rm peo}$ pademos utilizar este dato en cálculos estequiométricos, conso se hace en el Ejemplo 6.16.

 Presiones de vapor del agua a varias (emperaturas

Temperatura (°C)	Presión de vupor (mmHg)
15.0	12,79
17,0	14,53
19.0	16,48
21.0	18,65
23,0	21,417
25.0	23,76
300	31.82
50.0	92,51

EIEMPLO 6.16

Recognita de un pas sobre un liquido (agua), En la rescrán, que se indica a continuación, se recogneron 81,2 ml. de $O_2(g)$ sobre agua a 23 °C y una presión barométrica de 751 mmHg. ¿Cuál debe haber sido la masa de $Ag_2O(s)$ descrimpresta? (La presión de vapor del agua a 23 °C es-21.1 mmHg.).

$$2 \text{ Ag-O(s)} \longrightarrow 4 \text{ Ag(s)} + O_2(g)$$

Solución.

Primero necesitamos culcular el número de moles de $O_2(g)$ que se obsienen. Podemos hacerlo atilizando la ecuación de las gases ideales. En clave de este cálculo está en darse cuenta de que el gas recugido está húmedo, es decir, es una *mescha* de $O_2(g)$ y vapor de agua.

$$\begin{split} \dot{P}_{tb_2} &= \dot{P}_{tor} - \dot{P}_{18,0} = 751 \text{ minHg} = 24,1 \text{ minHg} = 730 \text{ minHg} \\ \dot{P}_{0\gamma} &= 730 \text{ minHg} \times \frac{1 \text{ sam}}{760 \text{ minHg}} = 0,961 \text{ stm} \\ \dot{V} &= 81.2 \text{ m.L.} = 0.0812 \text{ L} \\ \dot{H} &= 7 \end{split}$$

$$R=0.08206$$
 atm L mol $^{-1}$ K $^{+}$

199

$$u = \frac{PV}{RT} = \frac{0.961 \text{ atm} \times 0.0812 \text{ L}}{0.08206 \text{ atm} \text{ L mot}^{-1} \text{ K}^{-4} \times 296 \text{ K}} = 0.00321 \text{ mot}$$

A partir de la exuación química se puede obsener un factor para pasar de moses de O₂ a motes de A₂,O. La masa motar de A₂,O properciona el factor fural necesario.

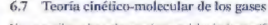
1
 c Ar: Ω = 0,00321 mel Ω_{τ} × $\frac{2 \, \mathrm{mol} \ Ag_{\tau} O}{1 \, \mathrm{mel} \ \Omega_{\tau}}$ × $\frac{231,7 \, \mathrm{g} \, Ag_{\tau} O}{1 \, \mathrm{mol} \ Ag_{\tau} O}$

Ejemplo Práctico A: La reaceien entre el aluminio y el serdo elorbidarico da gas hidrógeno

$$2 \text{ Al}(s) + 6 \text{ HCl}(aq) \longrightarrow 2 \text{ AlCL}(aq) + 3 \text{ H}_2(g)$$

Si se recrigen 35,5 mL de $H_2(g)$ sobre agua a 26 °C y una preseña barranetrica de 755 minHg, ¿cuántos moles de HCl se lan consurádo? (La presión de vapor del agua a 26 °C es 25,2 minHg)

Ejemplo Práctico B: Una muestra de 8,07 g que tiente 88,3 par ciento en masa de Ag.O se descompone producióndose plata sótida y O.(g). El O.(g) se recoge sobre agua a 25 °C y 749,2 mmHg. La presión de vapor del agua a 25 °C es 23,8 mmHg. ¿Qué volumen de gas se recoge?



Vanas a utilizar altera algunos términos del método creatifico introducidos en la Sección i.2. Las leyes elementales de los gases y la ecuación de los gases ideales se utilizara para predecir el comportamiento de los gases; son leyes naturales. Para poder caplicarlos se necesita una teoría. Hacia la mitad del siglo XIX se desarrolló una teoría denomimada teoría cinético-molecular de los gases. Esta teoría está basada en el modelo que se muestra en la Figura 6.16 y que tiene las siguientes características.

- E. Un gas está formado por un número muy grande de particulas muy pequeñas (moléculas o, en algunos casos, átomos) en moyimiento constante, lineal y al azar.
- Las moléculas de los gases distan mucho unas de otras. La mayor parte del espacio ocupado pur el gas está vecío. (Las moléculas se consideran como masas denominadas masas puntuales, es decir, como si tuviesen masa pero no ocupasen volumen.)
- Las moléculas chocan unas con otras y con las paredes del recipiente en que se aloja el gas. Estas colisiones tienen lugar rápidamente, de modo que la mayor parte del tiempo las undéculas no están chocando.
- 4. Se supone que no se ejercen fuerzas entre las moléculas, excepto durante el certo tiempo en que tiene lugar la colisión. Es decir, una molécula dada actúa independientemente de las extas, sin que su presencia le afecte.
- 5. Las moléculas individuales paeden ganar o perder energia por efecto de las colisiones. Sin embargo, para un conjunto de moléculas que están a temperatura constante, la energia total permanece constante.

Debido a que la presson es una fuerza por unidad de área, la clore del desarrolle en la teoria ciaético molecular de una ecuación para la presión está en establecer la fuerza de las celisiones moleculares. Esta fuerza depende de los siguientes factores.

1. Energio curética trestamenal de las moléculas. La energia cinética traslacional es la energia que poseen los objetos que se mueven en el espacio. Al igual que las proyectiles en movimiento, las moléculas de gas tietten energía cinética. La energía cinética traslacional de una molécula se representa como e_e y viene dada por



A FIGURA 6.16
Visualización del movimiento
molecular

Les trefècules del gas están en movimiento constante y experimentan colisiones entre si y con las paredes del recipiente. $\epsilon_r=rac{1}{2}\,mu^2$, donde m es la masa de la molécula y u es su velocidad. Cuanto más rápido sea el movimiento de las moléculas, mayor serú su energía cinética trastacional y mayor serú la fuerza de sus colisiones.

2. La frequencia de las colisiones moleculares, es decir, el número de colisiones por segundo. Cuanto mayor sea esta frequencia, mayor será la fuerza total de las colisiones. La frecuencia de colisión aumento con el número de partéculas por unidad de volumen y con las relocidades moleculares.

Frequencia de colisión ex (velocidad melecular) \times (moléculas por unidad de volumen) Frequencia de colisión ex $(n) \times (N/V)$

 Cuando una molécula checa contra la pared del recipiente, invierte su dirección y se transfiere un momento. Esta transferencia de momento se denomina impulso. La magnitud del impulso es proporcional a la masa de la molécula y a su velocidad.

Impulso (transferencia de momento) ex (velocidad molecular) \times (masa de la partícula) impulso ex (ma)

La presión de un gas (P) es el producto del impulso y la frecuencia de colisión, por tanto, la proporcionalidad completa para los factores que influyen en la presión es

$$P \propto (mn) \times (n) \times (N/V) \propto (N/V) mn^2$$

En un instante cualquiera, sin embargo, no todos las moléculas se mueven a la misma velocidad, por lo que debemos utilizar el promedio de los cuadrados de sus velocidades en la expresión de la presión. La media del cuadrado de las velocidades es la velocidad cuadrática media, 12. Para comprender mejor el concepto del pronedio de los cuadrados de un grupo de velocidades consideremos cineo moléculas con velocidades 400, 450, 525, 585 y 600 m/s. Obtenemos el promedio elevando al cuadrado las velocidades, sumando estos cuadrados y dividiendo por el número de partículas, en este caso cineo.

$$\overline{u^2} = \frac{(400 \text{ m/s})^2 + (450 \text{ m/s})^2 + (525 \text{ m/s})^2 + (585 \text{ m/s})^2 + (600 \text{ m/s})^2}{5}$$

$$= 2.68 \times 10^3 \text{ m}^2/\text{s}^2$$

Por tanto, el factor de prepercionalidad para la presión resulta

$$P \propto \frac{N}{V} i m \tilde{u}^2$$

El factor final es que la dirección en que se mueron les moléculas tiene tres componentes correspondientes a las tres dimensiones perpendientares (x, y, z). Como nuestro cálcuto de la presión debe basanse en el movimiento en sólo una de estas dimensiones, aparece un factor de 1/3, que es, de techo, la constante de preporcionalidad en la expresión. Cuendo todos estos factores se tienen en cuenta adecuadamente, se obtiene la siguiente expresión para la presión de un gas, exprestión que es la ecuación básica de la teoría cinético-molecular.

$$P = \frac{1}{3} \frac{N}{V} m \overline{u^2}$$
 (6.18)

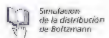
La Ecuación (6.18) conduce a algunos resultados interesantes, como se verá a continuación.

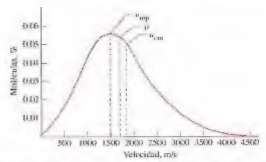
La barra escrita solare el símbolo de una magnitud indica que esto magnitud puede adeptar distintos valores y que se está tomando so valor medio.

RECUERDE >

que la velocidad cundrático mestia no es lo mismo que el cuadrado de la velocidad media. La velocidad media o promedio es (400 + 450 + 525 + 585 + 600)/5 - 512 m/s. El cuadrado de esta media es $(512 m/s)^2 = 2.62 \times 10^5 \text{ m}^2/s^2$.







♣ FIGURA 6.17 Distribución de velocidades moleculares. El gas hidrógerso a 0 °C Los percentajes de moléculas con una cierta, velocidad se representan en función de la velocidad. Se señalan en el cráfico tres velocidades distursas que se estudian en el texto.

Distribución de las velocidades moleculares

Es nocesario utilizar el promedio de velocidades moleculares que aparece al deducir la Ecuación (6.18) porque las moléculas de un gas no tienen la misma velocidad. Usa una distribación de velocidades, como se muestra en la Figura 6.17. Además, en esta figura pueden identificarse tres velocidades características de una distribución. La velocidad sus pusbable o modal, u_{np}, es la velocidad que pusee un mayor número de moléculas. La velocidad media, n, es el promedio de las velocidades. La velocidad enadrática media, n, es la ror, cuadindo del promedio de los cuadrados de las velocidades de todas las moleculas que hay en fa muestra.

Se peede obtener una expresión muy útil para n_{cm} si se combinan la Ecuación (6.18) y la equación de los gases ideales. Considere un mol de gas ideal. El número de moléculas que hay es $N=N_{K}$ inómero de Avegadro), y pedemos escribar la ecuación de los gases ideales como PV=RT (es decir, haciendo n=1 en la ecuación PV=nRT). Primero sustinúmos N per N_{K} y multiplicames ambos números de la Ecuación (6.18) por Y. Este nos llevo n

$$PV = \frac{1}{3}N_0m\bar{u}^2 \qquad (6.19)$$

A continuación sustituimos PV por RT y multiplicamos ambos miembros de la ecuación par 1.

3RT - Name?

Ahora observe que el producto $N_{\rm A}m$ es la masa de 1 mul de moléculas, la masa molar, $M_{\rm c}$

$$3RT = Mu^2$$

Finalmente despejamos $\overline{u^2}$ y después, $\sqrt{\overline{u^2}}$ que es u_{cos}

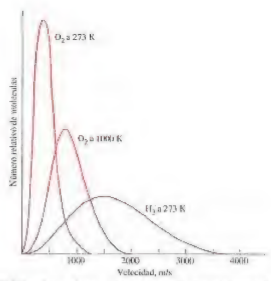
$$n_{kn} = \sqrt{n^2} = \sqrt{\frac{3907}{M}}$$
(6.20)

La Freuerión (5.24) muestra que $n_{\rm en}$ de un gas es directamente proporciunal à la raiz cuadrada de la temperatura Kelvan e inversamente proporcional a la raiz cuadrada de sa tuesa mobre. Esto significa que las moléculas de gas más legens tienen veloculades mayores que las más pesadas, pero todas las velocidades moléculares aumentan al aumentar la temperatura (Figura 6-18)

Para ententar um velocidad cuadrática media utilizando la Econción (6.20) necesitamos expresar la constante de los gases como

$$R = 8.3145 \text{ J moV}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

 Un gas para el que se cumplen los postulados de la fuería emético-molecular, es automáticamente un uns idual.



▲ FIGURA 6.18 Distribución de volocidades moleculares. Efecto de la masa y la temperatura Los minieros relativos de moléculas con cierto valter de la velocidad se representan en función de la velocidad. Observese el efecto de la temperatura sobre la distribución de nacientas de corígeno y el efecto de la masa; es necesario calendar el oxigeno hasta una temperatura muy alta para tener la misma distribución de velocidades que el histrópeno a 273 %.

Et julio tiene unidades de (kg)(nt/s)², por lo que debemos expresar la masa malar en Lilogramos por mol, como se muestra en el Ejemplo 6.17.

EJEMPLO 6.17

Cálculo de una velocidad enadrática media. ¿Cual de las dos velocidades es prayor, la de un proyecúl disparado por un rifle M-16 de gran potencia (2180 m/h) o la velocidad condrática media de las moléculas de H₁ ± 25 °C?

Solución

Obtengu $u_{\rm est}$ de H_2 milizando la Ecuación (6,20). Al hacerte recueste los detalles acerca de R y M que acubamos de senalar.

$$u_{cn} = \sqrt{\frac{3 \times 8.3145 \text{ kg m}^2 \text{ s}^{-2} \text{ mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K}}{2.016 \times 10^{-3} \text{ kg mol}^{-1}}}$$

 $= \sqrt{3.69 \times 10^6 \text{ m/s}^2 = 1.92 \times 10^6 \text{ m/s}}$

Lo que queda por hacer en el problema es o bien convertir 1.92×10^7 m/s en $\tan x$ elocidad en millas per hora, o bien 2180 milh en metros por segundo. Así podremes comparar las dos velocidades. Al hacer esto, encontramos que 1.92×10^7 m/s equivale e 4.29×10^7 mi/h. La velocidad cuadrática media de las moleculas de 11, a 25° C es mayor que la velocidad del proyectil disparado por el nille de gran potencia.

Ejemplo Práctico A: __Caál de los dos gases tiene la velécidad cuadrance media natyor a 25 °C, NH₁(g) o HCkg)? Calcule n_{ine}para el gas con velecidad natyor.

Ejemplo Práctico 8: ¿A qué temperatura se iguatan u_{co} de $H_{\rm c}$ y la velocidad del proyectil del rifle M-16 del Ejemplo 6.17?



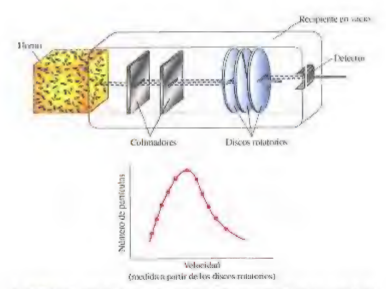
¿Está preguntándose ...?

¿Como puede demostrarse experimentalmente la distribución de velocidades moléculares?

Esto puede llevarse a cabo con el aparato mostrado en la Figura 6.19. Un homo y una cámara de vaçio situada a se lado están separados por una pared en la que hay un pequeno agujero. Las moléculas de gas se calicanan en el horro y salen por el agujero pasando a continuación por un serie de tentigas detominadas *cultimadores* que reúren las moleculas en un haz. El número de moléculas en el haz se mantiene pequeño para coltar que eficuen entre si alternado el hoz.

El haz molecular pasa attravés de una sene de discos rotatorios. En cada disco se la abierto una rendija. Les rentijas de los sucesivos discos se disponen segúnciorio ángulo. Una molécula que pase a través del primer disco rotaturio sólo pasani a través del segundo si su velocidad molecular es la adevonda para alcanzar el segundo disco en el monuento esareto en que aparece la rendija. Por tamo, para um velocidad de rotación dada, sólo las moléculas con fa velocidad adecuada podrán pasar a través de la serie completa de discos.

Para ciertos valores etegados de la velocidad de rotación se registra el número de moléculas que pasan a través de los discos y llegan al detector. A continuación se representa el número de moléculas correspondiente a cada velocidad de rotación frente a la velocidad de mación. A partir de las dimensiones del aparato se pueden transformar las velocidades de rotación de los discos en velocidades moleculares obteniéndose un gráfico similar al mostrado en la Figura 6.17.



A FIGURA 6.19 Distribución experimental de la distribución de velocidades moleculares. Sólo las muléculas con la velocidad adecuada para pasar tratos los discos materios alcunzan el detector, donde se precede a conterlos. Al ir combinado la velocidad de rotación de los discos, se puede determinar la distribución completo de velocidades moleculares.

El significado de la temperatura

Podemos profundizar más en el significado de la temperatura a partir de la Ecoación (6.19), la ecuación básica de la teoría cinético-molecular escrita para un mol de gas. Modificamos un poco la ecuación sustituyendo la fracción $\frac{1}{3}$ por el producto equivalente $\frac{2}{3} \times \frac{1}{2}$.

$$PV = \frac{1}{3} N_{\rm A} m \overline{u^2} = \frac{2}{3} N_{\rm A} \left(\frac{1}{2} m \overline{u^2} \right)$$

Los términos de esta conación que están agrupados en $(1/2 m r^2)$ representan la energía cipética traslacional promedio, e_c de un conjunto de moléculas. Cuando hacemos esta sustitución y la de PV por RT, obsenenos

$$RT = \frac{2}{3} N_A \bar{e}_a$$

Ahora podemos despejar en esta ecuación e.

$$\overline{e}_{c} = \frac{3}{2} \frac{R}{N_{c}} (T) \qquad (6.21)$$

Contre R y N_A son constantes, la Ecuación (6.21) indica simplemente que $\vec{e_v} = constante \times T$. Esto trae consigo una idea mueva e interesante acerca de la temperatura:

La temperatura Kelvin (T) de un gas es directamente proporcional a la energía cinética truslucional media de sus moléculas ($\vec{e_e}$). (6.22)

También adquirinas un concepto mievo del significado de los cambios de temperatura: cambios en la intensidad del movimiento molecular traslacional. Cuando el color fluye de un cuerpo a otro, las moléculas del cuerpo más caliente (a temperatura más alta) ceden parte de sa energía cinética a través de las colisiones con las moléculas del cuerpo más firlo (a temperatura más baja). El flujo de caler continúa basta que las energías cinéticas traslacionales medias de las moléculas se iguadan; es decir, hasta que se iguadan las temperaturas. Por último, adquirimos una nueva perspectiva del cero absoluto de temperatura: es la temperatura a la que cesarla el movimiento molecular traslacional.



¿Está preguntándose ...?

¿Cuál es la temperatura más baja que se puede alcanzar?

La key de Charles indicasque hay un ceru absoluto de temperatura, 0 K, pero, ¿punde alcanzarse esta temperatura? La respuesta es no, sonque poderras acercarnos mucho a ella. En los últimos autentos se tian alcanzado temperaturas tan bajas comunmos pocos manolelviras. Sin embargo, os se trata simplemente de poner algunos átomos calientes en un "refrigerador" que trabaja a 0 K. Hemos visto que la temperatura de un gas es proporcional a la energía traducional de sus moiéculas; por tanto para enfriar los átomos es necesario extraer su energía cinética. El simple enfritamiento no streve perque el refrigerador siempre debería estar a una temperatura más baja que la de los átomos que vanta ser enfriados. La manera de conseguir átomos extremalamente rícis es extrayendo su energía cinética al delener sus trayectorias. Esto se ha conseguido con una técnica denominada enfriamiento láver, en la que se dirigo una luz láser hacia un haz de átomos, alcanzándoses de frente y frenándoses drásticamente. Una vez que los átomos se han enfriado, se utilizan los haces enzados de seis láseres para reducir aún más sus encugías. Entences se acrapa a los átomos frios en un esmpo magadireo durante aproximadamente 1 s. Utilizando este precedimiento, un grupo de la Universidad de Colorado lográ enfriar en 1995 un baz de átomos de rubidio (Rb) husta £7 × 10⁻⁷ K.



A FIGURA 6.20 Difusión de NH.(e) y HCf(e) El NIt_i(g) se escapa NH_i(eq) del france de la fotografia con la etiques ammonium hadrovide disdróxido de amonio) y el HCl(g) se escapo de HCl(aq). Les gases se difunden une hacia el etro y cuando se juntan, se turma un lamas blanca-NHag) HClig) - NEigCl(s). Debido a sa mayor velocidad molecular media, las moleculas de NH, se difunden nuls deprise. que las de HCl. En consecuencia, el huma blanco se forma próximo a la beca del frasco de HCl(ast)



Animation de la difusion de gases



Pelicula do la difusión del vapor de bromo

FIGURA 6.21 Difusión y efusión

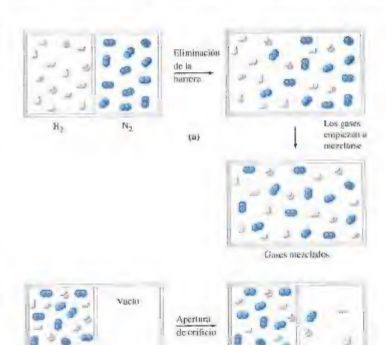
(a) Difusión es el paso de una sustancia a través de otra. En este caso, el H₁ se difunde más rápidamente que el N₁ porque es más ligere, aurque finalmente tienen lugar la mazela completa, alemaricamente.

(b) Efusión es el paso de una sustancia a través de un orificio o membrana porosa, hacia el vecio. En este caso, el 14, por ser más tigoro efunde más sópulomente que el N...

6.8 Propiedades de los gases en la teoría cinético-molecular

Una velecidad moiecular de 1500 m/s equivale a, aproximadamente, 5400 km/h. Podria parecei que una moiécula dada de un gas puede recorrer distancias muy grandes en un tiempo muy pequeño, pero este no es el caso. Cualquier molecula del gas colisiona frecuentemente con las oras moleculas y por ello cambia continuamente de direccion. Las moléculas del gas siguen una sortuosa trayectoria en agenza, lo que tetras a ud explazamiento desde un punto a orro del gas. Aún así, la velocidad neta con la que fas moléculas del gas se mueven en una dirección determinada sí que depende de sus velocidades medias.

La difusión es la migración de las motéculas como resultado del movimiento molecular al azar. La difusión de dos o más gases da como resultado el entremezclado de las moléculas y, en un recipiente cereado, conduce rápidamente a una mezclá homogénea. La Figura 6.20 muestra un fenúmeno que se observa frecuentemente en un laboratorio de quimica. Otro fenómeno relacionado con la difusión es la efusión, consistente en la salida de las moléculas del gas del recapiente que las contiene a través de un pequedo orificio o agujero. La efusión de una mezcla hipotética de dos gases se representa en la Figura 6.21. Las velocidades con las que tiene lugar la efusión son directamente proporcionales a la selecidades moleculares; es decir, las moléculas con velocidades altas se efundea más de prisa que las moléculas con velocidades hajas. Consideremos la efusión de dos gases distintos que están a la misma temperatura y presión. Podemos comparar en primer lugar



(10)

las velocidades de efusión con las velocidades cuadráticas medias y a continuación utilizar la expresión (6.20) para estas últimas.

$$\frac{\text{volucidad de efusión de A}}{\text{volucidad de efusión de B}} = \frac{(u_{\text{un}})_A}{(u_{\text{em}})_B} = \sqrt{\frac{3KT/M_A}{3KT/M_B}} = \sqrt{\frac{M_B}{M_A}}$$
(6.23)

En la Ecuación (6.23) puede utilizarse cualquier unidad adecuada para expresar la velocidad de efusión (por ejemplo, g/s, mol/min) porque las unidades se cancelan en la rezón de las dos velocidades. La Ecuación (6.23) es la formulación mediante la teoría cinética de una ley del siglo XIX llamada ley de Graham.

Las vélocidades de efusión de dos gases distintos son inversamente proporcionales a les raíces etiadrádos de sus masas molares.

(6.24)

La ley de Graham tiene importantes limitaciones que se deben tener en cuenta. Puede utilizarse para describir la *efunión* solamente de gases a presiones muy bajas, de manera que las moléculas salgan a través del orificio individualmente y no en forma de chorro. Además, el orificio debe ser muy pequeño, de manera que no tengan lugar colisiones cuando las moléculas lo atraviesan. Graham propuso su ley en 1831 para describir la difusión de gases, pero la ley realmente no puede aplicarse a la difusión. Las moléculas de un gas que se difunde experimentan colisiones unas con otras y con el gas en cuyo seno se están difundiendo. Algunas incluso se mueven en dirección opuesta a la del flujo neto. Aún así, la difusión tiene lugar y los gueses de masa molár baja se difunden más deprisa que los de masa molar alta. No podemos utilizar la ley de Graham para obtener predicciones cualitativas de las velocidades de difusión.

Dos gases distintos que están a la misma temperatura, tienen el mismo valor de $\frac{1}{e_s} = \frac{1}{2} m \tilde{u}^2$. Esto significa que las moléculas con una masa (m) más pequeña tienen una masa (m) más pequeña (

velocidad (u_m) mayor. Cuando la efusión tiene lugar en las condiciones restrictivas que se acaban de describir, se puede utilizar la Ecuación (6.23) para determinar cuál de los gases efundo más depriso, cuál efundo en un tiempo más corto, cuál recorre una distancia mayor en un período de tiempo dado y así sucesivamente. Es decir,

razón de (1) velocidades moleculares

(2) velocidades de efusión

(3) tiempos de efusión
$$= \sqrt{\text{razón de dos masas molares}}$$
 (6,25)

(4) distancias recorridas por las moléculas

(5) cantidades de gas efundido

Al utilizar la Ecuación (6.25), printero razonamos *cualitativamente* sobre si la razón de las propiedades debe ser mayor o menor de la unidad. Entonces expresamos la razón de masos molares de acuerdo con ello. Los Ejemplos 6.18 y 6.19 ilustran este procedimiento.

EJEMPLO 6, 18

Comparación de las cantidades de gases que efunden o través de un orificio. $2.2 \times 10^{-4} \text{ mol}$ de $N_2(g)$ ciunden a través de un pequeño agujero en 105 s. ¿Cuánto $H_2(g)$ ciundería a través del mismo orificio en 105 s?

Solución

Primero razenemos cuelitativamente. Las moléculas de H_2 tienen menos masa que las moléculas de N_2 , por lo que deberian tener una velocidad mayor cuando los dos gases se encuentren a la misma temperatura. Como $H_2(g)$ efunde més deprisa, en un tiempo determinado deberian ciondirse más moléculas de H_2 que de N_2 . En el esquema que se muestra a continuación, se necesita una razón de masas molares mayor que I.

$$\begin{split} \frac{2 \, \text{mol H}_2}{2.2 \times 10^{-4} \, \text{mol N}_2} &= \sqrt{\frac{M_{\rm N_1}}{M_{\rm H_1}}} = \sqrt{\frac{28.014}{2.016}} = 3.728 \\ 2 \, \text{mol H}_2 &= 3.728 \times 2.2 \times 10^{-4} = 8.2 \times 10^{-4} \, \text{mol H}_2 \end{split}$$

Ejemplo Práctico A: En el Ejemplo 6.18, ¿ceánto O₂(g) efundarás a través del mismo efficio en 105 s?

Ejemplo Práctico B: En el figerapio 6.18, ¿cuánto tiempo necesitarion 2.2×10^{-3} mol de H_2 para efundir a través del masmo criticio los 2.2×10^{-4} mol de N_1 ?

EJEMPLO 6.19

Relución entre los tiempos de efusión y las maso molares. Una muestra de Kr(g) se escapa a través de un pequeño agujero en 67,3 s y un gas desconocido, en condiciones idénticas, necesita 42,9 s. ¿Cuál es la musa mular del gas desconocido?

Solución

De nuevo empezantos con un recomminato qualitarivo. Como el gas desconecido efunde más deprisa, debe tener una masa motar menor que la del Kr. El cociente de las mesas molares en el esquenta que se muestra a continención, debe ser menor que I. La masa motar desconocida, M, sa en el numerador.

tiempo de efusión para gas desconecido
$$\frac{42.9 \text{ s}}{87.3 \text{ s}} = \sqrt{\frac{M}{M_{K_0}}} = 0.491$$

$$M = (0.491)^2 \times M_{K_0} = (0.491)^3 \times 83.80 = 20.2 \text{ g/mol}$$

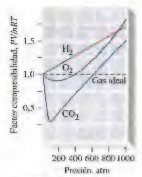
Ejemplo Práctico A: Otro gas desconacido, en las mismas condiciones del Ejemplo 6.19, necesita 131,3 s para efundirse. ¿Cuái es la masa molar del gas desconacido?

Ejemplo Práctico B; fin las mismas condiciones del Ejemplo 6.19, ¿cuánto riempo necesitaria una muestra de gas etano, C₂H_e, para efundirse?

Aplicaciones de la difusión

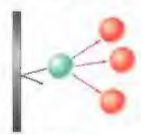
La difusión de unos gases en otros tiene muchas aplicaciones prácticas. El gas natural y el gas de petróleo licuado (GPL) son inodoros y para aplicaciones comerciales se les añade una pequeña cantidad de un compuesto orgánico gascoso que contiene azufre y se tlama metilmercaptano, CH₃SH. El mescaptano tiene un olor detectable en partes por mil millones o menos. Cuando hay una fuga, lo que puede significar un serio peligro de explosión, pademos confier en el aviso proporcionado por la difusión de este oloroso compuesto.

Derante la Segunda Guerra Mundial, el proyecto Manhattan (el plan para desarrollar una homba atómica llevado a cabo en secreto por el gobierno de los Estados Unidos) utilizó un métudo basado en la difusión de gases para separar el isótopo deseado ²³⁸U del predominante ²³⁸U. El método está basado en que el hexafluoruro de uranto, UF₆, es uno de los pocos compuestos de uranto que pueden obtenerse en estado gascoso a temperantras moderadas. Cuando el UF₆(g) a presión alta es obligado a pasar a través de un tabique que tiene millones de agajeros submicroscópicos por confinetro cuatrado, has moléculas que confienen el isótopo ²³⁸U, pasan a través del tabique un poco más deprisa que las que contienen ²³⁸U, como era de esperar según la Ecuación (6.25). El UF₆(g) contiene una pro-



▲ MGURA 6.22 Comportamiento de los gaser reales. El factor de compresibilidad en función de la presión a 0 °C

Los valores del factor de compresibilidad inferieres a la unidad indican que las desviacinnes del comportantiento de gas ideal se deben principalmente a las fuerzas intermoleculares atractivas. Los valores mayores de la unidad aparecen cuando el volumen de las moléculas del gas por sí soba es una fracción importante del volumen total del gas.



A FIGURA 6.23 Fuerzas intermoleculares atractivas

Las fuerzas atractivas que las tres méléculas rojas ejercen sobre la molécula verde, hacen que esta última chaque con la pared ejerciendo una fuerza menor que si no hubiese atracciones.



Simulación del comportamiento de un gas no ideal porción de ²³⁵U con respecto a ²³⁸U ligeramente mayor que antes de atravesar el tabique. El gas se ha enriquecido en ²³⁶U. Lievando a cabo este proceso en varios miles de pasos, se obtiene finalmente un producto con una proporción alta de ²³⁶U.

6.9 Gases no ideales (reales)

Al introducir la ecuación de los gases ideales se puntualizó que los gases reales obedecen la ley de los gases ideales en ciertas condiciones. Debemos comentar brevemente cuáles, son estas condiciones y qué puede hacerse cuando no se complen estas condiciones. Una medide útil de la desviación de un gas del comportamiento del gas ideal la preporciona su factor de compresibilidad. El factor de compresibilidad de un gas es el cociente PV/nRT. A partir de la ecuación de los gases ideales (PV = nRT), vemos que para un gas ideal PV/nRT = 1. Para un gas real, la prinximidad del cociente determinado experimentalmente. PV/nRT a 1, es una medida del comportamiento ideal del gas. En la Figura 6.22 se representa el factor de compresibilidad en función de la prexión para tres gases discintos. La conclusión principal que se obtiene de esta figura es que tedos los gases se comportan idealmente a presiones suficientemente hajas, digamos que por debajo de una atmósfera, pero las desviaciones aparecen a presiones mayores. A presiones muy altas, el factor de compresibilidad es siempre mayor que 1.

El comportamiento de los gases no ideales podría explicarse de la siguiente manera: la ley de Boyle predice que a presiones muy altas el volumen del gas se hace extremadamente pequeño, acercándose a cero. Sin embargo, este no puede ser así, porque las moleculas por si solas ocupan un espacio y son prácticamente incompresibles. El producto PV es mayor de lo predicho para un gas no ideal y el factor de compresibilidad se hace mayor que la También debenios tener en cuenta la existencia de las fuerzas intermoleculares en gases. La Figura 6.23 sugiere que, debido a las fuerzas atractivas existentes entre las moléculas, la fuerza de las colisiones de las moléculas del gas con las parades del recipiente es menor de lo esperado para un gas ideal. Las fuerzas intermoleculares de atracción son responsables de los factores de compresibilidad menores que 1. Estas fuerzas son más importantes a temperaturas hajas, cuando el movimiento molecular de traslación es más lento. Resumiendo:

- Los gases tienden a prosentar comportamiento aleal a temperaturas altos y presumes hajas.
- Los gases tienden a presentar comportamiento no ideal a temperaturas hajas y presiones altas.

La ecuación de Van der Waals

Hay muchas ecuaciones que pueden utilizarse para los gases reales, ecuaciones que pueden aplicarse en un intervado de temperaturas y presiones más ampho que el de la ecuación de los gases ideales. Estas ecuaciones no son tan generales como la ecuación de los gases ideales y contienen términos que adoptan valores específicos, pero distintos, para cada gas. Estas ecuaciones deben introducir la corrección del volumen asociado con las propias motáculas y las fuerzas intermoleculares de stracción. En la ecuación de Van der Waals

$$\left(P + \frac{d\sigma}{V^2}\right)(V - nb) = nRT \tag{6.26}$$

Ves el volumen de n moles de gas. El término n^2a/V^2 está relacionado con las fuerzas intermoleculares de atracción y aparece sumado a P porque la presión medida es más haja de fu esperado (recuerde la Figura 6.23). El valor h, llamado volumen axtinido por mot, está relacionado con el volumen de fas moléculas del gas, y nh se resta del volumen que se mide para obtener el volumen hbre del gas: V - nh. Tanto a como h trenen valores específicos para cada gas, valores que pueden modificarse un poco con la temperatura y la presión. En el Ejemplo 6.20 calcularios la presión de un gas real utilizando la ecuación de Van der Waals, Resolver la ecuación obteniendo n o V es más difícil (veise el Ejercico 106).

EJEMPLO 6.20

Cákulo de la presión de un gar utilizando le ecuación de Van der Waals. Littlice la ecuación de Van der Waals para calcular la presión que ejerce 1,00 mol de Cl₂(g) cuando se eccuentra ocupando un volumen de 2,00 L a 273 K. Los valores de a y b son ; a = 6,49 L² ann mol², b = 0.0562 L mol².

Solución

Despeie P de la Ecuación (6.26).

$$p = \frac{nRT}{V - nb} - \frac{\kappa^2 \alpha}{V^2}$$

Altera sustituya los signientes valores en la ecuación:

$$n = 1.00$$
 mot; $V = 2.00$ L; $T = 273$ K; $R = 0.08206$ atm L mot $^{-1}$ K $^{-1}$

$$n^2a = (1.00)^2 \text{ mol}^2 \times 6.49 \frac{L^2 \text{ atm}}{\text{mol}^2} = 6.49 L^2 \text{ atm}$$

$$ab = 1,00 \text{ mol} \times 0.0562 \text{ L mol}^{-1} = 0.0862 \text{ L}$$

$$P = \frac{1,00 \text{ mol} \times 6,08206 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 273 \text{ K}}{(2.00 - 0.0562)\text{L}} - \frac{6,49 \text{ L}^{3} \text{ atm}}{(2.00)^{3} \text{L}^{3}}$$

$$P = 11.5 \text{ atm} - 1.62 \text{ atm} = 9.9 \text{ atm}$$

La presión calculada con la ecuación de los gases ideales es 11,2 atm. Si se incluye solamente el térmano b en la ecuación de Van der Waals, se obtiene un valor de 11,3 atm. La inclusión del identino a robaja la presión calculada en 1,62 atm. En las condiciones de este problema, las fuerzas intermatecularen de atracción son la causa principal de las desviaciones del comportamiento ideal.

Ejemplo Práctico A: Sustituya $Cl_2(q)$ per $CO_2(q)$ en el Ejemplo 6.20. Les valures de $a \neq b$ son: $a = 3.59 \text{ L}^2$ atm mol⁻² y b = 0.0427 L mol⁻². ¿Cuál de los gases, $Cl_2 \circ CO_2$, presenta una desviación mayor del comportamiento del gas ideal? (Sugerencia: ¿para qué gas hay una diferencia mayor entre la presión calculada con la ecuación de los gases ideales y la calculada con la ecuación de Van der Wauls?)

Ejemplo Práctico B: Sustituya $Cl_2(g)$ por CO(g) ea el Ejemplo 6:20. Los valores de a y b sou: a=1,49 L³ arm mol⁻³ y b=0,0369 L mol⁻¹. Incluyendo al CO_2 del Ejemplo práctico 6:20A, ¿cuál de los tres gases, Cl_2 , CO_2 , o CO, presenta una desviación mayor del comportamiento del eas ideal?

Aunque la desviación de la idealidad es bestante grande en este caso, a la hora de résolver problemas puede, generalmente, suponer que la ecuación de los gases ideales va a dar resultados satisfactorios.

Resumen

Un gas se describe por medio de su presión, temperatura, volumen y cantidad. La presión del gas se mide fácilmente si se la compara con la presión ejercida por una columna de un tiquado, generalmente mercurio. La presión surrosférica se mide con un barómetro de mercurio y las presiones de ouros gases se miden con un manómetro. La presión puede expresarso en diversas unidades.

Las leyes elementales más comunes de los gases son la ley de Boyle, que relaciona la presión y el volumen del gas; la ley de Charles, que relaciona el volumen y la temperatura del gas; y la ley de Avogadro que relaciona el volumen y la cantidad del gas. Varios conceptos importantes tienen su origen en las leyes elementales de los gases: la escala de temperatura Kelvin, las condiciones estándar de temperatura y presión y el volumen molar de un gas en condiciones estándar, 22,4 L/mol.

Las leyes elementales de los gases pueden combinarse resultando la ecuación de los gases ideales: PV = RRT. En esta ecuación se puede despejar cualquiera de las variables cuando se conocen las

demás. También puede utilizarse para determinar masas molares y densidades de gases. Otras aplicaciones de la ecuación de los gases ideales son para describir (1) los productos o reactivos gaseosos de una reación química y (2) las mezclas de gases. La recogida de gases sobre agua es un procedimiento habitual en mezclas de gases, que permite aislar el gas que se desea obtener y vapor de agua.

La teoría cinético-molecular establece una relación entre la velocidad cuadrática media de las moléculas, la temperatura y la masa molar del gas y otra relación entre la esergía cinética traslacional media de las moléculas y la temperatura Kelvin. Por otra parte, la teoría cinético-reofecular permite relacionar la difusión y efusión de gases con sus masas molures.

Los gases reales generalmente tienen comportamiento ideal sólo a temperaturas altas y presiones bajas. Hay otras cousciones de estado, como la ecuación de Van der Wuals que se pueden utilizar cuando la ecuación de los gases ideales falla.

La química de los sistemas de bolsas de aire



🛦 Belsas de aire (air bags) inflàndese durante una prueba de choque

Las bolsas de sáre (uir-bugs) de los automóviles han salvado miles de vidas. Se basan en una idea muy simple: cuando ocurre un choque, una bolsa de plástico se infla rápidamente con un gas, pestegiendo al conductor de los golpes contra el salpicaderro el volante. El deserrollo de un sistema de bolsa de aire operativo requirió combinar los esfuerzos de los químicos y los internieros.

El sistema de botsa de aire requiere anochas características especiales. La botsa de aire no debe inflarse accidentalmente. Los gases utilizados no deben ser tóxicos, por sise produce un escape una vez influda la botsa. El gas debe ser "frío", de manera que no se produzem quemaduras. El gas debe obtenerse muy rápidamente, el tiempo ideal de inflado de la botsa es de 20 a 60 ms. Finalmente, los productos químicos que generan el gas deben ser de fácil menejo y estables durante largos periodos.

De entre los gases no tóxicos, el nitrógeno es el más adecuado. Después de todo, el atirógeno constituye alrededer del 78 par ciento en volumen del aire. Una buena manera de ob-

Ejemplo de recapitulación

Se han medificado algunas flotas de vehícules para utilizar como combestible gas natural, que está formado principalmente per metano, CH₂(g). La combustión puede controlarse para que se obtengan CO₂ y H₂O con una caraidad minima de productos comanuenates (CO y óxidos de nitrógeno). La mezcla ideal aire-combastible utiliza metano y oxígeno (procedente del aire) en proporciones estequiametricas, lo que significa que ninguno de los dos está en exceso.

¿Qué volumen de aire, inedido à 22°C y 745 irunhig se necesi ta para la combostión completo de 1,601, de CH₂(g) comprunido à 22°C y 3,55 atm? [El aire contiene 20,95 por cierzo en volumen de O₂(g).]

 Escriba una ecuación quinuea para la combustion completa del mercose

 Determine el volumen de O/(g) que se cursume en la combustión, primens utilizamos la ley de los volúmenes de combusción de Gay-Lussac para determinar et volumen de $O_2(g)$ a 22 °C y 3,55 apr

$$2 + O_1(g) = 1.00 \text{ L.CH}_2(g) \times \frac{2 \text{ E.O}_2(g)}{1 \text{ E.CH}_2(g)} \approx 2.00 \text{ E.O}_2(g)$$

A continuación podennos utilizar la ley de Boyle para determinar el volumen de O₂(g) a la temperatura y presion del aire del que se obtiene el O₂(g); 22 °C y 745 mmHg de presión

$$V_t = V_t \times P/P_t = 2.00 \text{ L} \times \frac{3.55 \text{ and}}{67467600 \text{ and}} = 7.24 \text{ L} \cdot \text{O}$$

 Determine el volumen de aire necesiario. El percientaje en volumen de O₂(g) en el aire permite escribir el fieter de conversión final.

? Larc = 7,24 L O.(g)
$$\times \frac{100.0 \text{ L aire}}{20.95 \text{ L O.(g)}} = 54.64$$
, size

Términos clave

atmásfera estándar (atm) (6.1) harámetro (6.1) condiciones estándar de temperatura y presión (6.2) constante de los gases R (6.3) difusión (6.8) cuación de los gases ideales (6.3) cuación de Van der Waats (6.9) cuación general de los gases (6.3) chasión (6.8) fracción molar (6.6)

gas ideal (o perfecto) (6.3) kilopascal (kPa) (6.4) lej (o hipótesis) de Avogadro (6.2) lej de Boyle (6.2) lej de Charles (6.2) lej de Dalton o de las presiones parciales (6.6) lej de Graham (6.8) lej de los volúmenes de combinación (6.5) manómetro (6.1) milimetro de mercurio (mmilg) (6.1)
gastal (Pa) (6.1)
presión (6.1)
presión barométrico (6.2)
presión parcial (6.6)
tomperatura Kelvin (o absoluta) (6.2)
teoría cinético-molecular de los
gases (6.7)
terr (fiser) (6.1)
velocidad cuadrático media (6.7)

tener nitrógeno es por descomposición de las azidas de metales alcalinos, como por ejemplo, la azida de sodio, NaN...

$$2 \text{ NaN}_1(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \text{ Na}(1) + 3 \text{ N}_2(g)$$

El sistema de bolsa de aire se activa mediante sensores que detectan el cheque inicial e inician etéctricamente la explosión de una pequeña cargo. Esta explosión a su vez origina la rápida desconposición de una pastilla (pellet) que contiene azida de sedio, liberándose un gran volumen de N₂(g) que flena la bolsa (recuerde et Ejemblo 6.12).

Les problemas de diseño del sistema de seguridad de bolsa de nire estabun resueltos hacia 1980, pero no así los problemas de naturaleza química. Los problemas planteados por la utilización de la azida de sedio eran que no pedian hacerse buenas pastillas, la reacción no se llevaba a caso de forma completa rápidamente y uno de los productos de la reacción, el metal sodio, reacciona stolentamente con el agua.

Para resulver estos problemas, los investigadores probaron a anadir otros compressos a la szida de sodio. Para conseguir una mezcla con la que se formasen buenas justillas, se le oriadió un luericante, generalmente disulfuro de malibideno (MoS₂). Sin emburgo, esta mezcla no se destoramonía bien. Se añadió entonces azufre, un componente de la pólyom, para objener pastillas que sadiesen bien. El gas nitrógeno obtenido em "frio" y el sodio merasico se transformaba principalmente en sulfato, aunque el residuo sólido era un polyo muy fino y dificil de recoger. Algunos sistemas de bolsa de oire huy en día en el mercado utilizan todavía las pastillas de MoS₂—S—NaN_b, pero los más recientes utilizan una pastilla que es todavía más completa.

En los primeros trabajos experimentales, se había encentrado que utilizando una mezcia de la axida de sedio y el óxido de hierro(III) se rerenía el sodio metálico obrenido, convintidado en un residuo sólido de fácil manipulación. Sin embargo, esta mezcla tos se destomponia bien. Los investigadores intentaron entionese la solución obria: mezclar todos juntos los compuestos que propoccionaban a las pastillas generadoras de gas sus propiedades más odecuadas, ozida de sodo, óxido de hierro(III), disulfura de memberdo y azufre. En la investigación científica, la solución "obria" conduce a menuda a resultados inesperados. En este caso sin embargo, se logró el resultado final desendo: una pastilla que se descomponia rápidamente, produciendo un gas "frito" e inselvo, el nitrógeno, y un residuo sólido inerte que se recogia fácilmente. En cas granento, la utilización generalizada de los sistemas de colisión de bolsa de aire en los automóxiles se hizo realidad.

Cuestiones de repaso

- Define o explique los siguientes términos o símbolos utilizando sus propias pulabras: (a) atm; (b) condiciones estándar. (c) R; (d) presión parcial; (e) n_{en}.
- Describa tecyomente cada una de los siguientes ideas, fenómenos o métodos; (a) cero absoluto de temperatura; (b) recogida de un gas sobre agua; (c) efusión de un gas; (d) ley de los vulcimenes de combinación.
- Explique las diferencies importantes entre cada pareja de términos: (a) baccintetro y mancimetro; (b) temperatura Colsius y Kelviti; (c) educación de los gaves ideales y equación general de los gases; (d) gas ideal y gas real.
- Conviens cada presión en una presión equivalente en atmósferas estándar (a) 736 mmHg; (b) 58,2 cm Hg; (c) 892 Torr; (d) 225 kPu
- Calcule la altura que debe tener una columna de mercurio para producir una presión: (a) de ().984 gm; (b) de 928 Torr; (c) igual a la de una columna de agua de 142 gies de altura.
- ¿Cuát es la P_{por} para una lectura del mandineuro de la figura en milimetros de mencursio cuando la prestón barométrica es 744 armilig?



- Una muestro de Oy(g) tiene un volumen de 26,7 L a 762 Tere.
 ¿Cuál es el nuevo valor del volumen cuendo, manteniende
 constantes la temperatura y la contidad del gas. (a) se
 disminuye lo presión hasta 385 Terr; (b) se aumenta la presión
 hosta 3,68 april.
- Una muestra de 886 mL de Netgj está a 752 mmlåg y 26 °C. ¿Cuál será el nuevu valor del volumen euando, mantenembo constantes la presión y la cautidad del gas. (a) se aumenta la temperatura hasta 98 °C; (b) se disminuye la temperatura hasta ~20 °C?
- Se desea aumentur el volumen de una cierta canadad de gas desde 57.3 a 165 mL, manteniendo constante la presión. ¿Hasan qué temperatura debe calentarse este gas si la temperatura inicial es 22 °C?
- 10. ¿Cód es el volumen en condiciones estándar de una muestra de 49,6 g del gas ocetileno, C₂H₂?
- ¿Qué volumen de Cl₂(g) medirin en condiciones estándar pura tenter una muestra de 250.0 g de Cl₂(g)?
- Sin has rendicules detalladas, establezca cuil de los siguientes gases tiene la densidad mayor en condiciones estándar ¿Cl₂, SO₃, N.O. PF₂? Razone su respuesta.
- ¿Cuát es el volumen: en mitiliaros, ocupado por 89.2 g CO₂(g) a 37 °C y 737 mantte?
- Una botella de gases de 40,0 L contiene 285 g de SO₂(g) a 27 °C ¿Cuál es la presión, en atmósferas, que ejerce este gas?
- 15. Una muestra de 0,418 g de gas corapa un volumen de 115 mL a 66,3 °C y 743 mm11g. ¿Cuál es la masa motur de este gas?
- ¿Cuál es la densidad, expresada en gramos por litro, de CO₂(g) a 32,7 °C y 758 cmmHg?
- 17. ¿Cuántos litros de H₂(g) en condiciones estándar se obtieren por granto de Al(s) consumido según la siguiente resoción?

$$2 \text{Al(s)} + 6 \text{HCl(aq)} \longrightarrow 2 \text{AlCl}_3(\text{aq)} + 3 \text{H}_3(\text{g})$$

(8) Un método parcyo para climinar el CO3(g) en una pave espacial consiste en hacer reaccionar el CO2 con LiOH, ¿Cuántos litros de CO2(g) a 25,9° C y 751 non lig pueden eliminarse por cada ktiogramo de LiOH consumido?

 $2 \text{ LiOH(s)} + \text{CO}_{i}(g) \longrightarrow \text{Li}_{i}\text{CO}_{i}(s) + \text{H}_{i}\text{O}(l)$

- ¿Qué volumen, expresado en litros, coupa una mezcla de 15,2 e de Ne(g) y 36,8 g de Ar(g) a 7,15 atm de presión y 26,7 °C;
- 20. Un globe lieno de H₂(g) en condiciones estándar tiene un volumen de de 2.24 L. Se añaden al globo 0.10 mol de He(g) y se aumenta la temperatura basta 100 °C, manteniendo constantes la presión y la cantidad de gas. ¿Cuál es el volumen final del gas?
- Una muestra de 89,3 mL de O₃(g) "húmedo" se recoge sobre agua a 21.3 "C y u una presión barométrica de 756 mmHg (la presión de vapor del agua a 21.3 "C es 19 mmHg), (a) ¿Cuál

- es la presión parcial de G₂(g), expresada en millimetros de mercuno, en la muestra recugida? (h) ¿Cuál es el parecitaje en volumen de O₂ en el pas recogido? (c) ¿Cuántos promes de O₃ hay en la muestra?
- 22. ¿Cital o cuales de las siguientes afirmaciones, son ciertas si se comparan 0,50 mol de H₂(g) y 1,0 mol de He(g) en condiciones estándar? Los dos gases tieren igual energia cinética molecular media, velocidad molecular, volumen y velocidad de efusion.
- 23. Una nuestra de Cl.(g) efunde a través de un pequeño agujero en 28,6 s. ¿Cuárto tiempo tardaria una muestra de NO(g) en efundirse en las mismas conduciones?
- 24. Bajo cirátes de las siguientes condiciones será el comportamiento del CI, más parteido al de un gas ideal? Razone su respiesta. (1) 100 °C y 10.0 atm; (2) 0 °C y 0.50 atm; (3) 200 °C y 0.50 atm; (4) 100 °C y 10.0 atm.

Ejercicios

La presión y su medida

- Calcule la altura en metros de una columna de bencean liquido (d = 0,879 g/cm²) que se necesita para ejercer una presión de 0,970 am
- Calcule la altura en metros de una columna de glicerina líquido (d = 1,26 g/cm²) ique se necesita paia ejercer la misma presión que 3,02 m de CCl₁(1) (d = 1,59 g/cm²)
- 27. El nivel del mercario en la rama obierta de un manómetro abierto está 276 non por encima del ponto de referencia. En la capra conociada al recipiente que crotiene el gas, el nivel está 49 tant por encima del mismo punto de referencia. Si la presión del harómetro es 749 mm/lg, ¿cuál es la presión del gas del recipiente? (Sugarancia: voños el dibajo de la cuestión 6.)
- 28. Un gas se recoge sobre ugua cuendo la presion barométrica es de 756,2 ramHg, pero el rivel del agua dentro del recipiente de gas es 4.5 em sids tilto que fuera. ¿Cuát es la presion total del gus dentro del recipiente, expresada en milimetria de marcario? (Sugerencia: veise el dibujo de la Figura 6.15.)
- 29. A veces se expressione presión en unidades de masa por unidad de área en vez de fuerza por unidad de área. ¿Cuál es la atmóferá estándar de présión expresada en kg/cm²?
- (Sogerencia: ¿cómo se relaciona la masa en kg con una fuerza!)
 30. ¿Cuál es la armófera estandar de presión expresada en tibras por judgada casebada (psi!)
 (Sogerencia: verte el ejercicia 29.)

Las leyes elementales de los gases

- 51. Una botella de gases de 35.8 L llena de Arig) se conecta a un depósito de 1875 L en el que se ha hectar el vacio. Si la temperatura se mantiene constante y la presión final es 721 mantig, ¿cuál debe haber sido la presión original del pas en la botella, espressala en armósferas?
- 32. Una muestra de N₂(g) ocupa un volumen de 42.0 ml. kajo una cierta previón basométrica. Al aumentar la previón en 85 munHg, el volumen se reduce hasta 37,7 ml., ¿Cual es la previón atmosferica, expresada en milimetros de mercurio?
- 33. Al explicar la ley de Charles (Sección 6.2) se indici que cuando se duplica la temperatura Celsius de una cantidad de gas, que se mantiene u presión constante, el volumen del gas no se duplica, ¿Coll es el porremoje de amastro del volumen en estas condiciones cuando la temperatura se modifica de L.00 °C a 2.00 °C ¿Es este porremaje concidente con el producido cuando la temperatura se modifica de 10.00 °C a 20.00 °C? Razone su respuesta.
- 34. Las fotografías reuestran la contracción de un globo tieno de gas caundo se enfría con nitrógeno liquido en se pumo de etudición de -196 °C. ¿Hasta que fracción de su volumenquiginal se contracrá el globo si se enfria desde una temperatura ambiente de 71 °F hasta el punto de ebullición del nitrógeno líquido?





- Se obtiene usa muestra de 27.6 ml, en emdiciones estándar de PH₁(g), gas utilizado en la obtención de productos quimiços ignifuços.
 - (a) ¿Cuál es la masa del gas, expresada en miligramos?
 - (b) ¿Cuámas moléculas de PH, hay en la muestra?
- 36. Se obtiene una muestra de gas radón que riene 5.0×10^{6} juoraos
 - (a) ¿Cuál es la masa de esta muestra, expresada en miero grances?
 - (b) ¿Cuál es el volumen de la muestra en condiciones estandar, es presido en microlitres?

- 37. Se flevó una bolsa de patatas fritas, comprada en una playa, a una excuesión en las montonas. Durante la excursión, la bolsa se hinchó, hasta casi revenar. Utilice sus conocimientos sobre el comportumiento de los gases para explicar lo sucedido.
- Los bucendores saben que no deben ascender rápidamente desde gran profundidad debido a un problema causado por la mejor disolución en la sangre del aire a presión y que veremos

en el Capítulo 14. Otra cuestión es que delten exhalar aire constantemente durante el ascenso para evitar los daños en los pulmones y en los vasos sanguíncos. Describa lo que les sucedería a los pulmones de un buceador que ichalase aire a prestón a una profundidad de 30 metros y mantuviese ta respiración durante el ascerso a fa auperficie.

Ecuación general de los gases

- Una muestra de gas tiene un volumen de 4,25 L a 25,6 °C y 748 mmHg. ¿Quil será el volumen de este gas a 26,8 °C y 742 mmHe?
- 40. Una muestra de 10,0 g de un gas tiene un volumen de 5,25 L. a 25 °C y 762 mmHg. Si a este volumen constante de 5,25 L, se añaden 2,5 g del mismo gas y se eleva la temperatura a 62 °C ¿Cuál será la nueva presión del gas?
- 41. Un recipiente de volumen constante contiene 12,5 g de un gas a 21 °C. Si la presión del gas permanece constante cuando la temperatura se cieva hasta 210 °C, ¿cuántos grantos de gas deben abandonar et recipiense?
- 42. Una botella de gasea de 34,0 L contiene 305 g de O₂(g) a 22 °C. ¿Cuántos gramos de O₂(g) deben abasidonar la botella para que la presión se reduzea trasta 1,15 atm?

Ecuación de los gases ideales

- Una botella de gases de 12,8 L centiene 35,8 g de O₇ a 46 °C.
 Cuál es la presión de este gas, expresada en atmósferas?
- Fil Kr(g) alojado en una botelta de 18,5 L ejerce una presión de 11,2 april a 28,2 °C. ¿Ceántos gramos de gas hay en la botelta?
- 45. Un cilindro con un volumen constante de 72,8 L contenjordo 1,85 apoles de Be se culienta hasta alentrar una presión de
- 3,50 atm. ¿Cuál es la temperatura final, expresada en grados Celsius?
- ¿Cuál es la presión, expresada en pascales ejercida por 1242 g de CO(g) confinados en un recipiente cilíndrico de 25,0 cm de diámetro y 1.75 m de altora a -25 °C?

Determinación de masas molares

- 47. Veáse el Ejemplo 6.10. A partir del análisis de los productos de combastión se encontró que la composición centesimal del propileno es 85,63 por ciento de C y 14,37 por ciento de H. ¿Coál es la fórmula motecular del propileno?
- 48. Una muestra de 2,650 g de un compuesto gaseoso ocupa 428 ml. a 24,3 °C y 742 mmHg. La composición centesimal del compuesto es 15,5 por ciento C, 23,0 por ciento Cl y 61,5 por ciento E, /Cuál es su fórmula molecular?
- 49. Un hidrocarburo gaseoso que pesa 0,231 g ocupa un volumen de 102 mL a 23 °C y 749 mmHg, ¿Cuál es la masa molar del compuesto? ¿Qué conclusiones pueden obtenerse sobre su fórmula molecular?
- 50. Un recipiente de vidrio de 132.10 mL pesa 56,1035 g después de haberse hecho el vacío y 56,2445 g cuando se Hena con el hidrocarburo gascoso acetiteno a 7493 mmHg y 20,02 °C ¿Cuál es la masa molar del acetileno? ¿Qué conclusiones peeden obtenesse sobre su fórmula molecular?

Densidades de gases

- Para una determinada aplicación se necesia N₂(g) con una dereidad de 1,80 g/L a 32 °C. ¿Cuát debe ser la presión de N₂(g), expresada en milímetros de mercurio?
- Ef monocloroctilero se utiliza para obtener eloruro de polivirilo (PVC). Calcule la masa molar del monocloroctileno sabiendo que tiene una densidad de 2,56 g/L a 22,8 °C y 756 mmHe.
- Para que un globo llono de un gas ascienda en el aíre, la densidad del gas del globo debe ser inferior a la del aire.
 - (a) Considere que el aire tiene una masa molar de 28,96 g/mol y calcule la densidad del aire a 25 °C y 1 atm, en g/L.
 - (b) Demuestre mediante cálcules que un globo lleno de diáxido de carbono a 25 °C y 1 atm no puede elevarse en el aire a 25 °C.

- 54. Calcule la temperatura mínima a la que debería haberse calentado el globo deserito en la parte (b) del Ejercicio 33 para que ascendiese en el sire. Desprecie la masa del globo.
- 55. La densidad del vapor de fésforo a 310 °C y 775 mmHg es 2,64 g/L. ¿Cuál es la fórmula molecular del fésforo en estas condiciones?
- 56. Un hidrocarburo, que tiene 82,7 por ciento de C y 17,3 por ciento de H en masa, tiene una densidad de 2,33 g/L a 23 °C y 746 nunHg ¿Cuál es la fórmula molecular de este hidrocarburo?

Los gases en las reacciones químicas

- 57. (Qué volumen de O₂(g) se consume en la combastión de 75,6 L de C₁(4,4g) si se miden embes gases en condiciones estámba?
- Calcude el volumen de H.(g), medido a 26 °C y 751 'forr, que hace falta para reaccionar con 28,5 L de CO(g), medidos a 6 °C y 760 Torr, según la resocion

$$1 CO(p) + 7 H_1(p) \longrightarrow C_1H_2(p) + 3 H_2(p)$$

- 59. Una muestra de corbón contiene 3,28 par escuto en masa de S. Cuando se quema el carbón, el azofre se convierte en SO₂(g), ¿Qué volumen de SO₂(g), medido a 23 °C y 738 mmHg se obtiene al guerrar 2,7 × 10° lb de este carbón?
- MJ. Cuando se calientan 3,57 g de una mezela de KC1 y KClO₁ se descomponeu, obteniéndose 119 mJ. de Oggj, medidos a 22,4 °C y 738 mmHg. ¿Cuál es el puecentaje en masa de KClO₁ en la nuestra?

 El peráxido de ládrógeno. H₂O₂, se utiliza para desintéctar tentes de crimero.

$$2 \text{ K}_2\text{O}_2(\text{aq}) \longrightarrow 2 \text{ H}_2\text{O}(1) + \text{O}_2(g)$$

Calcule el volumen de O.(g) en millitros, a 22 °C y 752 millitros, a 22 °C y 752 millitro, que puede liberarse de 10,00 ml. de disvideción acuasa conteniendo 3,00 por ciento en masa de 11,0,, 1 a densidad de la discilución acuasa de 11,0, es 1,01 g/ml.

 El proceso Naber es el principal método para fijar el mitrógeno (ennversión del N₁ en compuestos nitrogenados).

$$N_{A(g)} \longrightarrow 3 H_{A(g)} + 2 NH_{A(g)}$$

Suprega que los reactivos gasecesos se transforman por completo en NH₂(g) y que los gases tienen comportamiento alcal (a) ¿Qué volumen de NH₂(g) puede obtenerse a partir de 313 L de H₂(g) si se iniden los gases a 315 °C y 5.25 atm?

(b) ¿Qué volumen de NU₃(g), medido a 25 °C y 727 mmHg, puede obsencise a partir de 313 L de H₃(g), medidos a 315 °C y 5.25 ami?

Mezclas de gases

- 63. Una bracilla de gayes de 53,7 L de volumen contiene N.(g) a 28,2 ann y 26 ° C. ¿Cudanos gramos de Ne(g) debentos añadár a esta bolella para que la présión total sea 75,0 ann?
- 64. Un recipionte de 2,35 L conteniendo H₂(g) a 762 mutifg y 24°C se conecta a otro recipiente de 3,17 L conteniendo Helg) a 728 mutifg y 24°C. Después de la mezcla, ¿cuál es la presión total del gas, expresada en milimetros de mercurio, si la temperatura permanece constante a 24°C?
- 65. ¿Cuál de las siguientes occiones debería emprender para establecer um presión de 2,00 atro es una botella de goses de 2,24 L, que contiene 1,60 g O₂(g) a 32 °F? (a) atadir 1,60 g de O₂(g), (b) liberar 0,80 g de O₂(g), (c) oñadir 2,00 g de He; (d) anadir 0,60 g de He.
- 66. Una mezcha de 4.0 g de $H_3(g)$ y 10.0 g de $H_2(g)$ se mantiene a 0 °C en un mauraz de 4.3 L.
 - (a) ¿Cuát es la presión treal en el recipiente?
 - (b) ¿Cuat es la presión pareial de cada gas?
- 67. En recipiente de 2,00 L se tlera con Árig) a 752 mmHg y 35 °C. A continuación se le made una muestra de 0,728 g del vapor C₄H₂.
 - (a) ¿Cual es la presión total en el recipiente?
 - (b) ¿Cuál es la presión parcial del Ar y la de C¿Pa?
- 68. El aire exhalado (expirado) es distinto del eire normal. Un amílisis del aire expirado a 37 °C y 1.00 μm, expresado en procentajes en volumen es: 74,2 per ciento de N₂; 15,2 por ciento de O₂; 3.8 per ciento de CO₃, 5,9 por ciento de H₂O y 0.9 por ciento de Ar. La composición del aire normal se da en el Ejemplo práctico 6.158.
 - (a) ¿Cuál es la razón de las presiones parciales de CO₂(g) en et aire expirado y en el aire ordinario?

- (b) La deixidad del aire expirado ¿es mayor o menor que la del sire ordinario a la misma temperatura y presion? Razone su respuesta.
- (c) Calcule las densidades del sire codinario y del arre expirado 37 °C y 1.00 atm
- 69. En la parte izquierdu de la figuro que se tracesta: a continuación, se munitárien 1.00 g de H₂(g) a 1-am de presión en un cilindro cerrado por un pistón que se mueve libremente. ¿Cuál de los tres esquentas que se muestran a la derechta representa la mezola obtenida cuando se afierden 1.00 g de He(g)? Razone su respuesta.



70. Incluya en los gráficos del Ejercació 69 moléculas de H₁ y ármos de He. Concretamente, escoja un número pequeño de sándodos para representer 1.00 g de H₂. A continuación incluya el número adecuado de sámbolos de los átomos de He para dur cuento de las condiciones de los casos (a), (b) y (c), respectivamente. Haga que sus dibujos representen lo mejor posible las mezelas a nivel molecular.

Recogida de gases sobre liquidos

71 Una muestra de 1,65 g de Al reacciona con HCl en exceso y el H₂ liberado se recoge sobre agua a 25 °C y a ana presión barranetrica de 744 mmHg, ¿Cuál es el volumen total del gas que se recoge, expresado en litros?

$$2 \text{ Al(s)} + 6 \text{ RCI(aq)} \longrightarrow 2 \text{ AlCI3(aq)} + 3 \text{ Rs(e)}$$

- 72. Una muestra de 367 mil. de Artg) a 25 °C y a una presión barrométrica de 748 minthe se pasa a havés de agua a 25 °C ¿Cuál es el volumen del gas cuando está saunado con vapor de agua y medido de mueso a 25 °C y a una presión barrométrica de 748 minthe?"
- 73. Una muestra de O₂(g) se recoge sobre agua a 24 °C. El volunten del gas es 1.16 L. En un experimento posterior se determina que la masa de O₂ que hay en la muestra es 1.46 g. ¿Cuál debe haber sido la presión barométrica en el momento en que se recugió el gas? (Presión de vigor del acoa 22.4 Toro.)
- 74. Una muestra de 1,072 g de He(g) ocupa un volumen de 8,766. L cuando se recoge sobre hexano a 25,0° C y a una presión baroniétrica de 738,6 mmHg. Utilice estos datos para determinar la presión de vapor del bexano a 25 ° C.

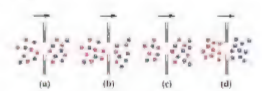
Teoria cinético-molecular

- Calcule v_{rin}, expresado en metros por segundo, para las moléculas de Clag) a 30 °C.
- La velocidad contrárica media. n_{im} de las moleculas de H₂ a 273 K es 1,84 × 10° m/s. ¿A qué temperatura se duplica el valor de n_{im} del H₂?
- Veuse el Ejemplo 6.17. ¿Cuát debe ser la masa matecular de un gas cuyus moléculas tienen a 25 °C una velocidad cuadrática media igual a la del proyectil del rifle M-16?
- Vérire el Ejemplo 6.17. Los gases nobles (Grupo 18) sun gases monoxiómicos, es decir, existen como átomos y po
- como moléculas. Cite un jas noble cuya $u_{\rm cor}$ a 25 °C sea mayer que la del proyectit del nille M-16 y otro cuya $u_{\rm cor}$ sea menor.
- 79. ${}_{i}\Lambda$ qué temperatura se igualarán u_{in} del Netgi y u_{in} del He a 300 K?
- Determine u_{mp} ii y u_m para un grupo de triez automóviles cuyas velocidades registradas por un radar son. 38, 44, 45, 48, 50, 55, 55, 57, 58 y 60 m/b; pespectivamente.

Difusión y efusión de gases

- Si 0.00464 mai de N₂O(g) el enden a través de un miticio en un cierto períoda de tiempo, ¿cuanto NO (g) el andiria en el mismo tiempo y en las mismas condiciones?
- Une muestra de N₂(g) efunde a través de un pequeño agujero en 38 s. ¿Cuál será la mas melor de un gas que necesas 64 s para efundirse en idénticas condiciones?
- 83. ¿Cuáles son las razones de las velocidades de difusión de las siguientes purejas de gases? (a) N₂ y O₂ (b) H₂O y D₂O (D = deuterio, i.e., ³H); (e) ¹⁴CO₂ y ¹²CO₃ (d) ²⁴UF₁, y ²⁴UF₂.
- 84. ¡Cuál de los siguientes esquemas representa mejor la distribución de moléculas de O₂ y SO₂ cerca de un erificio cierto tiempo despaés de iniciarse la efusión en la dirección.

indicada por las Flechas? Inicialmente había igual mimero de moléculas de O_2 (*) y de moléculas de SO_3 (*). Razene sa respuesta

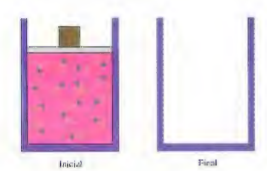


Gases no ideales

- 85. Veáse el Ejemplo 6.20. Recalcule la presión de Cls(g), nitifizando tanto la ecuación de los gases ideales como la ecuación de Van der Waals y los datos que se dan a las siguientes temperaturas: (a) 100 °C; (b) 200 °C; (e) 4(0°C; A partir de estos resultados, continue el enusciado de que un gas tiende a ser más ideal a temperaturas altas que a temperaturas bajas.
- 86. Dititice la conación de Van der Wants para calquiar la presión de 1,50 mol de SO₂(g) cuando están confinados en un volumen de (a) 1,60 n. (b) 2,0 l., (c) 5,0 l., (d) 1,41 l., (e) 0,50 l. a 298 K. ¿Lin cuál de estas condiciones la presión calculada con la conación de los gases ideales diferer sólo unas unidades per ciento de la calculada con la conación de Van der Wants? Los vatores de er y h para et SO₂ sext: n = 6.71 l.º aton mol °. h = 0,0564 l. mol °.

Ejercicios avanzados

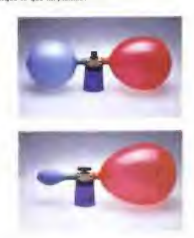
- 87. Explique por qué es necesario incluir la densidad de Hg(l) y el vator de la aceleración de la gravedad, g, en la definición precisa de una atmóstera extándar de presión (Sección 6.1)
- 88. Comienze con las condiciones de los puntos A, B y C de la Figura 6.8. Utilice la ley de Charles para calcular el volumen de cada gas a 0, –100, –200, –250 y –270 °C y demuestre que el volumen de cada gas se bace cern u –273,15 °C.
- 89. El esquema "inicial" representa las condiciones iniciales a nivel microscópico y nacroscópico: I mol de un gas en condiciones citárida. El esquema "final" se destina a las condiciones linales. Dibuje en este esquema con todo el detalle posible las condiciones linales después de ceda uno de los siguientes cambios.
 - (a) Se mantiene la temperatura estándar y se cambia la presión a 250 mobile.
 - (b) Se munitiene la presión estándar y se combia la temperatura a 140 K.
 - (e) Latemperatura se cambia a 550 K y se cambia la presión a 0.5 atm.
 - (d) Se triaden al citindro 0.5 nuol de gas y se cambia la temperatura a 135 °C y la presión a 2,25 atm.



- 90. La combustión completa de 1.110 g de un hidrocarbaro gusceo proporciona 3.613 g de CO₂ y 1.109 g de H₂O. Una muestra de 0,288 g del hidrocarburo ocupsi un volumen de 131 ml. a 24,8 °C y 735 manHg. ¿Cuál es la fórmala molecular del hidrocarburo?
- 91. Un globo se infla con 2,15 ft² de He(g) en condiciones estándar y se suelta. ¿Cuáit es la presión del gas en el globo cuando se expande hasia un volumen de 1551.? Supongo una temperatura de = 20 °C en esta altitud.
- 92. El baceador de jugueté del dibujo de la izquierda flota en la parte superior del l\(\text{figueta}\), pero cuando se compriate la batella en el dibujo de la derecha, el baceador desciende. Explique el fen\(\text{figueta}\) instrudo per estes dibujes:



93. En las lixegrafías que se muestran a continunción, se ven dos globos separados por una valvuta. En la foto superior, un globo está inflado hasta un volumen máyor que el otro. En la foto inferior, vemos lo que sucede ceando se abre la válvula, algo que parece contradecir lo que intuitivamente esperamenos. Explique lo que la passido.



94. Una truestra de 3,05 g de NH₀NO₂(s) se introduce en un mauraz de 2,18 L en el que se ha hecto el vacio y se enficate husta 250 °C. ¿Cuál es la presión total del gas, expresada en atmásferus, cuando el NH₀NO₁ se ha descompuesto per completo en el matria a 250 °C?

$$NH_1NO_3(s) \longrightarrow N_2O(g) + 2H_2O(g)$$

- En ua recipiente de 1,500 L a 25 °C se introduce una mezela de 1,00 g de H₂ y 8,60 g de O₂.
 - (a) ¿Cuál ex presión total del gas en el recipiente?
 - (b) Una chispa desencadena en la mezcla una reacción explosiva en la que se forma agua como producto único, ¿Cust es la presión total del gas cuando el recipiente vuelve a estar a 25 °C? (La presión de vapor del agua a 25 °C es 23.8 mmHg)

 lin la reacción entre CO,(g) y peróxido de sodio (Nu.()-), se forman curbonato de sodio y ess outreare.

$$2 \operatorname{Na}_{2}O_{2}(s) + 2 \cdot CO_{2}(g) \longrightarrow 2 \operatorname{Na}_{2}CO_{2}(s) + O_{2}(g)$$

Esta reacción se utiliza en fus submarians y los veháculos especiales para eliminar el CO₂(g) expirado y generar parte del oxígeno que se necesita para respirar. Suponga lo siguiente. Volumen de gases intercambiados en los pulmones: 4.0 L/min. Comenido de CO₂ en el nire expirado: 3.8 por elento en volumen. Si el CO₂(g) y el O₂(g) de la reacción se miden a la misma temperatura; y presión, (a) ¿cuántos militários de O₂(g) se obtienen por minuto; (b) ¿a qué velocidad, expresada en gramos por bora, se consume el Na₂O₂(s), si se supone que los gases están a 25 °C y 735 mmFig de presión?

97. ¿Cuál es la presión parcial del Ci₂(g), expresada en milímetros de mencario, on una mezcla de gases en condiciones estándar que está formada por 46,5 por cianto de N₂, 12,7 por ciento de Ne y 40,8 por ciento de Cl₃, en masgi?

 Una mezela de los gases He y O, tiene una densidad de 0,518 g/L a 25 °C y 721 mmHg. ¿Cuál es el poscessaje en masa de He sa la mezela?

99. Cumodo se trabuja con una mezeta de gases es conveniente u veces utilizar la masa molar aperente tuna masa molar media, ponderada). Plantéese sustitur la mezeta por un sólo gas hipotérico, ¿Cuát es la masa molar aparente del aire, dado que el aire es 78,08 por ciento de N., 26,95 por ciento de O₂, 0,93 por ciento de Ar y 0,036 por ciento de CO₂ en volumen?

100. Una boteila de guses A tiene un volumen de 48,2 E. y contiene. N₂(g) a 8,35 atm a 25 °C. La botella de guses B; cayo volumen se descescoe, contiene He(g) a 9,50 atm a 25 °C. Coundo las dos botellas se conecian y se nezician los gases, la posión en ambas botellas es 8,71 atm. ¿Cuál es el volumen de la basella 117.

101. A continuación se muestra un esquema de un manómetro de numa certuda. Describa como se construye este manúmetro y cómo se utiliza para medir la presión del gas. ¿Por qué no bace falta una medida de P_{es}, cuando se utiliza este manómetro? Explique por qué el manómetro de arma cerrada es más, adecuado para medir presiones bajos y el manómetro de rama abierta es más adecuado para medir presiones próximas a la atmosferica.



102. El gas de gaságeno es un tipo de combustible gasecon que se obtiete al pasar aire o vupor de ugua a través de una capa de entirón o coque ardiente. Un gas de gaságeno normal tiene la siguiente exaposición porcentral en volumen: 8,0 por ciento de CO₃ 23.2 per ciento de CO; 17.7 por ciento de H.: 1.1 per ciento de CH₂ v 50,0 por ciento de N₂.

(a) ¿Cuál es la densidad de este gas, expresada en gramos por litro, a 23 °C y 763 mmHg?

(b) ¿Cuât es la presión parcial del CO en esta mezela en condiciones estándar?

(c) ¿Qué volumen de aire, medido a 23 °C y 741 Torr se recesita para la combastión completa de 1,80 \times 10 °L de este gas, medidos tagalidos tagalidos 23 °C y 741 Torr?

(Supremein: ¿cuál de los tres gases que forman la mezola es combastible?)

103. Una meacht de H₂(g) y O₂(g) se prepara por electrólisis de 1,32 g de agua, recogiéndose la mezoda de gases sobre agua a 30°C, cuasdo la presión baromátrica es 748 mmHg. El vefumen de gas "húmedo" es 2,90 L. ¿Coál será la presión de vepor del agua a 30°C?

$$2 H_2O(l) \xrightarrow{\operatorname{clear/tesm}} 2 H_2(g) + O(lg)$$

104. Una muestra de 0,168 L de O₂(g) se recoge sobre agua a 26 °C y una presión barométrica de 737 mmHg. Calcule para el gas recogido el tanto por ciento de vapor de agua en (a) volumen: (b) mimero de moléculas: (c) en masa. (Presión de vapor del agua a 26 °C = 25.2 mmHg.)

105. Se ha hecho notar que la presión depende de la altitud. La presión atrossférica es una hunción de la altitud que puede calcularse con una ecuación conocida como fórmula barrainétrica.

$$P = P_b \propto 10^{-Mydd, solice}$$

En esta couación P y P_0 queden expresarse en cualquier unidad de presión, por ejemplo Fon. P_0 es la presión a nivel del mar, generalmente L.O atro o su equivalente. Sin embargo, las unidades en el término exponencial deben ser unidades SI. Utilice la formula baremetrica paro:

(a) estimar la presión barométrica en la cirrat del morse Whitney en California (albitud: 4420 m, supenga una temperatura de 10°C)

(b) mostrar que la presión barométrica disminuye un treintavo de su valor par casta aumento de altitud 27.6 m.

106. Si se excribe la eruación de Van der Waals con el volumen como irecognita, se obtiene una cruación cábica.

(a) Deduzca la signiente ocuación a partir de la Ecuación (6.26).

$$V^{1} - n \left(\frac{RT + bP}{P}\right)V^{2} + \left(\frac{n^{2}\omega}{P}\right)V - \frac{n^{2}\omega b}{P} = 0$$

(b) χ Crail es el volument expresado en litros, que ocupan 185 g de CO₃(g) a la presión de 12,5 am y 286 K? Pura el CO₃(g), $\mu = 3.59 \, L_{\odot}$ atm mol 72 y b = 0.6427 L mol 11

107. Una sousción de estado para el O₂(g) tione la forma

$$P\vec{V} \simeq RT \left\{ 1 + \frac{B}{V} + \frac{C}{V^2} \right\}$$

double \hat{V} as all volumes makes, B=-21.89 cm/hand y C=1230 cm/hand

(a) Utilite la ceusoión para calcular la presión ejercula par 1 mol de Orig) confinado en un velumen de 500 cm² a 273 K.

(h) ¿Es consistente el valor obtenido en (a) con el que se indica para el O₂(g) en la Figura 6.72? Razone su respuesta

108. Un globo sonda es una bolsu de goma tiena de H₂(g) y con un conjunto de instrumentos (la carga). Como esta combinación de bolsa, gas y carga tiene una masa inferior a un volumen igual de aire, el globo asciende. Al ascender se expande. A partir de los siguientes datos establezca la ultura máxima a la que puede elevarse un globo esférico: masa del globo 1200 g, carga, 1700 g, cantidad de H₂(g) en el globo, 120 pie³ en condiciones estándar, diámetro del globo en su altura máxima, 25 pies. I pie e 0,3048 m. La presión y temperatura del aire en función de la altitud son como sigue:

Alt., km	Presión, mb.	Temp., K
0	1.0×10^{3}	288
5	5.4×10^{2}	256
E(I)	2.7×10^{2}	223
20	5.3×10^{1}	217
30	1.2×10^{6}	230
40	2.9×10^{9}	250
50	1.01×10^{-1}	250
60 .	2.3×10^{-1}	256

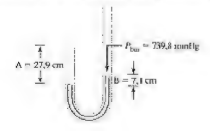
109. Una muestra de 0,156 g de una aleación de magnesio y aluminio se dispetve completumente en un exceso de HCl(aq). El H₂(g) liberado se recoge sobre agua a 5 °C cuando la passión barométrica ex 752 Forr. Después de recoger el gas, el agua y el gas se catientan gradualmente hasta la temperatura ambiente de 23 °C. La presión del gas recogido se iguala de noevo con la presión barométrica de 752 Forr y sa voltunen resulta ser 202 mL. ¿Cuál es la cumposición centesimal de la aleación de magnesio y aluminio (Presión de vapor del agua: 6,54 mmHg a 5 °C y 21,07 mmHg a 23 °C.)

Problemas de seminario

110. A continuación se trucestra un esquema del aparato original de Boyle. Al contienzo del experimento, la longitud de la columna de aine de la izquierda (A) era de 30,5 cm y las alturas del mercurio en las dos ramas del tubo erun coincidentes. Al añadir mercurio a la rama derecha del tubo, apareció una diferencia en los niveles del mercurio (B) y el aire atrapado a la izquierda se comprimió hasta una longitud de la columna más corta (menur volumen). Por ejemplo, en el esquema A = 27,9 cm y B = 7,1 cm. Los valores de A y B que obtuvo Boyle, expresados en centímetros, son los siguientes;

A_{i}	30,5	27,9	25,4	22,9	20,3
831	0,0	7,1	15,7	25,7	38,3
Δz	17,8	15,2	12,7	10,2	7.6
Ba	53,8	75,4	105,6	147,6	224,6

La presión barométrica en el momento del experimento en 739,8 mmHg. Superniendo que la longitud de la columna de uire (A) es proporcional al volumen del aire, demuestre que de hecho estos datos siguen bastante bien la ley de Beyle.



- 111. Una forma alternativo de la Figuro 6.6 es la representación de Pitcane a IVI. El gráfico resultante es una líneu recta que pasa por el origen. Utilice los datos de Boyle del Problema de seminario 110 para dibujar esta línea recta. ¿De qué factores depende la pendiente de esta línea recta? Eupliquello.
- 112. En 1860, Stanislao Cambizaro demostró que la hipótesis de Avogadro podia utilizarse para establecer las masas atómicas de los elementos en compaestos gascosos. Cannizaro tomá la masa del hidrógeno exactamente igual a la tenidad y supuso que el hidrógeno existe como moléculas H., (masa motecular 2). A continuación determinó el volumen de H₂(g) en condiciones estándar que tiene exactamente una masa de 2 g. Este volumen es 22,4 L. Entonces sumuso que 22,4 L de qualquier otro gas tendrían el mismo número de moléculas que 22,4 L de H₂(g) (Aquí es donde interviene la hipótesis de Avogadro). Finalmente pensó que la razón de la masa de 22.4 L de cualquier gas y la masa de 22.4 L de H₂(e) debería. ser igual u la de sus masas moleculres. El esquema que se muestra o continuación ilustra el razonamiento de Cambiano para establecer la masa del oxígeno en 16. Los gases de tasigniente tabla contienen todos ellos el elemento X. Susmasas moleculares se obtuvieron por el método de Cannizaro. Utilice les dates de sus composiciones percentuales para deducir la masa atómica de X, el número de átomos de X en cuda una de las moléculas de gas y la identidad de X.

Compuesto	Masa Molecular, u	Porcentaje en masa de X, %
Fluoruro de nitrilo	65,01	49,4
Fluoruro de nitrosilo	49,01	32.7
Fluoruro de tionito	86,07	18,6
Fluoruro de sulfurilo	102,07	31,4

113. La ecuación d/P = M/RT, que poede obletierse a partir de la Ecuación (6.14), imitica que la razón de la densidad (d) y la presión (P) de un gas a temperatura constante es una constante. Los siguientes datos de densidades de un gas se obtovierompara el O₂(g) a varias presiones a 273.15 K.

P, mmHg 760,00 570,00 380,00 190,00 d. g/U 1,428962 1.071485 0.714154 0.356985

(a) Calcule los valores de d/P y, mediante un grático o cualquier otro procedimienso, determine el valor ideal paro el término d/P de O₂(g) a 273,15 K.

[Sugerencia: el vater ideal es el que corresponde a un gas perfecto (ideal).]

(b) Utilitée el valor de d/P obtenido en el apartado (a) para cateular un valor preciso del peso atómico del oxígeno y compare este valor con el que está en la contraculmenta delantera.



Ejercicios multimedia

- 114. (a) Véase la presentación interactiva Movimiento de un gas (e-Capitado 6.1) y enuméronse las distintas luerzas que experimentan las modéculas (b) ¿Podría tener alguna de estas fuerzas una naturaleza atractiva? (e) ¿En qué condiciones modificarán las fuerzas arractivas la presión del sistema predicha por la ley de los pases ideales?
- 115. Utilice la simulación Comportamiento del gas ideal (c-Capitulo 6,3) para simular las relaciones entre las variables que intervienen en la ley de los gases ideales. ¿Qué pareja de variables, representadas una finate a la utra, proporcionan datos que se ujustan a una finea recia? Proponga un método para obtener la constante de los gases ideales a partir de esta actividad.
- 116. Considere la reacción de la azida de sodio sódida mostrada en la película Bolsas de aire (air bags) (e-Copialo 6.5) (a) Calcule el volumen de gas producido en la reacción de 30 granos de azida de sódio a la presión de um atrixisfera y temperatura de 25 °C. (b) Si la naturaleza espotérmica de la resoción biciese elevarse la temperatura a 100 °C, cuál seria

- la presión resultante en el propio volumen de la bolsa de nire"
- 117. (a) Utilice la simulación de la Distribución de Boltzmann (e-Capitado 6.7) para contirmar la relación dada en la Ecuación (6.20). Para ello detentina el valor de n_{em} cada gas a temperatura constante y represente este valor frente a la raíz cuadradá de los masas moleculares de los distintos gases. (b) ¿Cuál es la pendiente de este gráfico y cómo se confirma la relación descrita por la Ecuación (6.20)? (c) ¿Se comple la relación a más de usa temperatura?
- 118. En la pelàtula Difusión del vapor de bromo (e Capitalo 6.8) las incideratas de la fase guseasa experimentara una resistencia a propagarse en sentido ascendente, (a) ¿ Cuál es el molivo principal de la resistencia a la propagación ascendente del bromo en el tubo de ensayo? (b) Describa la ablerencia entre esta resistencia a la propagación con la que aparece al clundose un gas. ¿ Cuáles son la propiedades físicas de un gas que influyen en las velocidades de difusión y estasion?

7

Termoquímica

Contenido

- 7.1 Términos básicos en termoquímica
- 7.2 Calor
- 7.3 Calores de reacción y calorimetria
- 7.4 Trabajo
- 7.5 El primer principio de la termodinámica
- 7.6 Calores de reacción: AU y AH
- 7.7 Determinación indirecta de AH: ley de Hess
- 7.8 Entalpías de formación estándar
- 7.9 Los combustibles como fuentes de energia
- Arención o Grosas hidratos de curbono y almaceramiento de energía



Un chorro de agua hirviendo transfiere calor a un cubo de hielo, baciendo que funda. La transferencia de calor entre las sustancias es un aspecto importante de la tertracquimica

La gas natural está formado principalmente por metano. CR₁. Como se vinen el Capítulo 4, la combustión completa de un hidrocarburo como el metano proporciona dióxido de carbono y agua como productes. Hay etro "producto" más importante en esta reacción que no se ha mencionado previamente: el calor. Podemos utilizar este calor para obtener agua catiente en un calentador de agua, para calentar una casa o para cocinar los alimentes.

La termoquinten es una rama de la química que estudia los efectos caloríficos de las reacciones químicas y la mayor parte de este capitulo trata de la determinación cuantitativa del calor mediante medidas y cálculos. Algunos de estos cálculos permitirán determinar de forma indirecta una cantidad de calor que sería difícil o imposible de medir directamente. Este tipo de cálculos, que se apoyan en recopilaciones de tablas de datos, volverán a aparecer más adelante en el texto. Finalmente, con los corceptos introducidos en este

► La termoquímica forma parle de una disciplina más amplia de nominada termodinámica. En les Capítulos 20 y 21 so exomimat los aspectos fundamentales de la termodinámica. capítulo, se puede contestar a un gran mimero de cuestiones prácticos, tales como por qué el gas nameal es mejor combustible que el carbon y por que el contenido exergetico de tas grasas es mayor que el de los hidratos de carbono y proteinas.

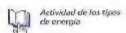
7.1 Términos básicos en termoquímica

En esta sección se introducen y definen algunos términos basicos; la mayoría de estos términos se describirán coe más detalle en las secciones signientes. Al or avanzando en el capitulo, se entenderá mejor el significado de estos términos.

La parte del universo objeto de nuestro estudio se denomina sistema. Un sistema puede ser tan grande como los océanos de la Tierra o tan pequeño como el contenido de un matraz. La mayor parte de los sistemas que estudiaremos serán pequeños. Fijaremos nuestra atención en las interacciones del sistema, es decir, en la transferencia de energia (como calor y trabajo) y materia entre el sistema y sus airededores. Los abrededores son la parte del universa donde se manifrestan estas interacciones. La Figura 7.1 muestra los tres tipos de sistemas más comunes, en primer lugar tal como los vemos y en segundo lugar en la forma abstracta que los químicos utilizan. El sistema de la Figura 7.1 e es un sistema abierto, puede intercambiar histoma corrudo, puede intercambiar energia con sus alredededores pero no paede intercombian materia. El sistema de la Figura 7.1 e es una aproximación de un sistema aislado, sistema que no puede interaccionar con sus alrededores.



Sistema pistado
 No hay interacciones a través
de las paredes del sistema.





► EGURA 7.1

Los sistemas y sus alrededores

(a) Sistema abierto. El vaso de culé caliente cede
calor a los alrededores; se enfría. También se
transfiçie materia en forma de vapor de agua

(b) Sistema cerradu. El erfermeyer de calé caliente
con tapên cede calor a los alrededores; se enfría. Al
estar tapado no se escapa vapor de agua y ao huy
transferencia de materia

(c) Sistema aislado. El calé caliente del torno es una
aproximación de un sistema aislado. No se escapa
vapor de agua y, al meños diamate en tiempo, se
transfere muy poco caler a los abrededores. (Con el

tiempo el café del tempo se entría basia alcanzar la

temperatura ambiente.)



En esta sección diremos algo más, de manera general, sobre la energía y su relación con el trabajo. Como muchos otros términos científicos, energía viene del griego y significa "capacidad de actuar". Energía es la capacidad de realizar un trabajo. Un trabajo se realiza cuando una fuerza actúa a lo largo de una distancia. Los objetos que se muchos realizan trabajo cuando frenan su movimiento o se detienen. Así, se realiza trabajo cuando una bola de billar choca con otra y la pune en movimiente. La energía de un objeto en movimiento se denomina energía cinética: la palabra cinética significa "muvimiento" en griego. La energía cinética de un objeto está relacionada con su masa (m) y velocidad (m) mediante la primera de las ecuaciones que se muestran a continuación, el trabajo (m) esta relacionado con la fuerza [masa (m) × acederación (n)] y la distancia (d) por la segunda de las ecuaciones.

energia cinética =
$$\frac{1}{2} \times m(kg) \times [u(m/s)]^2$$
 (7.1)
trabajo = fuerza × distancia = $[m(kg) \times a(m/s)] \times d(m)$

Cuando se establecen las unidades en la expresiones del trabajo y la energia se obtiene en ambos casos kg m 2 s 3 . Esto corresponde a la unidad SI de energia denominada julio (3), es decir, 1 hdio(3) = 1 kg m^2 s $^{-2}$

La pelota botando de la Figura 7.2 sugiere algo sobre la naturaleza de la energía y el trabajo. Al comienzo, para subir la pelota hana la posición munal debenos aplicar una fuerza a lo largo de una distancia (para vencer la fuerza de la gravedad). El trabajo que realizamos se "almacena" en la pelota como energía. Esta energía almacenada trene el putencial de realizar un trabajo cuando es liberada y par esto se la denomina energía potencial. Energía potencial es la energía debido a las condiciones, posición o compesición: es una energía asociada a las fuerzas de atracción o repulsión entre objetos.

Cuando soltamos la pelota, la fuerza de la gravedad la atrae en dirección al centro de la Tierra y la pelota se cae. La energía potencial se convierre en energía cinética durante esta caída. La energía cinética de la pelota disminuye (la pelota ya más lenta) y su energía potencial aumenta (la pelota sube). Si la colisión de la pelota con el suelo fue-se perfectamente elástica, como las colisiones entre las moléculas de la teoría cinético-molecular, la suma de las energías potencial y cinética de la bola permanecería constante. La bula alcanzaría su altura máxima en todos los reboies y estaria botando indefinidamente. Pem sabemos que esto no sucede. La pelota que bota promo se detiene. Toda la energía incinalmente invertida en la pelota como energía potencial (al elevar la pelota hasta su posición inicial) aparece más tarde como energía cinética adicional de los átomos y moléculas que constituyen la pelota, el sueto y el aire circundante. Esta energía cinética asociada con el movimiento al azar de las moléculas se denomina energía térmica.

Energia potencial y energía cinética La energia de una pelota de tenia que está becando camba continuamente de energía cinética a potencial y viceversa. La energía potencial es máxima en el punto más elto de cada rebote, y la energía cinética es máxima en el anomento del impacto. La suma de energía cinética y energía potencial disminuye con cada rebote, mientos que los energías iermicas de la pelota y los nirededores aumentas. En paco tienpo la pelota se para



En general, como indica la teoria cinética de los gases, la energía térmica es proporcional a la temperatura del sistema. Cuánto más se muevan las moléculas del sistema, más caliente estará la muestra y mayor será su energía térmica. Sin embargo, la energía térmica del sistema también depende del número de partículas, de modo que una muestra pequeña a temperatura alta (por ejemplo, una taza de café a 75 °C) puede tener menos energía térmica que una muestra grande a temperatura más baja (por ejemplo, una piscina a 30 °C). Es necesario, por tanto, diferenciar hien la temperatura y la energía térmica.

Igualmente importante es establecer una distinción entre los cambios de energía causados por la acción de fuerzas que realizan desplazamientos (trabajo) y los debidos al intercambio de energía térmica (calor). En las dos secciones siguientes se estudiarán varios temas relacionades con el calor y a continuación los relacionados con el trabajo.

7.2 Calor

Calor es la energía que se intercambia entre un sistema y sus afrededores como resultado de una diferencia de temperaturas. La energía, en forma de calor, pasa desde el cuerpo más caliente (con una temperatura más alta) hasta el cuerpo más frio (con una temperatura más baja). A rivel molecular, las moléculas del cuerpo más caliente ceden energía cinética a través de colisiones a las moléculas del cuerpo más frio. La energía térmica se trausfiere, es decir, el calor "fluye" hasta que se igualar los valores medios de las energías cinéticas moleculares de los dos cuerpos, hasta que las temperaturas se igualan. El calor, como el trabajo, describe la energía en tránsito entre un sistema y sus afrededores.

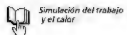
La transferencia de calor paede causar no solamente una variación de temperatum, sino que, en algunes casos, puede medificar el estado de la materia. Por ejemplo, cuando se calienta un sólido, las moléculas, átomos o iones del sólido se mueven más intensamente y llegan a desligarse de sus veciras venciendo las fuerzas atractivas existentes entre cilas. Para vencer estas fuerzas atractivas hace falta energía. La temperatura permanece constante durante el proceso de fusión mientres que la transferencia de energía térmica (calor) se utiliza para vencer las fuerzas que mantienen unido al sólido. Los procesos que tienen lugar a temperatura constante se dice que son isotermos. Si continúa el flujo de calor cuando el sólido ha fundido por completo, se elevará la temperatura del líquido resultante.

Aunque habitunhmente etilizamos expresiones como "se piente calor," "se gana calor," "fluye calor"y "el sistema cede calor a los alrededores," no debe pensar que estas afirmaciones significan que un sistema contiene calor. Esto no es cierto. Como se verá en la Sección 7.5, la energía contenida en un sistema es una magnitud denominada energía interna. El calor es simplemente una posible forma de transferir una cantidad de energía a través de las paredes que separan un sistema de sus alrededores.

Es razonable esperar que la cantidad de energía calorifica, q, que hace falta para modificar la temperatura de una sustancia dependa de

- cuánto deba cambiar la temperatura.
- la cantidad de sustancia.
- la naturaleza de la sustancia (tipo de átomos o moléculas).

Históricamente, la cantidad de calor necesaria para medificar un grado Celsius la temperatura de un gramo de agua fue llamada caloría (cal). La caloría es mas unidad de energía pequeña y la unidad kilocaloría (kcal) ha sido también ampliamente utilizada. La unidad SI para el calor es simplemente la unidad SI de energía básica, el julio (J).





La principal couperión de Joule fue dirigir una fábrica de cerveza, pero también realizó investigación científica en un laboratorio casero. Sus precisas medidas de las cantidades de cafor sentaron las bases de la ley de la conservación de la energía.

Autque en este texto utilizaremos casi exclusivamente el julio, debe conocer también la caloría. Aparece frecuentemente en la bibliografía científica antigua y todavía se la utiliza en algunas orasiones. Además, se suelen utilizar las kilocaforías para medir el contenido energético de los alimentos.

La cantidad de calor necesaria para modificar un grado la temperatura de un sistema se llama capacidad calorífica del sistema. Si el sistema es un mol de sustancia, se puede utilizar el término capacidad calorifica molar. Si es un gramo de sustancia, recibe el nombre de capacidad culorífica específica o más frecuentemente calor específico.* El calor específico del agua depende un poco de la temperatura, pero su valor en el intervalo de 0 a 100 °C es aproximadamente

$$\frac{1.00 \text{ cat}}{\text{g}^{-9}\text{C}} = 1 \text{ cat } \text{g}^{-1} {}^{\circ}\text{C}^{-1} = \frac{4.18 \text{ J}}{\text{g}^{-9}\text{C}} = 4.18 \text{ J} \text{ g}^{-1} {}^{\circ}\text{C}^{-1}$$
(7.3)

En el Ejemplo 7, 1 nuestro objetivo es calcular una cantidad de culor, basada en la masa. que tenemos de una sustancia, el calor específico de esa sustancia y su variación de temperatura. En otros problemas posteriores de este capítulo, realizaremos de forma rutinaria y como parte de problemas más largos, cálculos como el del Ejemplo 7.1.

EJEMPLO 7.1

Cálquio de una caraidad de calor. ¿Cuánto calor hace falta para elevar la temperatura de 7.35 g de agua de 21,0 a 98,0 °C? (Suponga que el calor especifico del agua en este intervalo de tempendura es 4,18 J g⁻¹ °C⁻¹.)

Solución

El color específico es la capacidad calorífica de 1,00 g de agua: $\frac{4,18 \, J}{g \, sgua} ^\circ C$. La capacidad calorífica del sistema (7,35 g de agua) es 7,35 g aguá $\times \frac{4,18 \, J}{g \, sgua} ^\circ C = 30,7 \, \frac{J}{^\circ C}$. El cambio de temperatura del sistema necesario es (98,0 - 21,0) °C = 77,0 °C. El culor necesario para conseguir este cambio de temperatura = 30,7 $\frac{J}{se^2} \times 77,0$ $PC = 2.36 \times 10^3 \text{ J}$

Ejemplo Práctico A: ¿Cuárso calor, expresado en kilojulius (kJ) hace faita para elevar la temperatura de 237 g de hielo desde 4,0 husta 37,0 °C (temperatura del cuerpo humano)?

Ejemplo Práctico B: ¿Cuánto calar, expresado en kilejulios (kl) hace falsa para elevar la temperatura de 2.50 kg de Hg(l) de -20,0 a -6.0 °C? Supengo para Hg(l) una densidad de 13,6 g/mL y una capacidad culorífica molar de 28,0 f mol⁻¹°C⁻²

El razonamiento utilizado en el Ejemplo 7.1 puede resorrirse en la siguiente ecuación básica, que relaciona una masa de sustancia, una variación de temporatura y una cantidad de calor

cantidad de calor = masa de sustancia × calor específico × variación de temp. (7.4) capacidad calorífica = C

$$q = m \times \text{culer específico} \times \Delta T = C \times \Delta T$$
 (7.5)

► La letra griega delta, Δ, indica. un cambio de una magnitud.

foi significado original del calor específico era el de uma razão: la cantidad de calor necesario pará combiar la temperatura de una cierto masa de sustancia dividida por la cantidad de calor necesaria pura conseguir la misma varinción de temperatura en la misma masa de agua. Con esta definición el calor específico no tendria unidades. El significado visto aquí es el utilizado más frecuentemente.

► El simbolo > significa "muyor que" y < significa "menor que."</p> En la Ecuación (7.5), la variación de temperatura se expresa como $\Delta T = T_t - T_t$, donde T_t es la temperatura tinal y T_t es la temperatura inicial.

Cuando la temperatura de un sistema atmenta $(T_f > T_i)$, ΔT es positivo. Un valor positivo de q significa que el sistema absorbe o gana calor. Cuando la temperatura de un sistema disminuye $(T_i < T_i)$, ΔT es negativo. Un valor negativo de q significa que el sistema cede o piente calor a los alrededores.

Otro concepto que interviene en los cólophos de cantidades de celtor es la ley de la conservación de la energía: en las interacciones entre un sistema y sus atrodedoras, la energía total permanece constante, la energía m se crea ni se destruye. Aplicado al miercambio de calor esto significa que

$$q_{\text{simms}} + q_{\text{aleshabre}} = 0$$
 (7.6)

Así, el calor que pierde un sistema lo ganan sus alrededores y viceversa.

$$q_{\text{votors}} = -q_{\text{distintum}}$$
 (7.7)



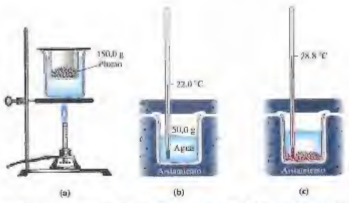
Simulación de las cursas de calentamiento y entriamiento

Determinación experimental de calores específicos

Veaturs abora cómo se utritza la ley de la conservación de la energia en el experimento representado en la Figura 7.3. El objetivo es la determinación del calor específico del metal plomo. La transferencia de energía en forma de calor del plumo al agua, que está más fria, hace que la temperatura del plumo disminuya y la del agua aumente, hasta que el plomo y el agua se encuentren a la misma temperatura. Puede considerarse como sistema o bien el plumo, o bien el agua. Si considerarmos que el plumo es el sistema, podemos escribir $q_{plumo} = q_{satema}$. Además, si el plumo y el agua se mantienen aistados térmicamente se puede suponer $q_{agua} = q_{abrándosa}$. Entences aplicando la Ecuación (7.7) se obtene

$$q_{\text{please}} = -q_{\text{takes}} \tag{7.8}$$

El cálculo se completa en el Ejemplo 7.2.



▲ FigURA 7.3 Determinación del calor especifico del plomo. Illustración del Ejemplo 7.2 (a) Se ordienta una muestra de 156 g de plesno hasta la temperatura de challición del agua (102,0°C).
(b) Se añade una muestra de 50 g de agua a un visso que está termicamente aislado y se mide su temperatura, resoltundo ser 22,0°C.

(c) Se echa el plemo calicore en el agua fria, la temperatura de la mezela final plomo-agua es 28,8 °C.

TABLA 7.1 Calores específicos de varios elementos en estado sólido (en J a⁻¹°C⁻¹)

Metales	
Fromo	0,128
Cobre	0,385
Hierro	0.449
Aluminia	0.903
Magnesio	8,0024
No metales	
Setenio	0.321
Sulfuro	0,706
Fresheite	0.777
Metaloides	
Telurio	0,202
Ausémino	0,329

RECUEADE >

que si conocen cuatro cualesquiera de las cinco magnitudes, q., m., culor específico. T₁ y T₂, puede resolver la Ecuación (7.5) despejando la que le Julia.



L'a Cuba de hielo déscongelándese sobre na bérque de qua alexente de aluminio

EJEMPLO 7.2

Determinación de un calor específico a partir de dutos esperimentales. Utilice los dates de la Figura 7.3 para calcular el calor específico del plomo

Solucion

Printero se utiliza la Ecuación (7.6) para calculur que

$$q_{\rm spin} = 50.0~{\rm g~agua} \times \frac{4.18~{\rm J}}{{\rm g~agua~^{\circ}C}} \times (28.8-22.0)~{\rm ^{\circ}C} - 1.4 \times 10^{3}~{\rm J}$$

A partir de la Ecuación (7.8) se puede escribir

$$q_{\mathrm{pkmn}} \times q_{\mathrm{sgm}} = -1.4 \times 10^{1} \mathrm{J}$$

Altera aplicando de ratevo la Ecuación (7.6) obtenentes

$$\begin{aligned} q_{\text{therm}} &= 150,0 \text{ g plomp} \times \text{caler especific n del plomp} \times (28.8 - 100.0) \text{ °C} \\ &= 1,4 \times 10^{3} \text{ J} \\ \text{Calor expection del piono} &= \frac{-1,4 \times 10^{3} \text{ J}}{150,0 \text{ g plomp} \times (28.8 - 100,0) \text{ °C}} \\ &= \frac{-1,4 \times 10^{3} \text{ J}}{150,0 \text{ g plomp} \times -71,2 \text{ °C}} = 16.13 \text{ J g }^{3} \text{ J} \end{aligned}$$

Ejemplo practico A: Cuando se ainde 1.00 kg de planto a 100.0 °C fealor específico = $0.13 \ J \ g^{-1}$ °C⁻¹) a cierta camidad de agua a 28.5 °C, la temperatura finat de la mezeta plemonagua es 35.2 °C. t_i Qué masa de agua hay?

Ejemplo práctico 8: Se atade una muestra de 100.0 g de cobre a 100.0 °C (calor específico = 0,385 l g 1 °C 1) a 50.0 g de agua a 26,5 °C. ¿Cuát es la temperatura final de la mexela cobre agua?

Significado de los valores de los calores específicos

La Tabla 7.1 maestra los calores específicos de varios elementos sólidos. El calor específico del aleminio, relativamente alto comparado con el de los otros metales, ayuda a explicar su utilización en productos diseñados para descongelar rápidamente alimentos congelados. El alaminio sólo se entría lentamente mientras transfiere calor al alimento congelado, que descongela más rápidamente que cuando esta simplemente expuesto al aire.

Debido a sa mayor complejidad a nivel mofecular, los compuestos tienen generalmente más formas de almacenar la energía interna que los elementos; y tienden a tener valores de la capacidad caloráfica más altos. El agua, por ejemplo, tiene un calor específico treinta veces mayor que el del plomo. Se necesita uea cantidad mucho mayor de calor para medificar la temperatura de una meestra de agua que pera una maestra de igual masa de un metal. Valviendo al ejemplo de la descongelación de alimentos, se puede esperar una descongelación más rápida de un alimento congelado si está somergido en agua a temperatura ambiente que si está sólo expansión a áre a temperatura ambiente que si está sólo expansión a temperatura ambiente que si está sólo expansión a atre a temperatura ambiente.

Una consecuencia medioambiental del alto valor del calor específico del agua es el efecto de los lagos grandes en el clima local. Como un lago recestra mucho más tiempo para calentarse en verano y para enfriarse en invierno que otros tipes de terreno, las temparatutas son más frescus en verano y más cálidas en invierno en la unilla del lago que en las zonas más apartadas de ét.

7.3 Calores de reacción y calorimetría

En la Sección 7.1 se introdujo el consepto de energía térmica, energía conética asociada con el movimiento al avar de las moléculas. Otro tipo de energía que contribuye a la esergía interna de un sistema es la energía química. Esta es la energía asociada con los en-







▲ FIGURA 7,4 Reacciones exotérmicas y endotérmicas (a) Reacción exotérmica.

La cal epageda (Ca(OII), j se obtiene per la reacción entre el agua y la cal viva (CaO). Los reactivos se mezcian a temperatura de la mezcia sube basta 40.5 °C.

 $C_0O(s) + H_1O(t) \longrightarrow C_0(OH)_1(s)$

(b) Reacción endotérmica.

Cuando se mezelan BasOH₂ - 8 H₂O(s) y NH₄CRs) a temperatura ambieste, la temperatura desciende a 5.8 °C debido a la reacción;

 $B_0(OH)_1 \cdot BH_1O(s)$ $+ 2 NH_1O(s) \longrightarrow$ $B_0(CI_2 \cdot ZH_2O(s)) + 2 NH_1(sq)$ $+ 8 H_1O(s)$ laces químicos y las atracciones intermoleculares. Si pensamos que una reacción química es un proceso consistente en la ruptura de algunos enlaces químicos y la formación de otros nuevos, podenios esperar, en ceneral, que cambie la energía químico de un sistema como consecuercia de una reacción. Más aún, podenios esperar que parle de esta variación de energía se crenificate como culor. Un calor de reacción, q., es la cantidad de calor intercambiado entre un sistema y sos abrededores cuando tiene lugar una reacción química en el seno del sistema, a temperatura constante. Una de las reacciones más estudiadas es la reacción de combustión. Es una reacción san consin que frecuentemente se unitiza el término culor de combustión para referirse al calor liberado en una reacción de combustión.

Si una reacción tiene lugar en un sistema aislado, es decir, en un sistema que no intoreambia materia o energía con sus abrededores, la energía térmica del sistema se modifica como consecuencia de la reacción y se produce un aumento o disminación de la temperatura. Imagine abora que se permite al sistema previamente undado interaccionar con sus abrededores. El calor de reacción es la carticlad de cultor intercambiada entre el sistema y ses abrededores al reestablecense en el sistema su temperatura inicial. En la práctica, el sistema no recupera físicamente su temperatura inicial, sino que se calcula la cantidad de cultor que se intercambiarán si esto sucedese. Esto se hace por medio de una sonda (un termómetro) situada dentro del sistema, que registra la variación de temperatura ocasionada no la reacción.

En este memento conviene introducir dos términos muy utilizados para referirse a los calores de reacción. Una reacción exotérmica es la que produce un aumento de la temperatura en un sistema aislado o bace que un sistema au aislado ceda culor a los al rededores. El calor de reacción de una reacción exotérmica es una magnitud negativa $(q_i < 0)$. Una reacción endotérmica es la que produce una disminución de la temperatura del sistema aislado o bace que un sistema no usidado gane calor a costa de los airededores. En este caso, el calor de reacción es una magnitud positiva $(q_i > 0)$. La Fregura 7.4 muestra una reacción exotérmica y otra endotérmica.

Los calores de reacción se determinan experimentalmente en un dispositivo para me dir cantidades de calor denominado calorímetro. Vesentos dos tipos de calorímetros en esta sección y consideraremes a ambos como sistemas *aislados*.

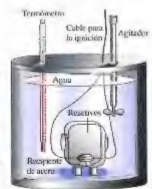
Bomba calorimétrica

El tipo de calorimetro que se muestra en la Figura 7.5 se llacra **bomba calorimétrica** y está especialmente diseñado para medir el calor desprendido en una reacción de combustión. El sesensi está formado por todo la que se encuentra dentro de la dobie pared exterior del calorimetro, incluyendo el recipiente de aceso y sus contenidos, el agua en

► FIGURA 7.5 Una bomba calorimétrica

Se inserta un alambre de hierro en la muestra que está en la pane inferior del recipiente de acero. Este recipiente se monto y se llena con O₂(g) a alta presión. Después se sumerje en agua dentro del calarimetro y se mide la temperatura (nicial. Un pulsa cono de corriente eféctrica calienta la muestra hasta que comienza a méer. Después de la combactión se mele la temperatura final del dispositivo calorimétrico.

Camo la mezela de reseción está confinada en el recipiente de acero que tiene un volumen fijo, se dice que la reseción itene lugar a columne constante. En la Sección 7.6 se examina el significado de este becho



RECUERDE ►

que la temperature de tina mezcla de renoción stele cambiar durante la reucción y es necesario que la mezcla recupere su temperatura inicial (real o hipotéticamente) antes de establecer cuámo calor se internambia con los alrededores.



Simulación de una bombo calorimétrica la que está samergido este recipiente, el termómetro, el agitudor, etc. El sistema está aislado de sus alrededures. Cuando tiene lugar la reacción de exanhustión, la energía química se transforma en energía térmica y la temperatura del sistema aumenta. Cumo se araba de precisar, el calor de la reacción es la cantidad de calor que el sistema debería ceder a sus airededures para recuperar su temperatura inicial. A su vez, esta cantidad de calor es exactamente el valor apuesto de la energía térmica ganada por la bomba calorimétrica y sus contenidos (q_{estern}).

$$q_t = -q_{colorin} \left(\text{donde } q_{colorin} = q_{recipions} + q_{syst} \dots \right)$$
 (7.9)

Si montamos la bomba calorimétrica exactamente ignal cada vez que la utilizamos, es decir, empleamos el mismo recipiente, la misma cantidad de agua, etc., podemos definir una capacidad calorifico de la bomba calorimétrica. Esta es la cantidad de calor necesaria para elevar un grado Celsius la temperatura del conjunto del calorimetro. Cuando multiplicamos esta capacidad calorífica pur el incremento de temperatura observado, obtenenos que conjunto del calorimetro.

$$q_{colorin} = \text{capacidad cultorifies del calorimetro} \times \Delta T$$
 (7.10)

Y, entonces, a partir de $q_{\rm catern}$ establecemos $q_{\rm s}$ como se hace en el Ejemplo 7.3, en el que se determina el calor de combustión de la sacarosa (azúcar).

EJEMPLO 7.3

Determinación de un calor de reucción a partir de datos de una bemba calorimétrica. La combastión de 1,010 g de sacarosa, $C_{12}H_{22}O_{13}$, en una bomba calorimétrica have que la temperatura se eleve de 24,92 basta 28,33 °C. La capacidad calorifica del conjunto del calorimetro es 4,90 kJ/°C. (a) ¿Cuól es el culor de combastión de la sacarosa, expresado en kilojulius por mol de $C_{12}H_{12}O_{12}$? (b) Verifique la frase publicataria de los productores del azócar que una cucharadita de azócar (aproximadamento 4,8 g) sólo contiene 19 calorias.

Solución

(a) Primero podentos calcular questo con la Ecuación (7.10).

$$q_{cokmin} = 4,90 \text{ kJ/}^{\circ}\text{C} \times (28,33 - 24,92)^{\circ}\text{C} = (4,90 \times 3,41)\text{kJ} = 16,7 \text{ kJ}$$

Abora quilizando la Equación (7.9) se obtiene

$$q_r = -q_{\text{tatistic}} = -16.7 \text{ kJ}$$

Fiste es el color de combustión de la muestra de 1,010 g. Por gramo de $C_{12}H_{22}O_{11}$

$$q_{\rm c} = \frac{-16.7 \text{ kJ}}{1.010 \text{ g C}_{12} \text{H}_{12} \text{O}_{13}} = -16.5 \text{ kJ/g C}_{12} \text{H}_{12} \text{O}_{13}$$

Por mol de C₁₂H₁₂O₂₁

$$q_c = \frac{-16.5 \text{ M}}{g \text{ C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}} \times \frac{342.3 \text{ g C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}{1 \text{ mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}$$

$$= -5.65 \times 10^3 \text{ kJ/mol C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{12}$$

(b) Para determinar el contenido calórico de la sacarosa podemos utilizar el calor de combustión por gramo de la sacarosa obtenido en el apartado (a), junto con un factor para pasar de kilojulios a kibcalorías. Como 1 cal = 4,184 J, 1 keal= 4,184 kJ.

$$7~\rm{keal} = \frac{4.8~g~C_{12}H_{22}O_{11}}{\rm{cucharita}} \times \frac{-16.5~kT}{g~C_{12}H_{23}O_{11}} \times \frac{1~\rm{keal}}{4.184~kT} = -19~\rm{keal/cucharita}$$

Una caloría en nutrición son realmente 1000 cal, o 1 keal. Por consiguiente, la frase publicitaría es cierta. La capacidad colorifica de qua bomba calorimétrica debe deter manarse experimentalmente.



▲ FIGURA 7.6 Un calcrimetro de plástico La mezelu reactiva estil dentrodel vaso interior. El vaso exterior de poliestireno proporciona un mejor aislamiento térmico del nire circundante. El vusu está cersado mediante una tuna de corcho. A través de ella se inserian un termionetro y un agitador hasta sumergirse en la mezela de resoción. La reacción en el calor(metro) tiene lugar a previón constante. En la Sección 7,6 se estadian lasdiferencias entre las reacciones n volunten constante y a presión osmeylambić.

Ejemplo práctico A: La vanillina es na componente natural de le vanilla, que se prepara para utilizada en sabores artificiales a vaintla. La confluxtión de 1,013 g de vainillina. C₈H₈O₁, en la misma bomba calorimétrica del Ejemplo 7.3; hace que la temperatura se eleve desde 24,89 a 30,06 °C, ¿Cuál es el culor de exabostión de la vainillina, expresado en kilojulios por una de C.H₂O₁?

Ejemplo práctico B: La combosión de una muestra de 1,176 y de ácido benzoiso (HC₂H₂O₃) en una hemba calorimetrica ocasiona un *meremento* de la temperatura de 4,96 °C. ¿Cuál es la capacidad calorifica de la bomba calorimetrica? El culor de combustión del ácido benzoiso es - 26,42 kJ/z.

El calorimetro de "vaso de poliestireno"

En los laboratorios de química general es mucho más probable que se encuentre con un sencillo calerimetro como e) de la Figura 7.6, que con una bomba calorimétrica. Se mezclas los reactivos (generalmente en disolución acusas) en un vaso de poliestreno y se mide la variación de temperatura. El poliestreno es un buen aislante térmice, así que hay muy poca transferencia de calor del vaso al aire circundante. Consideramos el sistema formado por el vaso y su contenido como un sistema aislado.

Al igual que con la homba calorimètrica, se define el calor de reacción como la cantidad de calor que se intercambiaria con los abrededores al recuperar el calorimetro so temperatura inicial. Pero, de nuevo, el calorimetro no recupera fisicamente sos condiciones iniciales. Simplemente se toma como calor de la reacción el valor apunsto de la cantidad de calor que ucasiona la variación de temperatura en el calorimetro. Es decir, se utiliza la Ecuación (7.9): $q_i = -q_{calorimetro}$

En el Ejamplo 7.4 hacemos ciertas suposiciones para simplificar los cálculos, pero en medidas más precisas po se harian estas simplificaciones (*trans*: el Ejercicio 45).

EJEMPLO 7.4

Deserminación de un color de reocción a partir de dutos calorimétricos. La reacción clave en la seutralización de un acido fuerte per una base fuerte es la combinación de H⁺(xq) y OH (xq) para dar agua (recuerde la Sección 5.3)

$$H^*(pq) + OH^*(aq) \longrightarrow H_2O(1)$$

A un colorimetro de visso de politextireno se añadea dos disoluciones: 100,0 ml, de HCl(zq) 1,00 M y 100,0 ml, de NaOH(aq) 1,00 M, ambes a 21,1 °C, y se permite que reaccionen. La temperatura anotenta hasta 27,8 °C. Determine el calor de reacción para la resección de neutralización, par mol de H₂O fizanado. ¿Cómo es la resección, exotérmica o cadatérmica?

Además de suponer que et calorimetro es un sistema sistado, suponga que todo lo que ab sorbe calor en el sistema son los 200,0 ml. de agua. Esta suposición no tiene en cuenta que se formán 0.10 nol de NaC1 y 0.10 nol de agua, que la densidad de la distribución NaC(α) resultante no es exactamente 1.00 y/ml., y que sa calor específico no es exactamente 4.18 $f_{\rm e}^{-1} \cdot C^{-1}$. Tampoco tiene en cuenta la pequeña capacidad calorifica del vaso de poliesticas».

Solution.

Como la resectión es una reacción de neutralización, llamornas al calor de reacción $q_{\rm syste}$. Altor ra, según la Ecuación (7.9). $q_{\rm cons} = -q_{\rm obsert}$ y si hacemos las suposiciones que se acaban de indicar.

$$q_{\rm colorin} = 200.0 \text{ m.L.} \times \frac{1.00 \text{ g}}{\text{m.L.}} \times \frac{4.18 \text{ J}}{\text{g °C}} \times (27.8 - 21.1) °C = 5.6 \times 10^3 \text{ J}$$

 $q_{\rm colorin} = -9 \text{colorin} = -5.6 \times 10^3 \text{ J} = -5.6 \text{ k.J}$

La cuntidad de H1 que hay en H0.0 mL de HC1 1.00 M es

7 mol H = 0,1000 L ×
$$\frac{1,00 \text{ mol HC}}{1 \text{ L}}$$
 × $\frac{1 \text{ mol HC}}{1 \text{ mol HC}}$ = 0,100 mol H.

Antitogramente, en 160,0 m1, de NaOH 1,90 M hay 0,160 mol de C4 . Por tanto, los H $^{\prime}$ y OH se combinan formandese 0,100 mol de H $_{1}$ O. (H $^{\prime}$ y OH selán en proposciones estequiométri cas; ninguno está en exceso)

Per cada met de H₂O que se obtiene:

$$q_{\rm int} = \frac{-5.6 \, \mathrm{M}}{0.000 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{Ho}} \qquad \text{for $1.00 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{Pol}$}.$$

Como q_{nm} es una magnitud regarira, la reacción de neutralización es evolúmica.

Ejemplo práctico Az Dós disoluciones, 100,0 mL de AgNO sup 1,00 M y 100,0 mL de NaCljug) 1,00 M, inicialmente unibus a 22,4 °C, se añaden a un calorimento que es un vaso de poliestireno y se basen reaccionar. La temperatura sube basta 30,2 °C. Determine *q*, por mol de AgCl(s) en la reacción.

$$Ag'(nq) + Cl'(oq) \longrightarrow AgCl(s)$$

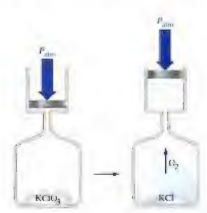
Ejemplo práctico B: Se araden a un calonimeiro que es un vaso de policitirente, dos dissoluciones, 100,0 mil. de HCl(aq) 1,020 M y 50,0 mil. de NaOH(aq) 1,986 M, instratmente am larca 24,52 °C. ¡Cuál será la temperatura final de la mezclu? Haga las mismas supericiones del Ejemplo 7.4 y tailice el calor de neutralización establecido en este ejemplo.

(Sugerentain: los reactivos no están en properciones estequiorrétricas, ¿Cuál es el reactivo la mitante?

7,4 Trabajo

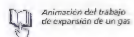
Hemos visto que las reacciones quimicas suelen ir acotopuñadas de efectos caloníficos, en algunas reacciones también interviene el tradação. El sistema puede realizar trabajo so bie los afrededores o viceversa. Considere la descontiposición del clorato de putasio en elo ruro de putasio y oxígeno. Supongo que esta descomposición se lleva a cabo en el recipierar de extraño aspecto mistrado en la Figura 7.7. Las paredes del recipiente no se desplazan dobido a la presión de la expansión del O (g) excepto el pistón que cierra la parte saperior del cilindro acaplado al vaso. La presión del O (g) es superior a la atmosférica y el pistón asciende, por lo que el sistema realiza trabajo sobre los atrededores. ¿ Se da cuerna de que aunque se eliminase el pistón se seguirar realizando ao todação al expandidos el comprimirse un gas se denomina trabajo de presión-volumen.

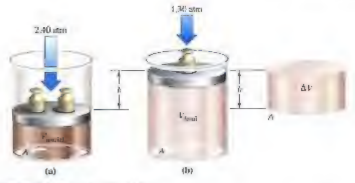
Examinemos a continuación un caso más simple para ver cómo se calcula un trabaio P-V.



► FIGURA 7,7 Ilustración del trabajo (de expansión) de una reacción guímica El gas oxígeno que se forma empuja la pesa hacia arriba y, al hacerto, realiza

trabajo sobre les alrefedores





A FIGURA 7.8 Trabajo presión-volumen

Cuardo se disminuye bruscamente hasta 1,30 atm la presión externa a la que está sumerido el gas, el gas se expande y empuja al pistón una distancia h. El incremento del volumen del gas (ΔV) es el producto del área de la base del cilindro (A) y la distancia (h).

En la Figura 7.8a, una cierra cantidad de gas está confinada en un cilindro por medio de un pistón que se mueve libremente. El gas mantiene su volumen micial bajo una presión externa de 2,46 atm. Cuando se reduce la presión externa hasta 1,30 atm, el gas se expande desplazando el pistón una distancia h (Figura 7.8b). Veamos ahora cómo intervienen la presión y el volumen a la hora de calcular el muhajo de presión volumen realizado por el gas al expandirse.

La parte de "presión" en el trabajo de presión-volumen es la presión final externa de 1,30 atm. Esta es la presión externa frente a la que debe trabajar el gas. Ahora se puede utilizar la Ecuación (7.1) para calcular el trabajo realizado

Trabajo $(m) = f_0 erza(F) \times distancia(h) = P \times A \times h$

La Ecuación (7.11) es la expresión que utilizarentos para expresar un trubajo de presiónvolumen.

$$w = -P_{\rm ext} \times \Delta V \tag{7.11}$$

Les características importantes de la Ecuación (7.11) son (1) el signo mento y (2) el término $P_{\rm car}$. El signo mento se debe al convento de signos que se introduce en la signoste sección. Cuando tra gas se expande ΔV es positivo y w es negativo indicando que una energia abandona el sistema en forma de trabajo. Cuando un gas se comprime ΔV es negativo y w es positivo indicando que una energía entra en el sistema en forma de trabajo. El término $P_{\rm ex}$ es la presión externa, la presión contra la que se expande el sistema els practicamente igual a la presión externa y por ello indicaremos la presión en la Ecuación (7.11) símplemente como P.

Si la presión se expresa en ministeras y el volumen en litros, la unidad de trabajo es la atmósfera-litro, atm L. La unidad de trabajo SI es el julio, J. El factor de conversión entre estas dos unidades de trabajo puede obienerse a partir de la constante de los gases. R.

8,3145 m³ Pa mol
4
 K 4 = 8,3145 m³ N m 2 mol 4 K 4 = 8,3145 kg m 4 s 2 mol 4 K 4 8,3145 L mol 4 K 4 = 0.082057 atm L mol 4 K 4

que la presión es una l'uerza gas unidad de área (P = F/A), y por unto el predacto de una presión y un área es una fuerza ($F - P \times A$). El producto $A \times h$ es la veriación de volumen en la expansión, DV, la parte de "yolumen" del trabajo de presion-yelumen

3

$$\frac{8,3145 \text{ J}}{0.082057 \text{ atm L}} = 101,33 \text{ J/atm L}$$

RECUERDE

que la couación de los gases ideales incluye la ley de Boyte; el volumen de una cantidad fija de gas a temperatura constante es inversamente proporcional e la presión. Por tatto, se puede simplemente escribir

$$V_{\rm fini} = 1.02 \text{ L} \times \frac{2.40 \text{ atm}}{1.30 \text{ atm}}$$

 $V_{\rm inst} = 1.88 \text{ L}$





Trushin ignes



Renzenoral



Vibracional



Electrostática (Atracciones interronleculares)

▲ FIGURA 7.9 Contribuciones a la energia interna de un sistema Los modelos representan moléculas de agua y las flechas refinales de agua y las flechas

indican los movimientos que experimentan. Los sambolo δ + y δ - en las atracemnes intermoleculares entre las moléculas de agua findrean una separación de cargas, que produce unas centros de cargas positiva y negativa taús pequeñas que las cargas iónicas. En el Capitolo 13 se estadian estas atracemones autenmoleculares.

EJEMPLO 7.5

Cálculo del trabajo de presión-volumen. Suporiga que el gas de la Figura 7.8 es 0.100 mol de He a 298 K. ¿Qué trabajo, expresado en julios, se realiza cuando se expande a temperatura constante?

Solución

Se dan dutas suficientes para calcular les volúmenes inicial y final del gas (observe que en los cálculos no importu qué gas sen porque se supone comportuniento de gas ideal). Una vez que se conocen los volúmenes, se puede calcular ΔV . El término de presión externa en el trabajo de presión-volumen es la presión final, t, 30 atm. Por último, es necesario multiplicar el producto $-P_{xx} \times \Delta V$ por un factor para pasar el trabajo de atm. La julios.

$$\begin{split} V_{\rm mod} &= \frac{eRT}{P_{\rm mod}} = \frac{0.100 \, {\rm mol} \times 0.0821 \, {\rm aun} \, {\rm L.mod} \, {\rm ^1 K^+ \times 298 \, K}}{2.40 \, {\rm atm}} = 1.02 \, {\rm L} \\ V_{\rm mod} &= \frac{eRT}{P_{\rm mod}} = \frac{0.100 \, {\rm mol} \times 0.0821 \, {\rm atm} \, {\rm L.mod} \, {\rm ^1 K^{-1} \times 298 \, K}}{1.20 \, {\rm atm}} = 1.88 \, {\rm L} \\ \Delta V &= V_{\rm fool} - V_{\rm invers} = 1.88 \, {\rm L} - 1.02 \, {\rm L} = 0.86 \, {\rm L} \\ 10^{\circ} = -P_{\rm col} \times \Delta V = -1.30 \, {\rm atm} \times 0.86 \, {\rm L} \times \frac{101 \, {\rm J}}{1 \, {\rm atm} \, {\rm L}} = -1.1 \, {\rm I} \, {\rm (I)}^{\circ} \, {\rm J} \, {\rm L} \end{split}$$

El signo menos significa que el gas al expandirse realiza trabajo sobre los abrededores

(Sugeneration ¿qué parte de está información hace folta?):

Ejemplo práctico B: ¿Qué mabajo, expresado en julios, se realiza crondo se comprimen 50.0 g de Ny(g) en un citiedro de 75,0 L como el de la Figura 7-8 bajo una presión externo de 2.50 atm a una temperatura constante de 26.0 °C?

El trabajo de presión-volumen es el tipo de trabajo realizado por los explosos y por los gases que se forman en la combustión de la gasolina en un motor de automóvil. Verentos más acerca del trabajo de presión-volumen en las reacciones químicas en la Sección 7.6.

7.5 El primer principio de la termodinámica

La absórción o desprendimiento de calor y la realización de trabajo implican cambios en la energia del sistema y sus alrededores. Al estudiar la energia de un sistema, se utiliza el concepto de energia interna y la relación de esta magnitud con el calor y el trabajo.

La energía interna, U es la energía total del sistema (cinética y potencial), incluyendo la energía cinética traslacional de las moléculas, la energía asociada a las rotaciones y vibraciones de las moléculas, la energía asociada a los electrones de los ácomos. En la Figura 7.9 se meestran algunas de estas formas de energía interna. La energía interna tambén incluye la energía asociada a las interacciones de protones y neutrones en los núcleos atómicos, pero este componente no se modifica en las reacciones químicos. Un sistema sóloticae energía interna. El calor y el trabajo son manifestaciones del miercambio de energía entre el sistema y los alrededores. El calor y el trabago sólo existen durante un rambio del sistema. La relación entre calor (φ), trabajo sor y lus voriaciones de energía interna (Δt/) viene dada por la ley de la conservación de la energía, expresada en la forma conocida como el primer principio de la termodinámica.

$$\Delta U = q + w \tag{7.12}$$

233

Si se tiese en cuenta que un sistema aislado no puede intercambiar ni calor ni trabajo con sus alrededores, $\Delta U_{\rm visiona-istalia}=0$ y se puede afirmar que

La energía de un sistema aislado permanece constante.

Esta aformación es un enunciado alternativo del primer projetivo de la termodinámica.

Al utilizar la Ficuación (7.12) tenga en cuenta estas importantes puetualizacenes.

- Una energia que se incorpor el sistema lleva un signo positivo. Así, si un color es
 absorbido por el sistema, q > 0. Si se realiza un trabajo sobre el sistema, q: > 0.
- Una energía que abandona el sistema lleva un signo negativo. Así, si un calor es cedido por el sistema, q < 0. Si un trabajo es realizado por el sistema, m < 0.
- En general, la energia interna de un sistema se modifica como resultado de una energía que se meorpora o que absordona el sistema en forma de calor y/o trabajo. Si el balance es tal que entra en el sistema más energía de la que sale, ΔU es positivo. Si sale más energía de la que entra, ΔU es negatiro.

Estas ideas se resumen en la Figura 7,10 y se illustran en el Ejemplo 7.6.



▲ HIGURA 7.10 Converso de signos utilizado en termodinámica

Las Flechas regresentan la directión del Rujo de calor $\Gamma = 1$) y trabajo $\Gamma = 1$). El signo $\Gamma = 1$ y trabajo $\Gamma = 1$). El signo $\Gamma = 1$ y trabajo $\Gamma = 1$. El signo $\Gamma = 1$ su contra en el sistema procedente de los alradedores. El signo $\Gamma = 1$ su utiliza para la energía que abandena el sistema pasando a los obrededores. Este convenir de signos es consistente con la cruación $\Delta U = q + m$

EJEMPLO 7.6

Relución entre AU, y y emediante el primer principio de la terminámica. En la expansión de un gas (recuende la Figura 7.8), éste absorbe un cater de 25 I y realiza un trabajo de 243 J. ¿Cuál es el valor de AU para este pas?

Solución

La clave para resolver problemas de este tipo esta en asignar correctamente los signas de las cantidades de calor y trabajo. Como el calor es absorbido por el sistema entrando en el . q es pasitavo. Como el trabajo es realizado por el sistema y representa una energia que lo abundana, te es negativo. Prede resultade tidil escribir los valores de q y ar con sus signes correctos encertades entre puréntesis y, a continuación, completar el calcullo.

$$\Delta J' = q + m = (+25 J) + (-243 J) = 25 J - 243 J = -215 J$$

Ejemplo práctico A: Al comprimir un gas se realiza sobre el sistema un trabajo de 355 J y simultáneamente el sistema cede un calco de 185 J. ¿Cual es el valor de ΔU para el sistema?

Ejérmplo practico B: Si la coergia interna de un sistema disminarye 125 I y simultanezamente el sistema absorbe un calor de 54 I, prealiza el sistema un trabajo o se realiza un trabajo sobre el? ¿Cual es este trabajo?

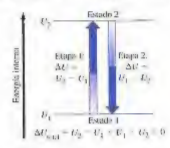
Funciones de estado

Para describar un sistema completamente es accesario indicar su temperatura y presson y los tipos y cantidades de sustancias que lo componen. Cuando se tiene esta información se dice que se ha especificado el extado del sistema. Cualquier propiedad que fene en único vakor cuando el estado del sistema está definido se dice que es una función de estado. Por ejemplo, una muestra de agua para a 20 °C (293,15 K y a la presión de una atmosfera está en un estado especificado. La derisidad del agua en esto estado es 0,99820 g/mL. Se puede establecer que esta dessidad fiene un valor definido, es decin, que es na función de estado de la siguiente forma obtenga tees muestras distintas de agua, una purificada por destilación de agua superficial, otra sintetizada quemando

 $H_{\rm e}(g)$ en $O_{\rm e}(g)$ puro y otra preparada a partar del agua de hidratación del $CuSO_1 \cdot 5$ $H_{\rm e}O$ por condensación del agua vapor a liquido. Las densidades de estas tres muestras distintas para el estado que se ha especificado son la misma, 0.99820 g/ml.. Por tanto, el valor de una función de estado depende del estado del sistema y no de cómo se haya al canzado este estado.

La energia interna de un sistema es una función de estado, aunque no existe un método sencillo para medirla n calcularla. Es decir, no se puede extribir un valor para U de un sistema de manera análoga a como se da el valor d=0.99820 g/ml, para la densidad del agua a 20° C. Afortunadamente no es necesario conocer el valor real de U. Piense por ejemplo en el calculamento de 10.0 g de hielo a 0° C hasta ona temperatura final de 30° C. La coergía interna del hielo a 0° C tiene un determinado valor, U_1 , mentres que la del agua líquida a 50° C tiene otto valor, U_2 . La diferencia entre los valores de la energia interna en estos dos estados también tiene un valor determinado, $\Delta U = u_2 - u_3$ y esta diferencia st puede medirse con precisión. Es la cantidad de energin (en forma de calor) que debe transferirse de los alrededores al sistema durante el cambin del estado 1 al estado 2. Como illustración, considere el esquena que se muestra a continuación. Imagine que un sistema cambia del estado 1 al estado 2 y después de nuevo al estado 1

Estado i
$$\{U_1\} \xrightarrow{\Delta U_2}$$
Estado 2 $\{U_2\} \xrightarrow{\Delta U_2}$ Estado 1 $\{U_1\}$



Como U tiene un valor determinado en cuda estado, ΔU también tiene un valor determinado, $U_2 - U_3$. La variación de energía interna cuando el sistema vuelve del estado 2 al estado 1 es $-\Delta U = U_4 - U_3$. Por tanto, la variación *neta* de energía interna es

$$\Delta U + (-\Delta U) = (U_1 - U_2) + (U_1 - U_2) = 0$$

Esta significa que la energía interna vuelve a su valor inicial U_4 , como debé ser, puesto que es ena función de estado. Es importante darse cuenta de que cuando se invierte el sentido de la transformación, se cambia el signo de ΔU .

Funciones que dependen de la trayectoria

Al contrario que la energia interna y los cambios de energia interna, el calor (q) y el trabajo (ur) un son funciones de estado. Sus volores dependen del camino o trayectoria seguido cuando el sistema experimenta un cambio. Podemos ver porque sucede esto considerando de nævo el proceso descrito en la frigura 7.8 y el Ejemplo 7.5. Piense en 0.100 mol de 18 a 298 K y bajo la presión de 2.40 atro como estado 1. y bajo la presión del estado 1 al 2 tiene lugar en una sola etapa. Suponga que en otro caso, se permite que la expansión tenga lugar a través del estado intermedio representado en la Figura 7.11, es decir, suponga que primero se reduce la presión externa sobre el gas de 2.40 a 1.80 atro feneste momento el volumen del gas sera 1.36 L). Después, en una segunda etapa, se reduce la presión hasta 1.30 atm, alcanzándose el estado 2.



A Figura 7.11
Estado intermedio en la expansión del gas de la Figura 7.8
Como se explica en el texto, este estado intermedio en la expansión del gas de la Figura 7.8 ayuda a establecer que el trabajo de expansión depende de la trayectoria.

En el Ejemplo 7.5 se calculó el trahajo realizado por el gas en la expansión en una sola etapa resultando $w=-1,1\times 10^3$ J. El trahajo realizado en el proceso en dos etapas es la suma de dos términos: los trahajos de presión-volumen para cada etapa de la expansión.

$$\begin{split} w &= -1.80 \text{ atm} \times (1.36 \text{ L} - 1.02 \text{ L}) - 1.30 \text{ atm} \times (1.88 \text{ L} - 1.36 \text{ L}) \\ &= -0.61 \text{ atm} \text{ L} - 0.68 \text{ atm} \text{ L} \\ &= -1.3 \text{ atm} \text{ L} \times \frac{101 \text{ J}}{1 \text{ otm} \text{ L}} - -1.3 \times 10^7 \text{ J} \end{split}$$

El valor de ΔU es el mismo para los procesos de expansión en una y dos etapas porque la energía interna es una función de estado. Sin embargo, se observa que se realiza un trabajo un poco mayor en la expansión en dos etapas. El trabajo no es una función de estado, depende de la trayectoria. En la siguiente sección se insiste en que el calor también depende de la trayectoria.

RECUERDE >

que si w es diferente en los procesos de expansión, q debe ser también diferente, de modo que q + w sea el mismo para las expansiones en una y des ciapas. Así $q + w = \Delta U$, es una magnitud con un valor determinado, como requiere el primer principio de la termodinámica.

7.6 Calores de reacción: $\Delta U y \Delta H$

Considere los reactivos de una reacción química como el estado inicial del sistema y los productos como el estado diferente final.

reactions
$$\longrightarrow$$
 productos (estado final) U_i U_i U_i U_i U_i

Según el primer principio de la termodinâmica se puede decir que $\Delta U=q+m$. Previamente hemos representado el calor de reacción como q, así que se puede escribir

$$\Delta U = q_s + 4v$$

Considere otra vez una reacción de combustión llevada a cabo en una bomba calorimétrica (vénne la Figura 7.5). Como los reactivos iniciales y los productos están dentro del recipiente de acero, se puede decir que la reacción tiene lugar a volumen constante. Como el volumen permanece constante, $\Delta U = 0$ y no se realiza trabajo, es decir, $m = -P\Delta V = 0$. Si representamos el calor de reacción para una reacción a volumen constante como q_v resulta que $\Delta U = q_v$.

$$\Delta U = q_s + w = q_r + 0 = q_s = q_V \tag{7.13}$$

El calor de reacción que medimos en una bomba calorimétrica es igual a ΔU .

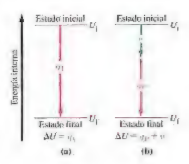
Pero las rescciones químicas no se llevan a cabo generalmente en bombas calorimétricas. El metabolismo de la sacarosa tiene lugar en las condiciones existentes en el cuerpo humano. La combustión de metano (gas natural) se realiza, por ejemplo, en un calentador de agua abierto a la atmósfera. Surge la pregunta: "¿qué relación hay entre el calor de reacción medido en una bomba calorimétrica y el calor de reacción cuando la reacción se lleva a cabo de otra manera?" La otra manera usual es en vasos, natraces y otros recipientes abiertos a la atmósfera y bajo la presión constante de ésta. ¿Vivimos en un mundo a presión constante! La reacción de neutralización del Ejemplo 7.4 es un caso típico de este método más habitual de llevar a cabo las reacciones ouímicas.

En muchas reacciones a presión constante, se lieva a cabo un pequeño trabajo de presión-volumen al expandirse o contraerse el sistema (recuerde la Figura 7.7). En estos casos, el calor de reacción medido, $q_{\rm P}$, es un poco distinto de $q_{\rm p}$. Sabemos que la variación de enrgía interna (ΔU) para una reacción que transcurre entre un estado inical y un estado final tiene un valor determinado. Además, hemos visto que para una reacción a vo-

► FIGURA 7.12

Dos trayectorias distintas que corresponden al mismo combio de la energía intorna del sistema

En la trayectoria (a) el volumen del sistema permanece constante y no huy transformación de energia interna en trabajo, piense en la contrastion de gasolina en una tomba calcarimétrica. En la trayectoria (b) el sistema realiza trabajo, parte de la energia interna se utiliza para realizar trabajo, piense en la constastión de gasolina en el motor de un automóvil producióndose calor y trabajo.



lumen constante $\Delta U = q_V$. A partir de la Figura 7.12 y del primer principio de la termodinámica, puede verse que para la misma reacción a presión constante $\Delta U = q_V + w$ lo que significa que $\Delta U = q_V = q_V + w$. Por tanto, a no ser que w = 0, $q_V y q_V$ deben ser distintos. El hecho de que $q_V y q_V$ de una reacción sean distintos aunque ΔU ten ga el mismo valor pone de manifiesto que U es una función de estado mientras que q_V as no lo san.

Se puede utilizar la relación entre q_V y q_θ para definir otra función de estado que representa el flujo de calor en un proceso a presión constante. Para ello, se puede empezar escribiendo

$$\epsilon g_{ij} = \epsilon g_{ij} + \gamma \omega$$

A continuación, teniendo en cuenta que $\Delta U=q_{\rm N},\, w=-P\Delta V$ y reordenando terminos se obtiene

$$\Delta U = q_{\rm F} - P\Delta V$$

$$q_p = \Delta U + P\Delta V$$

Como las megnitudes U, P y V son funciones de estado, debe ser posible obtener la expresión $\Delta U + P\Delta V$ a partir de otra función de estado. Esta función de estado se denomina entalpia, H, y es la suma de la energía interna y el producto de la presión y el volumen del sistema: H = U + PV. La variación de entalpia, ΔH , para un proceso entre un estado inicial y otro final es

$$\Delta H = H_i - H_i - \{U_i + P_i V_i\} - \{U_i + P_i V_i\}$$

$$\Delta H = \{U_i - U_i\} + \{P_i V_i - P_i V_i\}$$

$$\Delta H = \Delta U + \Delta P V$$

Si el proceso tiene lugar a temperatura y presión constantes $(P_i = P_i)$, y si el trabajo es sólo del tipo de presión-volumen, la variación de entelpia viene dada por

$$\Delta H = \Delta U + P\Delta V$$

y el calor intercambiado en el proceso, en estas condiciones, es:

$$\Delta H = Q_0 \tag{7.14}$$

Variaciones de entalpia (ΔH) y energia interna (ΔU) en una reacción química

Como ya se ha señalado, el calor de reacción a presión constante, ΔH , y el calor de reacción a volumen constante, ΔU , están relacionados por la ecuación

$$\Delta U = \Delta H - P \Delta V \tag{7.15}$$

?

¿Está preguntándose...?

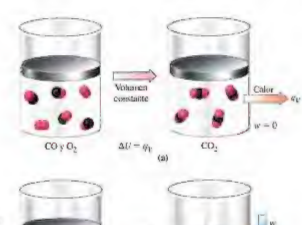
¿Por qué introducir el término ΔH ? ¿Por qué no trabajar sólo con ΔU , $q \neq w$?

Se hace por currectionera. Piense en una situación análoga de la vida diaria, la compra de paselina en una estación de servicio. El precio de la gasolina que está en la bomba es realmente la sama de un precio base y varios imprestos, que dependiendo del país pueden ser federales, estadales o incluso lecales. Canocer la parte que curresponde a cada tipo de unquesto es un partante para los contables, que deben calcular cuánto debe pagarse a cada administración. Sin embargo, es más fácil para el consumidor que se le dé el precio total por litro. Después de todo, este precio es el que determina cuánto debe pagar. El interés primordial en termoquímica son los calores de reacción y so el trabajo de presión-volumen. Como la mayoria de las reacciones tiemen lugar a presión atmasférica, es conveniente tener una función de estado. H_c cuya variación es exactamente igual a algo que podemos medir. $q_{\rm p}$

El último termino de esta expresión es la energia asociada con el cambio del volumen del sistema bajo una presión externa constante. Para establecer la importancia del trabajo de presión-volumen considere la siguiente reacción, que también está ilustrada en la Figura 7.13

$$2 CO(v) + O_0(g) \longrightarrow 2 CO_0(g)$$

Si se mide el calor de reacción en condiciones de presión constante a una temperatura constante de 298 K, se obtiene – 566,0 kJ, que indica que una energia de 566,0 kJ ha salido



► FIGURA 7.13

Comparación de los calores de reacción a volumen constante y a presión constante para la reacción: $2 CO(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 CO_3(g)$

- (a) A volumen constante un se realiza trabajo porque el pistón no se puede mover;
- $q_V = \Delta U = -563.5 \text{ kJ}$ (h) Cuando la reacción se produce a presión constante, los abreledores realizar un trabajo sobre el sistema al disminuir el volumen ocupado por éste. Se despresde más calor que en una reacción a volumen constante:

$$q_0 = \Delta H = -566.0 \text{ kJ}$$



Presider

constante

del sistema en forma de calor: $\Delta H = -566,0$ k). Para evaluar el trabajo de presión -volumen se comienza escribiendo

$$P\Delta V = P(V_i - V_i)$$

Ahora, utilizando la ecuación de los gases idealos, se puede escribir una ecuación alternativa.

$$P\Delta V = RT(n_1 - n_1)$$

En esta expresión, n_t es el número de moles de gas de los productos (2 mol CO_2) y n_t es el número de moles de gas de los reactivos (2 mol CO + I mol CO_2). Por tante,

$$P\Delta V = 0.0083145 \text{ kJ mad}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K} \times [2 - (2 + 1)] \text{ mod } = -2.5 \text{ kJ}$$

La variación de energía interna es

$$\Delta U = \Delta H - F\Delta V$$

= -566,0 kJ - (-2,5 kJ)
= -563.5 kJ

Este cálculo muestra que el término $P\Delta V$ es bastante pequeño comparado con ΔH y que ΔH y ΔU son casi iguales. Otra característica de este ejemplo es que se produce una disminución del volumen del sistema como consecuencia del Imbajo realizado por los alrederes sobre él mismo.

Consideremos a continuación la combustión de la secarosa. A una temperatura dada el calor de combustión de la secarosa a volumen constante (q_s) y el calor a presión constante (q_r) coinciden. Entre la mezcla de reacción y sus alrededores sólo se transfiere calor, no se realiza trahajo de presión-volumen. Esto se debe a que el volumen de un sistema está determinado casi por completo por el volumen del gas, y 12 mol de $CO_2(g)$ ocupan el mismo volumen que 12 mol de $O_2(g)$. No hay variación de volumen en la combustión de sacarosa: $q_P = q_V$. Así que podemos representar el resultado del Ejemplo 7.3 como

$$C_{12}H_{22}O_{11}(s) + 12 O_{2}(g) \longrightarrow 12 CO_{2}(g) + 11 H_{2}O(f)$$
 $\Delta B = -5.65 \times 10^{3} \text{ kJ}$ (7.16)

Es decir, 1 mol $C_{12}H_{22}O_{11}(s)$ reacciossa con 12 mol de $O_{7}(g)$ obteniéndose 12 mol de $CO_{7}(g)$, 11 mol de $H_{2}O(1)$ y desprendiéndose un calor de 5.65×10^{5} kJ.*

Resemiendo, para la mayoría de las reacciones, el calor de reacción que se mide es ΔH . En algunes reacciones, especialmente las reacciones de combustión, se mide ΔU (es decir, q_V). En la reacción (7.16), $\Delta U = \Delta H$, pero esto no siempre es cierto. Cuando no lo es, podemos obtener un valor de ΔH a partir de ΔU por el metodo ilustrado al estudiar la expresión (7.15), pero, incluso en estos casos, ΔH y ΔU son casi iguales. En este texto se considerará que los calores de reacción son valores de ΔH , a no ser que se indique to contento.

El Ejemplo 7.7 muestra cómo las variaciones de entalpía pueden proporcionar factores de conversión para resolver problemas:

EJEMPLO 7.7

Cálcules estaquiaméricos en que intervienen contidades de calor $_{1}$ Qué camidad de calor está asociada a la combustión completo de $_{1}$,00 kg de secarosa, $C_{2}H_{2}O_{1}$?

* Hablando estrictamente, la unidad de AH deberta ser kilojulies por mot, con el significado de mot de reacción. "Un mot de reacción" se refiere a las cantidades de reactivas y productos en la reacción (1.16) intervieren 1 mot C₁₁H₂O₁(s), 12 mot O₂(g), 12 mot O₂(g), 11 mot II₂C(t) y ~5,65 × 10° kJ de variación de entalpía por mot de reacción. La parte / mot de las unidades de AH se unidades reconociones pero a veces es necesoria para que las unidades se caractería adecunidamente. Esto es lo que sucete en los Capitulos 20 y 21.



Simulación de los calores de reacción

Solución

Primero exprese la cantidad de sacasesa en moles.

? inot = 1,00 kg
$$C_{12}H_{12}O_{11} \times \frac{1000 \text{ g } C_{12}H_{22}O_{11}}{1 \text{ kg } C_{12}H_{22}O_{11}} \times \frac{1 \text{ tool } C_{12}H_{22}O_{11}}{342.3 \text{ g } C_{12}H_{22}O_{11}}$$
= 2.92 mol $C_{12}H_{22}O_{11}$

Ahem escriba un factor de conversión (mostrado en azul) basado en la información de la Ecuación (7.16), es decir, en que la combastión de 1 mol de $C_2H_{22}O_1$ diene asociado un calor de $-5.65 \times 10^5 \, \mathrm{kJ}$

$$2 \text{ kJ} = 2.92 \text{ mol } C_{12}H_{22}D_{11} \times \frac{5.65 \times 10^3 \text{ kJ}}{1 \text{ mol } C_{12}H_{22}D_{13}} = -1.65 \times 10^4 \text{ kJ}$$

El signo negativo indica que en la combustión se libera calor.

Ejemplo práctico A: ¿Qué masa de sacarosa debe quemarse para tener un calor $1.00 \times 10^3 \, \text{kJ}^2$

[Sugerencia: utilise de nuevo la variación de entalpía de la Ecuación (7.16) como factor de conversión. Ahora, sin embargo, debe escribário invertido.]

Ejemplo práctico B: Se neutraliza una muestra de 25,0 mL de 1901(aq) 0,1645 M con NaOH(aq). Utilize el resultado del Ejemplo 7.4 para determinar el calor desprendido en esta neutralizzación.

Variación de AH correspondiente a un cambio de estado de la materia

Cuando un líquido está en contacto con la atmósfera, las moléculas de la superficie con mayor energía pueden veneer las fuerzas de atrucción hacia sus vecinas y pasar al estado de gas o vapor. Se dice que el líquido se vaporiza. Si la temperatura del líquido se mantiene constante, el líquido tiene que absorber calor de los afrededres para compensar la energía de las moléculas que se evaporan. El calor necesario para vaporizar una cantidad determinada de un líquido se denomina entalgía (o calor) de vaporización. Generalmente se toma como cantidad constante un mol del líquido y esta magnitud se denomina entalgía nodar de vaporización. Por ejemplo,

$$H_1O(1) \longrightarrow H_2O(g)$$

 $\Delta H = 44.0 \text{ kJ} = 298 \text{ K}$

En la Sección 7.2 se describe de forma similar la fusión de un sólido. La energía necesaria en este caso se denomina entalpía (o caler) de fusión. Para la fusión de un moi de hicto se puede escribir

$$H_2O(s) \longrightarrow H_2O(l)$$
 $\Delta H = 6.01 \text{ kJ a 273.15 K}$

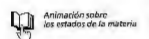
Los datos que acompañan a estas ecuaciones se pueden utilizar conjuntamente con otros para contestar a las preguntas que se formulan en el Ejemplo 7.8 y tos Ejemplos prácticos que lo siguen.

EJEMPLO 7.8

Variaciones de entalpia que acompañan a los cientitos de estudo de la materia. Cultule AH para el proceso en el que 50,0 g de agua pasan del estado líquido a 10,0 °C a vapor a 25,0 °C?

Solución

La clave de este cálculo es considerar que el proceso tiene lugar en dos etapas: elevación de la temperatura del agua líquida de 10.0 a 25.0 °C. y vaporización completa del líquido a 25.0 °C. La variación de entalpár total es la suma de las variaciones de estas dos etapas. Para un proceso a presión constante, $\Delta H = q_{\rm D}$, por tonto, es necesario calcular el calor absorbido en cada etapa.



Calentamiento del agua desde 10,0 hasta 25,0 °C. El caler necesario se determina de forma análoga a la del Ejemplo 7.1, es decir, utilizando la Ecuación (7.5):

$$7 \text{ kJ} = 50.0 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{4.16 \text{ J}}{\text{g H}_2\text{O} ^{\circ}\text{C}} \times (25.0 - 10.0) ^{\circ}\text{C} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = 3.14 \text{ kJ}$$

Vaporización del agua a 25,0°C. Pura esta parte del cálculo es necesario expresar la cantidad de agua en moles, de modo que se pueda utilizar la cotalpía molar de vaporización a 25 °C: 44,0 kJ/mol.

$$7 \text{ kj} = 50.0 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ mol H}_2\text{O}}{18.02 \text{ g H}_2\text{O}} \times \frac{44.0 \text{ kJ}}{1 \text{ mol H}_2\text{O}} = 122 \text{ kJ}$$

Variación total de entalpía

$$\Delta M = 3.14 \text{ kJ} + 122 \text{ kJ} = 125 \text{ kJ}$$

Ejemplo práctico A: Calcule la variación de entalpía cuando se calienta un cubo de hielo de 2 cm de arista desde =10,0 °C hasta una temperatura final de 23,2 °C. Utilice como valor de la densidad del hielo 0,917 g/cm², del calor específico 2,01 J g⁻¹ °C¹, y de la entalpía de fusión 6,01 kJ/mol.

Ejemplo práctico B: ¿Cuál es la máxima cantidad de hiclo a = 15,0 °C que puede transformarse completamente en vapor de agua a 25,0 °C si el calor disposible para este proceso es 5.00 × 10° kJ?

Estados estándar y variaciones de entalpía estándar

La variación de entalpía de una reacción tiene un valor determinado sólo si especifican con precisión el estado inicial (reactivos) y el estado final (productos). Si se define un determinado estado para los reactivos y productos como estándar, se puede decir que la variación de entalpía estándar es la variación de entalpía de una reacción en lu que los reactivos y productos están en sus estados estándar, esta magnitud se denomina entalpía de reacción estándar y ac indica poniendo de superíndice el símbolo de grado, ΔH^n .

El estado estándar de una sustancia sótida o líquida es el elemento o compuesto puro a la prestón de 1 bar (10^5 Pa)* y a la temperatura de interés. Para un gas el estado estándar es el gas (hipotético) puro con comportamiento de gas ideal a I bar de presión y a la temperatura de interés. Aunque la temperatura no forma parte de la definición del estado estándar, es necesario especificaria estando se tabulan valores de ΔH° , porque ΔH° depende de la temperatura. Los valores dados en esta obra son tedos a 298.15 K (25 °C), salvo que se especifique otra temperatura.

En el resto de este capítulo se utilizarán variaciones de entalpía estándar. En el Capítulo 20 se estudiarán los detalles de las condicones no estándar.

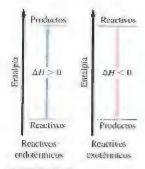
Diagramas entálpicos

El signo negativo de ΔH en la Ecuación (7.16) significa que la entalpía de los productos es más baja que la de los reactivos. Esta disminución de entalpía aparece como cator cedido a los alrededores. La combustión de la sacarosa es una reacción exotérmica, En la reacción

$$N_{2}(g) + O_{2}(g) \longrightarrow 2 NO(g) \qquad \Delta H = +180.50 \text{ kJ}$$
 (7.17)

los productos tienen una entalpía *más alta* que la de los reactivos, Δ*H* es positivo. Para que se produzca este incremento de entalpía, se absorbe calor de los alrededores. La reacción es endotérmica. Un diagrama entálpico es una representación esquemática de las varia-

[•] La Unión intermacional de Química Pura y Aplicada (FUPAC) recumendá hace especialmente veinte años que el estado estándar de presión se cambiase de 1 aim a 1 bar, pero algunes tablas de datos obdavía militan el estado estándar de 1 atm. Afortenadamente los efectus de este cambia en de tabalo estándar de presión sua muy pequeños, que sistempre saficientemente pequeños para ser despreciados.



A FIGURA 7.16 Diagramas entálpicos

Las lineas horizontales representan valores absolutos de emalpías. Cuanto más alta está la línea horizontal, mayor es el valor de H que representa. Las lineas verticales o flechas, representan variaciones de entalpía (AH). Las flechas que apuntan hacin arribs indican aumentos de entalpía en reocciones endotermicas. Las flechas que apuntan hacin arbitimisciones de entalpía en reocciones de entalpía en reocciones estámicas.

Ausque hasta abore se ban evisado los coeficientes fraccionarios, en este calculo son necesarios. Hace faha que el coeficiente de NO(g) sus 1.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué ΔH° depende de la temperatura?

La diferencia en el valor de ΔH^* para una reacción a dos temperaturas daxiestas depende de cuánto calor sea necesario para llevar los productos y las reactivos desde una temperatura hasta la otra, a presión constante. Esta cartidad de calor debe calcularse con la Ecuación (7.5): $q_p = \text{capacidad calorífica} \times \text{cartibio de temperatura} = C_p \times \Delta T$. Se excribe una conación como esta para cada uno de los reactivos y productos y se combinan las expresiones obsenidas para cada uno de los reactivos y productos y se combinan las expresiones obsenidas para determinar la diferencia de ΔH^* a las des temperaturas. Generalmente, cuando el intervalo de temperaturas es pequeño, esta diferencia es pequeño, para diferencia es pequeño, a temperatura altas, esto no es así, como sucle ocurrir en las aplicaciones de apodopía.

ciones de entalpía de os proceso. La Figura 7.14 muestra como podennes representar las rescciones exotérmicas y endotérmicas en uno de estos diagramas.

7.7 Determinación indirecta de ΔH: ley de Hess

Uno de los motivos por los que el concepto de entalpía es tan úni es porque podemos calcular muchos calores de reacción a partir de un número pequeño de medidas experimentales. Esto es posible gracias a las siguientes características de las variaciones de entalpía (AH).

 AH es una propiedad extensiva. Considere la variación de entalpía de la formación de NO(g) a partir de sus elementos a 25 °C.

$$N_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}(g)$$
 $\Delta H = 180.50 \text{ kJ}$

Para expresar la variación de entalpía referida a un mol de NO(g), se dividen todos los coeficientes y el valur de AH por dos

$$N_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow NO(g)$$
 $\Delta \mathcal{H} = \frac{1}{2} \times 180.50 = 00.25 \text{ M}$

La variación de entolpía es directamente proporcional o las cantidades de sustancias de un sistema.

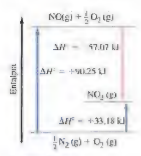
 ΔH cambia su signo cuando se invierte un proceso. Como se vio en la Sección 7.5, si invertimos un proceso, la variación de una función de estado cambia su signo. Así, ΔH de la descomposición de un mol de NO(g) es = ΔH de la funuación de un mol de NO(g).

$$NO(g) \longrightarrow \frac{1}{2} N_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g)$$
 \(\frac{1}{2}\) \(\frac{1}{2}\) \(\frac{1}{2}\) \(\frac{1}{2}\)

 Ley de Hess de la suma de calores constante. Para describir la variaci\u00edn de entalp\u00eda de la formaci\u00f3n de NO\u00ed(g) a partir de N\u00ed(g) y O\u00ed(g).

$$\frac{1}{2}N_i(g) + O_i(g) \longrightarrow NO_i(g) \qquad 17$$

se pueda considerar la reacción como si tuviese lugar en dos etapas: primero la formación de NO(g) a partir de $N_2(g)$ y $O_3(g)$, y después la formación de $NO_2(g)$ a partir de NO(g) y $O_2(g)$. Coando sumamos las ecuaciones de estas dos etapas, junto con sus valores individuales y característicos de ΔH , obtenemos la ecuación neta y el valor de ΔH que estamos buseando.



▲ ffGBRA 7,15
Diagrama entálpico para liustrar la ley de Hess
Tanto si la reacción tiene logar en una sola etapa (flecha aval), como si tiene logar en dos erapas (flechas negras), la variación de entalpia es △ H = 33,18 kJ para la reacción neta:

$$\frac{1}{2} N_3(g) + O_2(g) \longrightarrow NO_2(g).$$

RECUERDE >

que ΔH* es una inagnitud extensiva. En una ecuación química los coeficientes estequiométricos indican las cauridades implicadas y es suficiente utilizas para ΔH* la emidad kJ. Conndo ΔH* no vo seconpañada por una ecuación, debe indicarse de algún modo la cauridad implicada, como, por ejemplo, por una de C₁H_{*}(g) en la expression

$$\begin{array}{l} \Delta H_{\rm conit} \\ = -2219.9 \ \text{IJ/mol C}_1 H_2 \text{Ig}). \end{array}$$

$$\begin{split} &\frac{1}{2} \, \dot{N}_2(g) + \frac{1}{2} \, O_2(g) \longrightarrow NO(g) & \Delta H = \pm 90,25 \, \mathrm{kJ} \\ &NO(g) + \frac{1}{2} \, O_2(g) \longrightarrow NO_2(g) & \Delta H = -57,07 \, \mathrm{kJ} \\ &\frac{1}{2} \, N_2(g) + O_2(g) \longrightarrow NO_2(g) & \Delta H = \pm 33,18 \, \mathrm{kJ} \end{split}$$

Observe que al sumar las dos ceuaciones se ha cancelado el NO(g), especie que habría aparecido a ambos lados de la ecuación neta. La Figura 7.15 ilustra lo que aca bamos de hacer por medio de un diagrama entálpico. La ley de Hess establece el principio que lemos utilizado.

Si un proceso transcurre en varias etapas o pasos (incluso sólo hipotéticumente), la variación de entalpia del proceso global (neto) es la suma de las variaciones de entalpia de las etapas individuales.

La ley de l·less es simplemente una consecuencia de las propiedades de la función de estado entalpia. Independientemente del caumo recorrido para in desde el estado nucral hasta el estado final, ΔH (o ΔH si el proceso tiene hajar en condiciones estandaril tiene el mismo valor.

Suponga que se desea conocer la variación de entalpía estándar de la reacción

$$3 C(grafito) + 4 H_2(g) \longrightarrow C_1H_2(g) \quad \Delta H^2 = ?$$
 (7.18)

¿Qué debernos bacer? Si intentamos que reaccionen el grafito y el hidrógeno, reaccionarán un poco, pero la teacción no es completa. Además, no se formará solamente propano (C.H.). Se formarán también etres hidrocarburos. El hecho es que no pedemos medir directamente AH de la reacción (7.18). Debernos recurrir a un colculo indirecto a partir de volores de AH que puedan establecerse experimentalmente. Pere este la ley de Hess es de gran utilidad. Nos permite calcular valores de AH que no pueden medirse directamente. En el Ejemplo 7.9, utilizamos los siguientes calores de combustión estándar para calcular AH de la reacción (7.18).

EJEMPLO 7.9

Aplicación de la les de Hess. Univer los calores de combustión que se acaban de dar para calcular ΔH^c de la reacción (7.18): $3 \cdot C(grafito) + 4 \cdot H_2(g) \longrightarrow C_1 H_3(g)$ $\Delta H^c = 7$

Solución

Para determinar una variación de entatpia mediante la fey de Hess, es necesario combinar las conaciones químicas edecuadas. Una biena manera de empezar es escribiendo las conaciones químicas de las reacciones de combustión facilitadas, referidas a im mol del reactivo indicado. Recuerde que en la Sección 3.4 vimos que los productos de la combustión de los compuestos de carbona, hidrógeno y axigeno son CO₂(2) y41./O(1)

(a)
$$C_3H_3(g) + 5 O_3(g) \longrightarrow 3 CO_3(g) + 4 H_3O(1)$$
 $\Delta H' = -22 H_3O(1)$
(b) $C_4(g) + O_2(g) \longrightarrow CO_3(g)$ $\Delta H' = -393.5 \text{ kJ}$
(c) $H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_3O(1)$ $\Delta H' = -285.8 \text{ kJ}$

Como nuestro objetivo en la reacción (7.18) es obsener $C_1U_0(\mathfrak{g})$, el siguiente paso es encontrar una resoción en la que se forme $C_1U_0(\mathfrak{g})$, es devir, la inversa de la reacción (a).

=-1143 kJ

$$-(a)$$
: 3 CO₂(g) + 4 H₂O(l) \longrightarrow C₃H₃(g) + 5 O₂(g) $\Delta H^n = -(-2219.9)$ kJ = +2219.9 kJ

Altors volvernos nuestra atención o los renctivos, C(gmfito) y $H_2(g)$. Para tener el número de moles adecuado de cada uno de ellos, deberros multiplicar la ecuación (b) por 3 y la ecuación (c) por 4.

$$3 \times (b)$$
: $3 \text{ C(grafito)} + 3 \text{ O}_3(g) \longrightarrow 3 \text{ CO}_2(g)$ $\Delta H^2 = 3(-393.5 \text{ kJ})$
= -1181 kJ
 $4 \times (c)$: $4 \text{ H.}(c) + 2 \text{ O.}(c) \longrightarrow 4 \text{ H.}(d)$ $\Delta H^2 = 4(-285.8 \text{ kH})$

Aquí está el cambio nato que hemos descrito; se consumen 3 moi de C(grafito) y 4 moi de $H_2(g)$ y se forma 1 moi de $C_1H_2(g)$. Esto es existamente lo que se necesita en la Ecuación (7.18). Aborta podemos combinar las tres ecuaciones modificadas.

(a):
$$3 \in O_2^+(g) + 4 \cdot H_2O^-(l) \longrightarrow C_3H_3(g) + 5 \cdot C_2^+(g)$$
 $\Delta H^0 = +2219.9 \text{ kJ}$
 $3 \times (h)$: $3 \in C(grafito) + 3 \cdot C_2^+(g) \longrightarrow 3 \cdot CC_2(g)$ $\Delta H^0 = -1181 \text{ kJ}$
 $4 \times (c)$: $4 \cdot H_2(g) + 2 \cdot C_2^+(g) \longrightarrow 4 \cdot H_2O^-(l)$ $\Delta H^0 = -1143 \text{ kJ}$
 $3 \in C(grafito) + 4 \cdot H_2(g) \longrightarrow C_2H_3(g)$ $\Delta H^0 = -104 \text{ kJ}$

Ejemplo pràctico A: Θ calor de constastión del presento, $C_3 H_2(g)$, es -2058 kJ/mel $C_3 H_2(g)$. Utilide este valor y los datos del ejemplo anterior para determinar ΔH^a de la hidrogenación de propeno a propano.

$$CH_1CH = CH_2(g) + H_2(g) \longrightarrow CH_1CH_2CH_1(g)$$
 $\Delta H^0 = 7$

Ejemplo práctico 8: A partir de los datos del Ejemplo práctico A y de la reacción que se da a continuación determine la entalpía de combustión de un mel de 1-propanol, CH-CHOHCH₂(t).

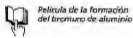
$$CH_1CH = CH_2(g) + H_2(0) \longrightarrow CH_3CHOHCH_3(g)$$
 $\Delta H^2 = -52.3 \text{ kJ}$

7.8 Entalpías de formación estándar

En los diagramas de entalpía mostrados no se han indicado valores numéricos en el eje de entalpías. Esto se debe a que no podemos determinar valores absolutos de la entalpía, *H.* Como la entalpía es una función de estado, las variaciones de entalpía, *AH*, deben rener valores únicos y se puede trubajar precisamente con estas variaciones. Sin embasgo, como sucede con otras muchas propiedades es útil tener un valor de partida, un valor caro de la escalo.

Considere la analogía de un mapa. ¿Qué se considera como altura de una montaña? ¿Nos referimos a la distancia vertical entre la cima de la montaña y el centro de la Tierru? ¿o entre la cima de la montaña y la fosa submarina más profunda? No, puesto que está establecido que la altura es la distancia vertical entre la cima de la mostaña y el nivel medio del mar. Asignamos arbitrariamente al nivel medio del mar una elevación cero y a todos los otros puntos de la Tierra una elevación referida a este origen de escala. La elevación del monte Everest es +8848 m; la de Badwater en el Valle de la Muerte (California) es -86 m. Con las entalpías se hace algo parecido. En efecto, se asigna el cero a las entalpías de ciertes formas de los elementos y se determinan las entalpías de otras sustancias referidas a este cero.

La entalpía de formación estándar (ΔH_i°) de una sustancia es la variación de entalpía correspondiente a la formación de 1 mol de la sustancia en el estado estándar a partir de sus elementos en los estados estándar de sus formas de referencia. Las formas de referencia de los elementos son, con unas pocas excepciones, las formas más estables de los elementos a 1 bar de presión y una temperatura dada. El superíndice simbalo de grado indica que la variación de entalpía es una variación estándar y el sutándice "f" indica



RECUERDE >

que se utiliza la expresión
"entalpía de formación
estándar", aunque in que se
describe es realmente la
variación de entalpía estándar.



♣ Dos formes físices distintas del carboro, diamante y grafito (utilizado en lapiceros)



▲ Vaporización del bremo Ispundo.

que la reacción es la de lormación de una sustancia a partir de sus elementos. Como no hay ninguna variación de entalpía cuando la forma más estable de un elemento se forma a partir de él mísmo.

la entalpla de formación estándar de un elemento puro en su forma más estable es 0

A continuación se dan las tomas más estables de varios elementos a 298 K, que es la temperatura a la que se tabulan habitualmente los datos termoquímicos.

$$N_0(s) = H_1(g) = N_2(g) = O_2(g) = C(grafito)$$

La sauación del carbono es interesante. Además de la forma grafito, el carbono existe en la naturaleza en forma de diamante. Puesto que puede determinarse una diferencia de entalpía entre ambos, no se les puede asignar a umbas formas $\Delta H_n^n=0$.

$$C(grafito) \longrightarrow C(diagrante) \Delta H^0 = 1.9 \text{ kJ}$$

Se elige como forma de referencia la más estable, es decir, la forma con entalpía más baja. Por tanto, se asigna $\Delta H_s^{\alpha}(\text{grafito}) = 0$ y $\Delta H_s^{\alpha}(\text{diamante}) = 1.9$ kJ/mol. Aunque se pasde obtener bromo a 298 K, tanto en estado líquido como gaseoso, $Br_s(t)$ es la forma más estable. Si se obtiene $Br_s(t)$ a 298 K y 1 bar de presión, el gas condensa a $Br_s(t)$

$$Br_2(0) \longrightarrow Br_2(g)$$
 $AH_1^{\circ} = 30.91 \text{ kJ}$

Las entalpas de formación son $\Delta H_i^*[Br_i(t)] = 0$ y $\Delta H_i^*[Br_i(g)] = 30.91$ kJ/mol.

El elemento fósforo es uno de los pocos casos en que la forma de referencia no es la mis estable. Se elige el sólido fósforo blanco como forma de referencia o pesar de que al cabo del tiempo se transforma en fósforo sólido blanco.



 Dos formas físicas distintas del fósforo.

$$P(s, blanco) \longrightarrow P(s, rojo)$$
 $\Delta JF = -17.6 kJ$

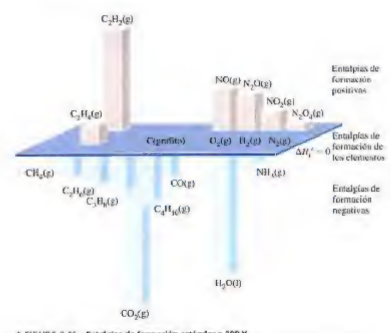
Las emalpías de formación estándar son $\Delta H_i^*[P(s, blanco)] = 0$ y $\Delta H_i^*[P(s, rojo)] = -17.6 kJ/mol.$

Las estulpías de formación de algunas sustancias se presentan en la Tabla 7.2. En el Apéndice D se puede encontrar una tista más extensa. La Figura 7.46 es ona representación tridimensional de unos pocos valores de ΔH_i^{α} . Utilizaremos entalpias de formación estándar en una grae variedad de cálculos. Frecuentemente, como sucade en el Ejemplo 7.10, lo primero que tendremos que hacer es escribir la ecuación química a la que se refiere el valor de ΔH_i^{α} .

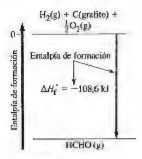
The state of the s		A December 1981 and the second second	
TABLA 7	2 Entelmine	de formazion estandar	3 /44 K

Sustancia	4H _{1, 286} kJ/mol*	Sustancia	$\Delta H_{I,288}$ k, $J/ m mol^2$
CO(g)	-110,5	HBr(g)	-36,40
$CO_{j}(g)$	-393,5	IR(g)	26,48
CH ₂ (g)	-74.81	$H_2O(g)$	-241.8
C.H.(g)	226,7	H ₂ O(b)	-285.6
$C_2H_4(g)$	52,26	$H_2S(g)$	-20,63
$C_2H_6(g)$	-184,68	$NH_3(g)$	-46.11
C ₃ 1f ₆ (8)	-103.8	NO(g)	90.25
$C_*H_{16}(g)$	125.6	$N_2\tilde{O}(g)$	\$2.05
CH ₂ OH(I)	-238,7	$NO_2(g)$	33,18
$C_2H_8OH(1)$	-277,7	$N_2O_4(g)$	9,16
HF(g)	-271.1	$SO_1(g)$	-296.8
HCl(g)	92, 31	$SO_2(g)$	-395,7

^{*} Valores para reacciones en las que se forma un moi de sustancio. La mayor parte de los danos lina sido reclondeados para expresarlos con cuatro cifras significanivas.



A FIGURA 7.16 Entalpias de formación estándar a 298 K. Las entalpias de formación de los elementos se muestran en el plupo central con $\Delta H_{\rm f}^{\, o} \simeq 0$. Las sustancias em entalpias de formación positivas se representan por encima de este plum. Las sustancias con entalpias de formación negativas se representan por debajo del plano.



▲ FIGURA 7.17 Entalpia de l'ormación estàndar dal formaldehido, HCHO(g)

La formación de HCHO(g) a partir de sus elementos en sus estados estándor es una reacción exotérmica. El calor liberado por mol de HCHO(g) formado es la entalpía (calor) de formación estándar.

EJEMPLO 7,10

Relaxión entre una entalpla de formación estándar y su ocuación quimica. La entalpla de formación del formaldehido a 298 K es $\Delta H_i^o = -108.6$ kJ/mol HCHO(g). Escriba la ecuación quimica a la que se refiere este valor.

Solución

La écuación debe escribirse para la formación de un mol de BCHO en estado paseoso. Las formas más estables de los elementes a 298 K y 1 bar son $\rm H_2$ y $\rm O_2$ en estado gaseoso y carbono sólido en forma de grafito (veáse la Figura 7.17). Observe que en esta ecuación es necesario utilizar un coeficiente fraccionario.

$$H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) + C(grafito) \longrightarrow HCHO(g)$$
 $\Delta H_1^0 = -108.6 \text{ kJ}$

Ejemplo práctico A: La entalpía de formación del aminoácido leucina es C_nH₁₃O₂N(s)
 -637,3 kJ/mól. Escriba la ecuación química a la que se refiere este valor.

Ejemplo práctico 8: ${}_{\ell}$ Cuál es la relación entre ΔH^o para la siguiente reacción y la entalpla de formación estándar de NH $_{\ell}$ (g) que aparece en la Tahla 7.2? ${}_{\ell}$ Cuál es el valor de ΔH^o ?

$$2 \text{ NH}_{g}(g) \longrightarrow N_{1}(g) + 3 \text{ H}_{2}(g)$$
 ΔH^{-1}



¿Está preguntándose...?

¿Cuál es el significado del signo de ΔH/27

Un compuesto que tiene un valor positivo de ΔH_f^{α} se forma a partir de sus elementos mediante una reacción endetérmica. Si se invierte la reacción, el compuesto se descompone en sus elementos según una reacción esortérmica. Decimos que el compuesto es inestable con respecto a sus elementos. Esto no significa que no pueda prepararse el compuesto, pero indica una tendencia del compuesto a participar en reacciones químicas obteniêndose productos con entalplás de formación más baias.

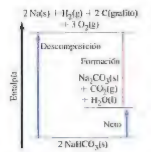
A veces, unando no se dispeno de otro criterio, los químicos utilizan la variación de entalpía como indicador aproximado de la posibilidad de producirse una reacción, siendo genetatmente más probable que tengan lugar sin ayuda, las reacciones exotérmicas que las endotérnicas. Veremos un criterio mucho mejor más adetante.

Entalpías de reacción estándar

Hemos establecido previamente que si todos los reactivos y productos están en sus estados estándar, la variación de entalpía es una variación de entalpía estándar, que puede representarse como ΔH° o ΔH_{\circ}° . Las entalpías de formación estándar se utilizan principalmente para calcular variaciones de entalpías estándar de las reacciones químicas. Por conveniencia, de ahora en adelante nos referiremos a ellas como entalpías de reacción estándar.

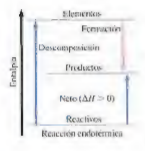
Utilicemos la ley de Hess para calcular la entalpía de reacción estándar de la descompusición del hicarbonato de sodio, una de las reacciones que ocurren cuando se utiliza este compuesto en alimentos que se hornean.

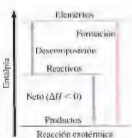
2 NoHCO₃(s)
$$\longrightarrow$$
 Na₂CO₃(s) + H₂O(t) + CO₃(g) $\Delta H^0 = ?$ (7.19)



A FIGURA 7.18
Cálculo de calores de reacción a partir de entalpias de formación estándar
La entalpia os una función de estado, por tanto M/P para la reacción neta

es la suma de las variaciones de entalpía de las dos etapas mostradas.





A FIGURA 7.19 Representación esquemática de la Ecuación (7.21)

Unitzando la ley de Bess se comprueba que la sama de las siguientes cuatro ecuaciones conduce a la Ecuación (7.19).

(a)
$$2 \text{ NaHCO}_3(s) \longrightarrow 2 \text{ Na(s)} + \text{H}_3(g) + 2 \text{ C(gradito)} + 3 \text{ D}_2(g)$$

 $\Delta H^c = -2 \times \Delta H_c^c [\text{NaHCO}_3(s)]$

(b)
$$2 \operatorname{Na}(s) + C(\operatorname{gradie}_0) + \frac{3}{2} \operatorname{O}_2(s) \longrightarrow \operatorname{Na}_2(\operatorname{CO}_2(s))$$
 $\Delta H = \operatorname{AH}_1^+[\operatorname{Na}_2(\operatorname{CO}_2(s))]$

(c)
$$H_1(g) + \frac{1}{2} O_1(g) \longrightarrow H_1O(f)$$
 $\Delta H^1 = \Delta H_1^+[H_1O(f)]$

(d)
$$C(grafito) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$
 $\Delta H^a = \Delta H_1^a(CO_2(g))$

$$2 \operatorname{NaHCO}_1(s) \longrightarrow \operatorname{Na}_2 \operatorname{CO}_2(s) + \operatorname{H}_2 \operatorname{O}(1) + \operatorname{CO}_2(g)$$

$$\Delta H^2 = ?$$

La Ecuación (a) es la *inversa* de la ecuación que representa la formación de dos meles de [NaHCO₃(s)] a parter de sus elementos. Esto significa que ΔH de la reacción (a) es el valos *epinento* de ΔH , [NaHCO₃(s)] Las ecuaciones (b) y (c) representan la formación de *un* mol de Na₂CO₃(s), CO₃(g) y H₃O(t), respectivamente. Así que podemos expresar el valur de ΔH ° para la reacción de descomposición como

$$\Delta H^{2} = \Delta H_{r}^{2}[Na_{0}CO_{r}(s)] + \Delta H_{r}^{2}[H_{2}O(l)] + \Delta H_{r}^{2}[CO_{r}(g)] = 2 \times \Delta H_{r}^{2}[Na_{0}HCO_{r}(s)]$$
(7.20)

Se paede utilizar el diagrama entálpico de la Figura 7.18 para visualizar el procedimiento de la ley de Hess y para mustrar que la Ecuación (7.20) se obtiene como consecuencia de que la entálpia es una fanción de estado, imagine que la descumposación del bicarbonato de sodio tiene lugar en des etapas. Suponga que en la primera etapa se permite que 2 mol de NaHCO, contenidos en an recipiente se elecompongan segun la ecuación (a) en 2 mol Na(s), 2 mal C(grafito), 1 mol H₂(g) y 3 mol O₂(g). En la segunda etapa, 2 mol Na(s), 2 mol C(grafito), 1 mol H₂(g) y 3 mol O₂(g) se combinan según las ecuaciones (b), (c) y (d), formándose los preductos.

El camino mostrado en la Figura 7.18 no se corresponde con como úcito lugar realmente la reacción. Esto no importa porque la contalpia es función de estado y el cambio de una función de estado es sadependiente del carrino elegido. La variación de entalpia para la reacción global es la suma de las variaciones de entalpia para las etapas individuales.

$$\Delta H^{*} = \Delta H^{*}_{\text{decomposition}} + \Delta H^{*}_{\text{demands}}$$

$$\Delta H^{*}_{\text{decomposition}} = -2 \times \Delta H^{*}_{i} [\text{NaHCO}(s)]$$

$$\Delta H^{*}_{\text{theorem}} = \Delta H^{*}_{i} [\text{NahCO}_{i}(s)] + \Delta H^{*}_{i} [\text{HaO}(t)] + \Delta H^{*}_{i} [\text{COAgs}]$$

de modo que

$$\Delta H^{s} = \Delta H_{i}^{s} \left[\mathrm{Na}_{i} \mathrm{CO}_{i}(s) \right] + \Delta H_{i}^{s} \left[\mathrm{H}_{i} \mathrm{O}(1) \right] + \Delta H_{i}^{s} \left[\mathrm{CO}_{i}(g) \right] + 2 \times \Delta H_{i}^{s} \left[\mathrm{NzHCO}_{i}(s) \right]$$

La Ecuación (7.20) es un caso particular de la siguiente selación general para la entalpía de reacción estándar.

$$\Delta H^{2} = \sum_{i} \Delta H_{i}^{*} (productos) - \sum_{i} \Delta H_{i}^{*} (reactives)$$
 (7.21)

El sámbolo Σ (letra griega sigma) sigmifica "la suma de" Los terminos que se suman son los productos de las entalpias de termación estandar (AH,) y sus respectivos coeficientes estequiométricos, e. Una de las sumas se refiere a los productos de la reacción y la otra a los reactivos. La variación de emalpía de la reacción es la suma de los términos de los productos menor la suma de los términos de los productos menor la suma de los términos de los reactivos. La Ecuación (7.21) evita la manipulación de machas ecuaciones químicas. La figura 7.19 destra cómo la Ecuación (7.21) está basada en el concepto de función de estado y el Ejemplo 7.11 ilustra su aplicación.

EJEMPLO 7.11

Cálculo de ΔH^{o} a partir de les valores talvilades de ΔH_{c}^{o} Ufilice la Expación (7.21) para calcular la entalpía de combustión estándar del etano $C_{s}H_{c}(g)$, componente del gas ratural.

Solución

La rencción es

$$C_2H_4(g) + \frac{7}{2}O_2(g) \longrightarrow 2CO_2(g) + 3H_2O(1)$$

La relación que necesitames es la Ecuación (7.21). Los datos que sustituimos en ello están en la Tabla 7.2.

$$\begin{split} \Delta H^* &= \{2 \, \text{mol} \, \mathsf{CO}_2 \times \Delta H_\ell^*(\mathsf{CO}_2(g))\} + 3 \, \text{mol} \, \mathsf{H}_2\mathsf{O} \times \Delta H_\ell^*(\mathsf{H}_2\mathsf{O}(1))\} \\ &= \{1 \, \, \text{mol} \, \mathsf{C}_2\mathsf{H}_k \times \Delta H_\ell^*(\mathsf{C}_1\mathsf{H}_k(g))\} + \frac{7}{2} \, \text{mol} \, \mathsf{O}_3 \times \Delta H_\ell^*(\mathsf{C}_2(g))\} \\ &= 2 \, \, \text{mol} \, \mathsf{CO}_2 \times (-393.5 \, \mathsf{kI}/\mathsf{mol} \, \mathsf{CO}_2) + 3 \, \, \mathsf{mol} \, \mathsf{H}_2\mathsf{O} \times (-285.8 \, \mathsf{kI}/\mathsf{mol} \, \mathsf{H}_2\mathsf{O}) \\ &= 1 \, \, \, \, \, \text{mol} \, \mathsf{C}_2\mathsf{H}_k \times (-84.7 \, \mathsf{kI}/\mathsf{mol} \, \mathsf{C}_2\mathsf{H}_k) - \frac{7}{2} \, \, \, \mathsf{mol} \, \mathsf{O}_2 \times 0 \, \, \mathsf{kI}/\mathsf{mol} \, \mathsf{O}_2 \\ &= -787.0 \, \, \mathsf{kI} - 857.4 \, \mathsf{kI} + 84.7 \, \, \mathsf{kI} = -1559.7 \, \, \mathsf{kI} \end{split}$$

Ejemplo práctico A: Utilice los datos de la Tabla 7.2 para calcular la entalpía de combustión estándar del etanol, CH₂CH₂OH(I), a 298 K.

Ejemplo práctico B: Calcule la entalpla de combustión estándar *por mal* a 298 K de un combustible gastreso que tiene fracciones molares de 0,62 y 0,38 de C₁H₈ y C₄H₁₆, respectivemente.

RECUERDE >

que la entalpta de formación estándar de un eternento en su estado de referencia es coro. For tento, se poede eliminar el termino $\Delta H_1^0[O_2(g)]$ en cualquier inquiento del cáfetho.

Un tipo de cálculo tan importante como el del Ejemplo 7.11 es la determinación de un valor desconocido de ΔH_l^{α} a partir de un conjunto de valores conocidos de ΔH_l^{α} y un valor también conocido de la entalpía de reacción estándar, ΔH^{α} . Como se meestra en el Ejemplo 7.12, el paso clave consiste en despejar en la expresión (7.21) el valor desconocido de ΔH_l^{α} . Además, se meestra una manera de organizar los datos que puede resultar útil.

EJEMPLO 7:12

Cálculo de un valor desconocido de ΔH_i^2 . Utilise los datos que se dan a continuación y en la Tabla 7.2 para calcular ΔH_i^2 del beneeno, $C_iH_0(1)$.

$$2 \, C_0 H_0(l) \, + \, 15 \, O_2(g) \longrightarrow 12 \, CO_2(g) \, + \, 6 \, H_0 O(l) \qquad \Delta H^0 = -6535 \, \mathrm{kJ}$$

Salución

Para organizar los datos recesarios en este cálculo, comencernos escribiendo la ecosción química de la reacción con los datos de ΔH_c^o escritos bajo las fórmulas químicas.

$$2 C_e H_o(1) + 15 O_2(g) \longrightarrow 12 CO_2(g) + 6 H_2O(1)$$
 $\Delta H^o = -6535 \text{ kJ}$
 $\Delta H_o^o \text{ kJ/mol}$? $O = -393.5 - 285.8$

Abora se pueden sustituir estas datos en la expresión (7.21) y se puede despejar de catación el término $\Delta H_i^{\alpha}(C_i H_i(1))$. Sólo queda un cálculo numérico para completer el problema.

$$\Delta H^{\circ} = \{12 \text{ mol } CO_2 \times (-393.5 \text{ kJ/mol } CO_2) + 6 \text{ mol } H_2O \times (-285.8 \text{ kJ/mol } H_2O)\} - 2 \text{ mol } C_1 I_2 \times \Delta H_1^{\circ}[C_4 I_4(I)] = -(635 \text{ kJ})$$

$$\Delta H_i \cap \{C_i, H_i, \{l\}\} = \frac{\{-4722 \text{ kJ} - 1715 \text{ kJ}\} + 6535 \text{ kJ}}{2 \text{ mel } C_i, H_i, \{l\}} = 49 \text{ kJ/mel } C_i, \{l\}, \{l\}\}$$

Ejemplo práctico A: La reacción neta que tiene lugar en la fonasíntesis de las plantas es

$$6 \text{ CO}_2(g) + 6 \text{ H}_2\text{O}(1) \longrightarrow \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6(g) + 6 \text{ O}_7(g)$$
 $\Delta H^2 = 2803 \text{ kJ}$

Determine la entalpía estándar de formación de la glucosa, $C_0 H_{12} O_{t_0}$ a 298 K.

Ejemplo práctico B: Un manual properciona como valer de la entalpia de combustión esvándar del dimedi éter a 298 K -31,70 kJ/g (CII_n)₂ O(g) ¿Cuál es la entalpía estándar de furmación molar del dimedil éter a 298 K?

Reacciones iónicas en disolución

Es mejor pensar en muchas reacciones químicas en disolución acuosa como reacciones entre tones, representándolas mediante las ecuaciones iónicas netas. Piense en la reutrafización de un ácido fuerte por una base fuerte. Utilizando un valor más preciso de la entalpía de neutralización que el obtenido en el Ejemplo 7.4, podemos esembar

$$H^{*}(aq)$$
] + $OH^{*}(aq)$ $\longrightarrow H_{2}O(1)$ $\Delta H^{*} = -55.8 \text{ kJ}$. (7.22)

Deberíamos ser capaces de culcular esta entalpín de neutralización utilizando datos de entalpías de formación y la expresión (7.21). Esto implicaría disponer de datos de entalpías de formación para los iones individuales, y la obtención de estos datos plantea un pequeño problema. No se panden generar iones de un solo tipo en una reacción química. Siempre se obtienen simultáneamente cationes y aniones, como en la reacción entre el sydio y el cloro para obtener Na* y CT en NaCl. Debemos elegir un ion determinado al que asignarle una entalpía de formación cero en sus disolaciones acuosas. Después se comparan las entalpías de formación de otros iones con este ion de referencia. El ion que elegimos para nuestro cero es H*(ap). Abora veamos cómo se puede utilizar la expresión (7.21) y los datos de la Ecuación (7.22) para obtener la entalpía de formación de OH*(ap).

$$\begin{split} \Delta H^o &= 1 \, \text{racl H}_2 \text{O} \times \Delta H_1^o[\text{H}_2 \text{O}(1)] = 1 \, \text{racl H}^o \times \Delta H_1^o[\text{H}^o(\text{eq})] = -55.8 \, \text{kJ} \\ &= 1 \, \text{racl OH}^o \times \Delta H_1^o[\text{OH}^o(\text{eq})] = -55.8 \, \text{kJ} \\ \Delta H_1^o[\text{OH}^o(\text{eq})] &= \frac{55.8 \, \text{kJ} + [1 \, \text{racl H}_2 \text{O} \times \Delta H_1^o[\text{H}_2 \text{O}(0)])] - \{1 \, \text{racl B}^o \times \Delta H_1^o[\text{H}^o(\text{eq})]\}}{1 \, \text{racl OH}^o} \\ \Delta H_1^o[\text{OH}^o(\text{eq})] &= \frac{55.8 \, \text{kJ} - 285.8 \, \text{kJ} - 0 \, \text{kJ}}{1 \, \text{racl OH}^o} = 230.0 \, \text{kJ/racl OH} \end{split}$$

La Tabla 7.3 proporciona datos de varios tones en disolución acuosa. Las entalptas de furmación en disolución dependen de la concentración del soluto. Estos datos son válidos para disoluciones acuosas dibuidas (aproximadamente 1 M), el tipo de disoluciones con que tratamos normalmente. Algunos de estos datos se utilizan en el Ejemplo 7.13.

EJEMPLO 7.13

Cálculo de la variación de entalpía en una reacción tinica. Calcule la variación de entalpía estánder para la precipitación del sulfato de bario sabiendo que $\Delta H_i^{\circ}[\mathrm{BaSO}_i(s)] = -1473\,\mathrm{kJ/mol}$.

Solución

Primero se escribe la ocuación iónica nota para la reacción y se introducen los datos adecuados

$$Bal^{*}(aq) + SO_4^{2-}(aq) \longrightarrow BaSO_4(s) \qquad \Delta H^{\circ} = ?$$

 $\Delta H_i^{*}kl/mel = -337.6 = -999.3 = -1473$

A continuación se sustituyen los dates en la Ecuación (7.21):

$$\Delta H^a = 1 \text{ mol BeSO}_4 \times \Delta H_i^a[\text{BaSO}_4(s)] = 1 \text{ mol Ba}^{2,4} \times \Delta H_i^a[\text{Ba}^{2,4}(ag)]$$

= 1 mol SO₂²⁺ × $\Delta H_i^a[\text{SO}_4^{2-}(ag)]$

TABLA 7.3 Entalpias de formación estandar de algunos lones en disolución acuosa

Jon	$\Delta H_{0,253}^{\circ}$, kJ/mol	lon	$\Delta H_{\rm LEB}^{\circ}$, kJ/mol
H*	0	OH-	-230,0
Li+	-278.5	CI	-167,2
Na ⁺	-240.1	Br	-121,6
K ⁺	-252.4	3-	-55,19
MHz,	-132.5	NO ₁	-205,0
Ag	+105.6	CO_3^{2m}	-677.1
Mg ²⁺	-466.9	52-	+33,05
Co2+	-542.8	SO_4^{2}	~909,3
Ba ²⁺	-537.6	$S_2O_3^{2-}$	-648,5
Cu ²⁺	+64,77	PO_{δ}^{3-}	-i277
Al ³⁺	-531		

Ejemplo práctico A: Calcule la varinción de cotalpla estándar para la precipitación del indian de plata sobiendo que $\Delta H_i^*[{\rm Agl}(s)] = -61.84 \, {\rm kJ/mol}$.

Ejemplo práctico B: 1 a variación de entatpla estándar para la precipitación de Ag₂CO₃(s) es =39,9 kJ por mol de Ag₂CO₃(s) formado. ¿Cuál es el valor de ΔH₁*[Ag₂CO₃(s)]

7.9 Los combustibles como fuentes de energía

Una de las aplicaciones más importantes de las medidas y cálculos termoquímicos es la valoración de los materiales como fuentes de energia. Generalmente estes materiales, llamados combustibles, liberan energia mediante un proceso de combustión. Vamos a examinar brevemente algunos combustibles comunes, insistiendo en los aspectos que la termoquímica nos ayuda a comprender.

Combustibles fósiles

La mayor parte de las necesidades energéticas actuales se cubren mediante el petróleo, el gus natural y el carbón, los Bamados combustibles fósiles. Estos combustibles proceden de la vida animal y vegeral de base militares de años. La fuente original de la energía atrupada en estos combustibles es la energía solar. En el proceso de la fotosintesis, CO_2 y H_2O_1 en presencia de enzimas, el pigmento otorofila y la luz solar se transforman en hidratos de carbono. Estos hidratos de carbono son compuestos de fórmula $C_m(H_2O)_n$, donde n y m son números enteros. Por ejemplo, en el azúcur glucosa m=n=6, es decir, $C_n(H_2O)_6 = C_nH_12O_6$. So formación mediante la fotosintesis es un proceso *endotérmico*, que se representa como

$$6 CO_1(g) + 6 H_2O(1) - \frac{\text{clerefish}}{\text{log sodar}} + C_1H_{12}O_2(g) + 6 O_2(g)$$
 $\Delta H^o \approx +2.8 \times 10^3 \text{ kJ}$ (7.23)

Cuando se inviene la resectión (7.23), en la combastión de glucoso, se libera calor. Esta resectión de combastión es exotérmica.

La cetulesa es un hidrato de carbono complejo cuyas moléculas tienen masas moleculares de hasta 500 000 u y es el material estructural más importante de las plantas. Cuando la planta se descompone en presencia de bacterias y sin contacto con el aire, se

► Aunque la formula C_m(H₂O)_n sugiere un "hidrate" de carbono, en existe compuestes no bay unidades H₂O como las existentes en hidrates (como por ejemplo CuSO₂ · 5 H₂O). Samplemente, los átomos de li y O se encuentran en la misma proporción que en el H₂O.

eliminan átomos de O y H y el contenido en carbono del residuo aumenta aproximadamente en la secuencia

Pera que este proceso se complete formándose carbon en torma de anizacita son necesarios apreximadamente. 300 millones de anos. El carbón es pues una reca orgánica combestible formada por carbono, hidrogeno y oxígeno, junto con pequeñas cantidades de intrógeno, azulte y materia mineral (ogniza). Para representar una "molécula" de hulla bitumiaosa se ha propuesto la formula C₁₂₃H₁₂₅N₁O₁₅S₂.

El petróleo y el gas natural se formaton de manera algo distinta. Las plantas y los unimales que vivian en los antiguos oceános se depositaron en su fondo, faeron des compuestos por las bacterias y quedaron cubiertos por arena y cieno. Con el paso del tiempo, la arena y el cieno se transformaron en arenisca debido al peso de las capas superiores de arena y cieno. Las altas presiones y temperaturas resultantes de la formación de la arenisca transformaron la materia orgánica original que estaba bajo ella en petróleo y gas natural. La antiguedad de estos depósitos oscita entre 250 y 500 millo nes de años.

El gas natural está formado por aproximadamente 85 por ciento de metano $\{CH_1\}$, 10 por ciento de ctano $\{C_1H_2\}$, 3 por ciento de propano $\{C_2H_3\}$ y cantidades pequeñas de otros gases combustibles e meumbustibles. El petróleo esta formado por varios continuares de hidroxarbams distintos de diverse complejidad, desde motéxulas C_1 (por ejemplo C_{11}) hasta C_{40} (por ejemplo $C_{40}H_{10}$) o incluso con un número mayor de átomos C.

Una manera de comparar los combustibles consiste en examinar sus calores de combustión: en general, cuanto más alto seo el calor de combustión mejor es el combustible. La Tabla 7.4 moestra calores aproximados de combustión para los combustibles fósiles. Estos datos indican que la biomasa (materia viva e materiales obtenidos a partir de ella: madera, alcoholes, basura urbana) es un combustible viable, pero los combustibles fósiles proporcionan más energia por unidad de masa.

Problemas derivados de la utilización de los combustibles fósiles. La utilización de los combustibles físiles plantes dos problemas fundamentales. Primero, la formación de nuevos combustibles físiles, si es que se está flevando a cabo, no puede aguadar la velocidad a la que se están consumiendo los recursos existentes actualmente. Los combustibles fósiles son esencialmente fuentes de energía na renormble. Como se muestra en la Pigura 7.20, estos combustibles se agotarán en un período de tiempo relativamente conto (al menos comparado con la extension de la historia humana). El segundo problema son los efectos medicambientales de estos combustibles. Las imporezes de azulte que comitenen dan lugar a óxidos de azulte. Las altas temperarums de los procesos de combustión basen que reaccionen el N₇ y O₂ del aire para formar óxidos de nitrógeno. Los óxidos de azulte y nitrógeno intervienen en la contaminación atmosférica y contribuyen de forma importante al problema medicambiental conocido como lluvia ácida. Otro pro-

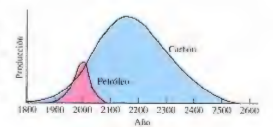
TABLA 7.4 Calores de combustión aproximados de algunos combustibles

Combustible	Cator de condustión k1/g	
Basuca urbono	- {2,7	
Calqlesg	-17.5	
Madera de pino	-21,2	
Meganna	-22,7	
Turbac	-20.8	
Hulla bituminosa	-28,3	
Escociano	-47.8	
(un componente		
de la gasolina)		
Gas natural	-49.5	

Téclos estos problemas medicambacutales se discuten de forma más completa en umas partes del texto.

₱ FIGURA 7.20

Estimación de la producción mundial de combustibles fésiles. La forma exacta de las curvas y el tiempo estimado para el agotamiento del combustible dependen de la estimación utilizada para la cantidad total de combustible recuperable y la velocidad de producción. Estas curvas se basan en supenter que la velocidad de cunsumo actual no esperimentará incrementos, suposición que probablemente no es realista. Incluso un incremento del 1 par ciento anual haria que la velocidad de consuma se duplicase en 70 raíos, acordandose el tiempo necesario para que se agoten las reservas disponibles.



ducto inevitable de la combustión de los combustibles fósiles es el dióxido de carbono, uno de los causantes del efecto "invernadero" que puede ocasionar el calentamiento global y los cambios climáticos en la Tierra.

En los Estados Unidos de América, las reservas de carbón son muy superiores a las de petróteo y gas natural. Sin embargo, a pesar de su abundancia relativa, la utilización de carbón no se ha incrementado apreciablemente en los últimos años. Además de los efectos medioambientales ya citados, el coste económico y los poligros que confleva la extracción de curbón en cotas profundas son considerables. La minería a ciclo abierto emenos peligrosa y cara que la minería en cotas profundas, pero es más dañina para el medioambiente. Una posibilidad prometedoru para utilizar las reservas de carbón consiste est transformar el carbón en combustibles líquidos o gaseosos, bien en instalaciones a ciclo abierto, o bien cuando el carbón está todavía subterráneo.

Gasificación del carbón. Antes de disponer de gas natural burato en los años cuarenta, el gas obtenido a pantir de carbón (llamado gas de agua o gas ciudad) era muy utilizado en los Estudos Unidos de América. Este gas se preparaba haciendo pasar vapor de agua y aire a través de carbón al rojo, teniendo lugar reacciones tales como

$$C(s) + H_1O(g) \longrightarrow CO(g) + H_2(g) \qquad \Delta H^n = \pm 131.3 \text{ kJ} \qquad (7.24)$$

$$CO(g) + H_2O(g) \longrightarrow CO_2(g) + H_2(g)$$
 $\Delta H^2 = -41.2 \text{ M}$ (7.25)

$$2 C(s) + O_f(g) \longrightarrow 2 CO(g) \qquad \Delta H^* = -221,0 \text{ kJ} \qquad (7.26)$$

$$C(s) + 2H_2(g) \longrightarrow CH_2(g)$$
 $\Delta H^c = -74.8 \text{ kJ}$ (7.27)

La reacción de gusificación principal, reacción (7.24), es muy endotermica. El calor necesario para esta reacción se obtiene controlando cuidadosamente la combustión parcial del carbón (reacción 7.26).

El gas ciudad está formado por 23 por ciento de CO, 18 por ciento de H₂, 8 por ciento de CO₂ y 1 por ciento en volumen de CH₄. También contiene 50 por ciento de N₂ debido al aire utilizado en su obtención. Como el N₂ y el CO₂ no son combustibles, el gas ciudad tiene soto aproximadamente del 10 al 15 por ciento del contenido calorífico del gas natural. Los precesos modernos de gasificación incluyen las siguientes características:

- Utilización de O₂(g) en vez de aire, eliminándose el N₂(g) en el producto-
- 2. Eliminación de CO₂(g) no combustible y de las impurezas de azulte. Por ejemplo,

$$C_8O(s) + CO_3(g) \longrightarrow C_8CO_3(s)$$

 $2 H_2S(g) + SO_3(g) \longrightarrow 3 S(s) + 2 H_2O(g)$

 Inclusión de una etapa (llamada metanación) para convertir CO y H₂, en presencia de un estalizador, en CH₄.

$$CO(g) + 3 H_2(g) \longrightarrow CH_2(g) + H_2O(l)$$

El producto se llama sustituto de gas natural (SGN) y es una mezcla de gases con composición y contenido calorífico similar al del gas natural.

Licuefacción del carbón. La primera etapa en la obtención de combustibles líquidos a partir de carbón incluye generalmente la gasificación del carbón, como en la reacción (7.24). Esta etapa es seguida por reacciones catalíticas en las que se forman hidrocarburos líquidos.

$$n \in \mathbb{O} + (2n + 1) H_2 \longrightarrow C_n H_{2n+2} + n H_2 O$$

En otro proceso se forma metanol líquido.

$$CO(g) + 2 J I_2(g) \longrightarrow CH_1OH(J)$$
 (7.28)

En Alemania en 1942 se obtuvieron 120 millones de litros de combostible para aviones a partir de carbón. En Sudáfrica, el proceso Sasol para la licuefacción de carbón es una de las fuentes principales de gasolina y etros muchos productos químicos y de derivados del petróleo.

Metanol

El metanol, CH₃OH, puede obtenerse a partir del carbón mediante la reacción (7.28). También puede obtenerse mediante la descomposición térmica (pirólixis) de la madera, el estiércol, los sólidos de aguas residuales y las basuras urbanas. A igualdad de masus, el cator de combustión del metanol es sólo aproximadamente la mitad del de la gusolina, pero el metanol tiene un número de octanos alto, 106, comparado con el de 100 para el hidrocarburo de la gasolina isocetano y aproximadamente 92 para algunos tipos de gasolina. El metanol ha sido probado y utilizado como combustible en motores de combustión interna, encomrándose que ante de modo más limpio que la gasolina. El metanol puede utilizarse también en calefacción, en células de combustible para obtener energía eléctrica y como reactivo para preparar una gran variedad de compuestos orgánicos.

Etanol

El etanol, C₂H₃OH, se obtiene principalmente a partir del etileno, C₂H₃, que, a su vez, procede del petróleo. Actualmente el interés está centrado en la obtención de etanol per fermentación de materia orgánica, un procese conocido a lo largo de toda la historia. La obtención de etanol per fermentación probablemente alcanza el mayor grado de desamullo en Brasil, dende se utilizan como materia vegetal ("biomasa") el azúcar de caia y la mandiosa. En los Estados Unidos el etanol se utiliza principalmente en la mezela llamada garsobiel, formada por 90 per ciento de gasolina y 10 por ciento de etanol. El etanol rambién se utiliza para aumentar el número de octanos de la gasolina.

Hidrógeno

Otro combastible que tiene un gran potencial es el hidrógeno. Sus características más atractivas son:

- su calor de combustión por gramo de combustible es más del deble del calor de combustión del metano y casi el triple del de la casolina;
- el producto de su combustión es H₂O, sin CO ni CO₂, como sucede en la combustión de la gasolina.

Actualmente, la mayor parte del hidrógeno utilizado comercialmente se obtiene a partir del petróleo y del gas natural. (En el capítulo siguiente se discuten euros métodos de obtiener hidrógeno y la posibilidad de desarrollar una economía basada en este gas.)

Fuentes de energía alternativas

Las réacciones de combustión son solamente uno de los varios procedimientos existentes para extraer energia útil de los materiales. Por ejemplo, en las células electroquímicas llumadas células de combustible se pueden llevar a cabo reacciones que dan los mismos productos que una combustión. La energía se libera en forma de electricidad en vez de calor (Sección 21.5). La energía solar puede utilizarse directamente, sin recurrir a la fotosíntesis. Los proceses aucleares pueden emplearse sustituyendo a las reacciones químicas (Capúulo 26).

En este siglo, se espera que aumente considerablemente la importancia de las fuentes de energía alternativas, incluidos los combustibles para automóviles.

► El isocciano. (CH₃)₃CCH₂CH(CH₃)₃, es un combustible excelente para automóvites, que arde sin detonar y se le asigna un mimero de octanos u octanaje de 100. El heptago, CH₂(CH₂)₂CH₃, arde con detonaciones y causa. el "golpeteo" del motor, se le asigna un número de octanos de 0. Las gasolinas se clasificancomparándotas con mezclas de estos dos hidrocurburos: una gasolina de 92 octamos esequivalente a una mezcha formada por 92 por ciento de isopetano y 8 por ciento de béptano.

Atención a...

Grasas, hidratos de carbono y almacenamiento de energía



4 El ejercicio aeròbico es un mótodo excelente para quemar grasas y adquirir musculatura

Jugar al tenis, les autar peses, correr y practicar acrebie son formas imbinuales de bacer ejercicio, que es importante para tener buena salded, ¡De dónde sacerros la energía para hacer estas cusas? Sesprendentemente, la mayor parte precede de las grasas, que son el principal sistema para almacenar epergía del organismo

Al hacer ejercicio, las moléculas de grasa reaccionan con agua (se hidrolizan). Formándose un grupo de compuestos flamadas ácidos grasos. A través de una compleja serte de reacciones, estes ácidos grasos se transforman en diáxido de carbono y agua. La exergia liberada en estas reacciones se utiliza para mover los músendrs. Un ácido graso humano típico es el ácido pulmitico. CH.(CH₁)₁₀COOH.

La combustión directa de CH₁ (CH₂)₁,COOFI en una bomba calorimétrica proporciona los nusmos productes que consdo se metaboliza en el caerpo humano, junto con con gran canistad de color

$$CH_1(CH_2)_{fi}COOH + 23 O_2(g) \longrightarrow 16 CO_2(g) + 16 H_2O(g) = AH^{\circ} = -9977 \text{ M}$$

Un hidrocarboro con un contenido similar de curbono e histrégeno, C₁₆H₃₁, proporciona en su combustión completa una cantidad de calor similar, = 19 700 kJ. La grasa almacenada en maestros cuerpos (ouestro com-

busible; es comparable al combastible utilizado en los avienes. En imbos casos, el combastible añade peso, pem puede quemarse proporcionando la gran cantidad de energía necesaria para el movimiento y el sostenimiento de la vida.

La energía de los hidratos de carbono sencillos se libera más rápidamente que la de las grasas y por este motivo consumintos azó cares (zumo de frotas, tabletas de etocolate) cuando quantinos secuperar energías rapidamente. Sin embargo, la combustión de limol de $C_{13}H_{23}O_{11}$ (securosa o excuent de carbo proporciona mucha meraes energía ($\sim 5640~{\rm kJ/mod}$) que la de un ácido graso con un

Resumen

La termoquímica estuda el calor y el trabajo que acompañan a las reacciones químicas. Las reacciones en las que pasa calor del sistema a los abrededores se llaman reacciones exetérmicas. Aque llas en las que el sistema absorbe calor se llaman reacciones entodermicas. Los efectos calorificos se midon habitualmente observando variaciones de temperatura en un calorímetro. El tipo de trabajo más frecuente en las reacciones químicas está relacionado con la expansión y compresión de gases y se flama trabajo de presión volumes.

Las resceiones de combustión pueden realizarse en una bomba colorimétrica. Como estas reacciones tienen lugar a volumen constante, los cultares de resceión que se miden sea $q_v = \Delta U$. La mayoría de las reacciones transcurren en recipientes abientos a la atmósfera y teamos para ella la variación de entalpía (ΔH). Para una reacción a presión constante y con trabajo sólo del tipo trabajo de gresión, volumen, el calor de reacción es $q_v = \Delta H$.

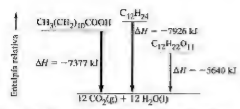
Les calcules termogiárnices son de dos tipos

- Cálculos de efectos calorificas a partir de datos calorimétricos capacidades calorificas, calores específicos, masas y variaciones de temperatura.
- Objectión de un valur descence do de AH a partir de valures conocidos. (En algunos casos es recessario utilizar la ley de Hoss. Enotros casos el ediculo se basa en los conceptos de estados estándas y cataligias de formación estándar de sustancias puras y de innes en disolución acueso?

Una de las apticaciones más importantes de la termisquimica es el estudio de la combustión de combustibles como humes de energía. Hoy en día, los principales combustibles son combustibles fósiles, pero también se mencionan en el capituda otros posibles combustibles afternativos, que se estudian más profundamente en otros capitados del fibro. contenido similar de carbono e hidrógeno. En el diagrama entálpico de la Figura 7.21, vemos que una molécula de sacarosa está en una situación intermedia entre la de un hidrocarburo y la de los productos finales de la oxidación: CO₂ y H₂O. Por otra parle, un seido graso está en una situación más próxima a la del hidrocarburo.

Una unidad de energía habitual para expresar los valores energédos de los alimentos es la caloría alimentaria (Cal), que es en realidad una kilocaloría.

$$| Ca| = | kca| = 4.184 \text{ kJ}$$



▲ FIGURA 7.21 Valores energéticos de un ácido graso, un hidrato de carbono y un hidrocarburo (no representados a escala)

Estos tres compuestos similares con 12 átomos de C dan como productos de combustión 12 motes de CO₂(g) y algo de H₂O(1). El hidrocarburo, C₁₂H₂₀, es el que libera más energía en la combustión. El árido graso, CH₂(CH₂)₀OODH, llamado ácido láuriro, proporciona casi la misma cantidad, pero el hidrato de carbono sucarosa, C₁₂H₂₂O₁₁, proporciona una cantidad consideráblemente menor.

Como fuentes de energía, las grasas proporcionan aproximadamente 9 Col/g (38 Ll/g), mientras que los hidratos de carbodo y las proteínas proporcionan aproximadamente 4 Col/g (17 kl/g).

Piense en una persona de 65 kg (143 libras), con una altura y constitución medias. Normalmente, esta persona tendría aproximadamente 11 kg (24 libras) de grasa abiacenada, una reserva de combustible de aproximadamente 4,2 × 10³ kL. Por otra parte, si ef cuerpo solamente almacenase bidratos de carbono, la reserva afracenada tendría que ser aproximadamente 25 kg. La persona de 65 kg tendría que pesar aproximadamente 80 kg (176 libras). Una imagen más dramática sería la de un pájaro que llevase sus reservas de energía en forma de hidratos de carbono en vez de grasa. El exceso de "equipaje" haría imposible que el pájaro volase.

Es importante comprender etros temas relacionados con la eraso. Primero, la cantidad de grasa almacenada que un individuo tione normalmente es mayor que la que necesito para satisfacer sus demardas de energia. Un exceso de grasa corporal aumenta los riesgos de padecer enfermedades del comato, diabetes y otros problemas de salud. Segurdo, no hace falta consumir grasas para que el cuerpo las almacene. Todos los tipos de alimentos se descemponen durante la digestión en moléculas pequeñas y éstas se reagrupan en estructuras más complejas, que son las que el organismo necesita. Las moléculas de grasa pueden sintetizarse en nuestro cuerpo a partir de las moléculas pequeñas procedentes de los hidratos de carbono, por ejemplo. Los investigaciones médicas actuales indican que las dietas más saludables son las que obtienen la mayor parte de las calorías a partir de hidratos de carbono, recomendándose un pomentaje de calorías de naturaleza grasa en la ingesta menor del 30 por ciento.

Ejemplo de recapitulación

Cuando se quema parcialmente carbón en presencia de O_2 y H_2O se obiene una mezela de CO(g) y $H_1(g)$ denominada gas de agua. Este gas puede utilizarse para sintetivar compuestos orgánicos o como combustible. El gas de agua suete estar formado por 55.0 por ciento de CO(g), 33.0 por ciento de $H_2(g)$ y 12.0 por ciento en volumen de otros gases no combustibles (principalmente CO_2).

¿Hasta qué temperatura se podrá calentar 1,00 kg de agua que está a 25,0 °C utilizando el calor liberado en la combustión de 1,00 L de este gas de agua en condiciones estándar?

 Determine el número de moles de CO(g) y H_Z(g) en una nuestra de I₁00 L. Utilice el volumen molar en condiciones estándar para calcular el número total de moles de gas.

7 mod gas
$$\approx 1,001. \times \frac{1 \text{ mol gas}}{22.4 \text{ L}} = 0,0446 \text{ mol gas}$$

A continuación utilize la expresión (6.17) para encomrar el número de moles de gases combustibles

$$7 \text{ mol CO} = 0.0446 \text{ mol gas} \times \frac{55,0 \text{ mol CO}}{100 \text{ mol gas}}$$

= 0,0245 mol CO
? reol
$$H_2 = 0,0446$$
 mol gas $\times \frac{33,0}{100}$ mol gas
= 0.0147 = 1.11

 Utilice los datos de las tablos para calcular la entalpia de combustión de 1,00 L del gan de agua. Escriba una conación para la combustión de CO(g), escriba los datos de ΔH₁º debajo de la ecuación y determine ΔH° _{com} para el CO

$$\begin{array}{ccc} & CO(g) + \frac{1}{2} \, O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) \\ \Delta H_c^* \, kJ/mol & -110.5 & 0 & -393.5 \\ \Delta H_{cone}^* = 1 \, mol \, CO_2 \times (-393.5 \, kJ/mol \, CO_2) \\ & -1 \, mol \, CO \times (-110.5 \, kJ/mol \, CO) = -283.0 \, kJ \end{array}$$

Por tanto, la entalpía de combustión de 0,0245 moi de CO es

$$0.0245 \text{ mol CO} \times \frac{-283.0 \text{ kJ}}{1 \text{ mol CO}} = -6.93 \text{ kJ}$$

Abora repita estos cálculos para la combustión de 0.0147 mal de $H_{\rm c}({\rm g})$.

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2O(l)$$

AH," kI/mol

$$\Delta H^2_{cont} = 1 \text{ mol H}_2 \Omega \times (-285.8 \text{ kJ/mol H}_2 \Omega)$$

=
$$-285.8$$
 kJ, y para 0,0147 mol de H₂
0,0147 mol H₂ × $\frac{-285.8 \text{ kJ}}{1 \text{ mol H}_2}$ = -4.20 kJ

La entalpia de combustión de 1,00 L de gas de agua es $\Delta H^{o} = -6.93 \text{ kJ} - 4.20 \text{ kJ} = -11.13 \text{ kJ}$

3. Utilice la Ecuación (7.6). La reacción de combustión es el sistema y el 1,00 kg de agua los alrededores.

$$q_{\text{spin}} = -q_{\text{sistent}} = -(-11,13 \text{ k}) = 11,13 \text{ k}$$

= 1,113 × 10⁴ J

Además

$$q_{ana}=m$$
asa de agua $imes$ çalor especilizeo del agua $imes \Delta T$

$$I_{*}113 \times 10^{4} J = 1.00 \times 10^{3} g H_{0}O \times \frac{4.18 J}{g H_{4}O ^{*}C} \times \Delta T$$

 $\Delta T = 2.66 ^{\circ}C, donde \Delta T = T_{t} - T_{1}$

$$T_c = T_1 + \Delta T = 25.0 \,^{\circ}\text{C} + 2.66 \,^{\circ}\text{C} = 27.7 \,^{\circ}\text{C}$$

Términos clave

alrededores (7.1)

bomba calorimétrica (7.3)

culor (7.2)

calor de reacción (7.3)

cator específico (7.2)

cotoria (cal) (7.2).

calorômetro (7.3)

caracidad exionifica (7.2)

diagrama entálpico (7.6). endatérmico (7.3)

energía (7.1)

energía cinética (7.1)

energia interna (U) (7.5)

energia potencial (7.1)

energia química (7.3).

energia térmica (7.1).

entalpía (H) (7.6) entalpia de formación estándar (7.8). entalpía de rescrión estándar (ΔH^{o})

(7.6, 7.8)estado estándar (7.6)

exatérmico (7.3).

función de estado (7.5)

lev de Hess (7.7)

les de la conservación de la energía.

primer principio de la termodinámica

(7.5)

sistema (7.1)

sistema abierto (7.1)

sistema aistudo (7.1) sistema cerrado (7.1)

trabajo (7.1, 7.4)

trabajo de presión-volumen (7.4)

variación de estalpía (AH) (7.6)

Cuestiones de repaso

- Defina o explique los siguientes términos o símbolos utilizando sus propias palabras: (a) ΔH ; (b) $P\Delta V$; (c) ΔH_I^{α} (d) estado estándar. (e) combustible fósát.
- 2. Describa brevemente cada una de las siguientes ideas o métodos: (a) ley de la conscrusción de la energía; (b) bomba calorimétrica; (c) función de estado; (d) diagrama entálpico; (c) les de Hess.
- Explique las diferencias importantes entre cada par de términos; (a) sistema y alrededores; (b) caler y trabajo; (c) caler específico y capacidad calorífica; (d) proceso exotérmico y endotérmico.
- 4. Calcule la cantidad de color.
 - (a) que hace falta para elevar la temperatura de 9.25 l. de agua. de 22,0 a 29.4 °C, expresada en kilocalorías;
 - (b) implicada en un descenso de 33,5 °C en la temperatura de una barra de aluminio de 5.85 kg (calor específico del aluminio = 0,903 I g^{-1 o}C⁻¹), expresada en kilojulios.
- S. Calcule la temperasura final resultante cuando
 - (a) una muestra de agua de 12,6 g a 22,9 °C abscrbe 875 J de
 - (b) una muestra de platino de 1,59 kg a 78,2 °C cede 1,05 kcal en forma de calor (calor específico de Pt = 0.032 cal g^{-1} °C⁻¹).

- A partir de la información suministrada calcute.
 - (a) el calor específico del tolueno (C₁H₈), sabiendo que para elever la temperatura de una muestra de 15,0 g desde 22,3 a 29.6 °C hagen falta 186 J;
 - (b) la temperatura final de una muestra de agua de 2,25 kg inicialmente a 23,1 °C cuando cede un calor de 2,75 kcal.
- 7. Se calienta una mexcla de 118 g de cobre y 197 g de agua de 22, 7 a 79,2 °C. ¿Cuánto calto, expresado en kilojalios, absorbe la mezela? (Calores específicos: agua, 4,18 J g-1 °C-1; cobre 0,385 J g⁻¹ °C⁻¹.)
- 8. Cuando se sumerjo una pieza de hierro de 1,22 kg que está a 126.5 °C en 981 g de agua a 22,1 °C, la temperatura se elevahasta 33,4 °C. Determine el calor específico del hierro, cuprosado en J g⁻¹ °C 1.
- Sin hacer editades detallados decida evál de la siguientes temperaturas puede esperarse cunndo se mezcian 75,0 ml de agua a 80.0 °C y 100.0 mt, de agua a 20,0 °C; (1) 40 °C; (2) 46 °C; (3) 50 °C; (4) 28 °C. Justifique su respuesta.
- 10. ¿Cuát es la variación de energía interna de un sistema, ΔU si (a) absorbe un calor de 67 J y realiza un trabajo de 67 J?
 - (b) absorbe un cator de 356 J y realiza un trabajo de 592 J?

(c) cede un calor de 38 J y se realiza sobre él un trabajo de 171 J:

(d) no absorbe calor y realiza un trabajo do 416 J.

- Después de su combustión completa, las siguientes sustancias ceden las carcidades de calor que se indican. Exprese sus catores de combustión respectivos en kilojulios por mol de sustancia.
 - (a) 0,584 g de propano, C₂H₈(g), proporcionan 29,4 kl;
 - (b) 0.136 g de alcanfor, C₁H₁₀O, proporcionan 1.26 kcal;
 (c) 2.35 mL de acerona, (CH₁)₂CO(l) (d = 0.791 g/mL), proporcionan 58,3 kl.
- 12. Cuando se quema una muestra en una bornba calorimétrica cede 5228 cal y se incrementa la temperatura del dispositivo calorimétrico en 4,39 °C. Calcule la capacidad calorifica del calorimetro, expresada en kilojulios por grado Celsius.
- 13. Se quernan por completo en una bomba calorimétrica las siguientes sustancias. El dispositivo calorimétrico tiene una capacidad calorífica de 5,136 kJ/°C. Calcule en cada caso la temperatura final, sabiendo que la temperatura inicial del agua es 22,43 °C.
 - (a) 0,3268 g de cafeína, $C_aH_mO_7N_a$; calor de combustión = $\sim 1014.2~{\rm kcal/mol}$ de cafeína;
 - (b) 1,35 mL de metil etil cetona, (d = 0,805 g/mL); color de combustión = -2444 kJ/mol de metil etil cetona.
- H. En una bomba calorimétrica se realiza un experimento con xilosa, C₅H_{III}O₅(s), como sustancia combustible, obteniéndose los siguientes datos

masa de xilosa quemada : 1,183 g capacidad calorífica del calorímetro: 4,728 kJ/°C temperatura inicial del calorímetro: 23,29 °C

temperatura final del catorímetro: 27,19 °C (a) ¿Cuál es el cator de combustión de la xilosa, expresado en kilojulios por mol?

(b) Escriba la ecuación química para la combustión completa de la xilosa, indicando el valor de ΔH en esta ecuación (suponga que para esta reacción $\Delta U \approx \Delta H$).

15. Un calorímetro de vaso de poliestireno contiene 100,0 mL de HCI 0,300 M a 20,3 °C. Cuando se añaden 1,82 g de Zn(s), la temperatura se eleva hasta 30,5 °C. ¿Cuál es el calor de reacción por reol de Zn? Haga las mismas suposiciones que en el Ejemplo 7.4 y suponga también que no se pierde calor mediame el H₂(g) que escaya.

$$Zn(s) + 2 H^*(aq) \longrightarrow Zn^{2+}(aq) + H_1(g)$$

- 16. Se añade una muestra de 0,75 g de KCl a 35,0 g de H₂O que están en un vaso de poliestireno y se agita hasta su disolución. La temperatura de la disolución desciende desde 24,8 a 23,6 °C.
 - (a) ¿Se trata de un proceso endotérmico o exotérmico?
 - (b) ¿Cuál es el calor de disotución del KCI expresado en kilojutios por mol?
- 17. El calor de disolución del acetato de potasio en agua es -15,3 kJ/mol KC₂H₃O₂. Si se disuelven 0,136 moles de KC₂H₃O₂ en 525 mL de agua que está inicialmente a 25,1 °C, cuál será la temperatura final de la disolución?
- Escriba las ecuaciones químicas ajustadas que tienen las siguientes variaciones de entalpía estándar.

(a) $\Delta H_1^{\alpha} = +82,05 \text{ kJ/mol N}_2\text{O(g)}$

(b) $\Delta H_c^{\circ} = -394$, I kJ/mol SQ₂Cl₂(l)

(c) $\Delta H^2_{\text{contention}} = -1527 \text{ kJ/mol CH₂CH₂COOH(l)}$

 La combusión completa del batano, C₄H_H(g), se representa mediante la ecuación

$$\begin{array}{l} C_4 H_{10}(g) \, + \, \frac{13}{2} \, G_2(g) \, -\!\!\!\!-\!\!\!\!-\!\!\!\!- \, 4 \, CO_2(g) \, + \, 5 \, H_2 O(l) \\ \Delta H \, = \, -2877 \, kJ \end{array}$$

¿Cuánto calor, expresado en kilojulios, se desprende en la combustión completa de (n) 1,325 g de $C_4H_{\rm M}(g)$; (b) 28,4 L de $C_4H_{\rm M}(g)$ medidos en condiciones estándar; (e) 12,6 L de $C_4H_{\rm M}(g)$ a 23,6 °C v 738 mmHe?

 La antalpia de formación estárdar del NH₃(g) es -46,11 kH/mol de NH₂ ¿Cuál es el valor de ΔIF para la siguiente reacción?

$$\frac{2}{3}$$
 NH₃(g) $\longrightarrow \frac{1}{3}$ N₂(g) + H₂(g) $\Delta H^* =$

21. Utilice la ley de Hess para determinar ΔH° de la reacción

$$CO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$
, sabiendo que
(1) $C(grafito) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO(g)$
 $\Delta H^o = -(10.54 \text{ k})$
(2) $C(grafito) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$

 Utilitæ la ley de Hess para determinar ΔH* de la reacción C₃H₄(g) + 2 H₂(g) → C₃H₄(g) sabiendo que

(1)
$$H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow H_2O(t)$$
 $\Delta H^\circ = -285,8 \text{ kJ}$

(2)
$$C_3H_1(g) + 4 O_7(g) \longrightarrow 3 CO_7(g) + 2 H_2O(1)$$

 $\Delta H^0 = -1937 \text{ kJ}$

(3)
$$C_3H_3(g) + 5O_2(g) \longrightarrow 3CO_2(g) + 4H_2O(1)$$

 $\Delta H^2 = +2219.1 \text{ kJ}$

23. Conocida la siguiente información:

$$\begin{split} &\frac{1}{2} \, N_2(g) + \frac{3}{2} \, H_2(g) \longrightarrow N H_3(g) \\ &N H_3(g) + \frac{5}{4} \, O_2(g) \longrightarrow N O(g) + \frac{3}{2} \, H_2 O(f) \\ &H_3(g) + \frac{1}{2} \, O_2(g) \longrightarrow H_2 O(f) \end{split} \qquad \Delta H_3^{re}$$

Determine ΔIP de la signiente reacción, expresándola en función de ΔIIP , ΔH_{2}^{2} , ΔH_{3}^{2} .

$$N_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 NO(g)$$
 $\Delta H^o = ?$

24. Utilize las entalpías estándar de formación de la Tabla 7.2 y la Ecuación (7.21) para determinar las veriaciones de entalpía de las siguientes reacciones

(a) $C_3H_0(g) + H_2(g) \longrightarrow C_2H_0(g) + CH_0(g)$ (b) $2H_2S(g) + 3O_2(g) \longrightarrow 2SO_2(g) + 2H_2O(l)$

 Utilize las entalpías de formación de las Tablas 7.2 y 7.3 y la Ecuación (7.21) para determinar las variación de entalpía estándar de la siguiente reacción

$$NH_4^+(aq) + OH^-(aq) \longrightarrow H_2O(l) + NH_3(g)$$

 Utilize la información que se da a continuación, los datos del Apéndico D y la Ecuación (7.21) para calcular la entalpía de formación estándar por mol de ZnS(s).

$$2 \operatorname{ZeS}(s) + 3 \operatorname{O}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{ZaO}(s) + 2 \operatorname{SO}_1(g)$$

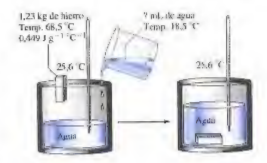
 $\Delta H^o = -878.2 \text{ kJ}$

Ejercicios

Capacidad calorifica (calor específico)

- 27. Vector el Ejerrato 7.2. Se repite el experimento sustingendo el plumo por otros metales. Las masos y los temperaturas iniciates del metal y el agua son las mismos de la Figura 7.3. Las semperaturas finales son Zn, 38,9 °C; (b) Pt, 28.8 °C; (e) Al, \$2,7 °C, ¿Cuál es el calor especifico de cada metal, expresado en J g 1 °C co.
- 28. Un trozo de plata de 75.0 g se colienta hasta E0.0 °C y se sumerje en 50.0 g de agua o 23.2 °C. La temperature final de la mezola Ag H.O es 27.6 °C. ¿Cuál es el calor específico de la plata?
- 29. Un trozo de hierro de 465 g se saca de un barno y se sumerje en 375 g de agua en un recipiente aislado. La temperatura del agua aumenta de 26 a 87 °C. Si el calte específico del hierro es 1),449 l g 1 °C. 1, ¿cuál era la temperatura original del horro?
- 30. Una pieza de acero inoxidable (cator específico = 0,50 J g 1°C 1) se trasfeda desde un formo a 183 °C basta un recipiente con 125 mL de agua a 23,2 °C, en el que se la sumerje. La temperatura del agua aumenta hasta 51,5 °C. ¿Cuel es la masa del acero? ¿Qué precisión tiene este método de determinación de masas? Justifique su respuesta.
- 34. Se sumerje una muestra de 1.00 kg de majoresio que está a 40,0 °C en 1.00 t. de agua que está en un recipiente aistado a una temperatura constante de 20,0 °C. ¿Cuál será la temperatura final de la mezela Mg-13,0? (Calor específico del Mg = 1,024 J g °C °L)
- 32. Un latón fiene una densidad de 8,40 g/cm² y un exter espectico de 0,385 J g 1°C². Se introduce una pieza de 15,2 cm² de este latón que está a una temperatura de 163°C en un re-

- cipiente aislado conteniendo 150,0 g de agua a 22,4 °C. ¿Cuál será la temperatura final de la mezela latón-agua?
- 33. Se impoduce una maestra de 74,8 g de cebre que esta a 143.2 °C en un recipiente aislado conteniendo 165 mL de glicerina. C₃H₆O₃(I) (d = 1.26 g/mL), a 24,8 °C. La temperatura final es 31,1 °C. El calor específico del cobre 0.385 J g ^{1 °C} ¹ Cual es la capacidad colorifica de la glicerina expresada en I mol ^{1 °C} ¹ C ¹
- 34. ¿Qué volumen de agua a 18,5 °C hay que anadir junto con una pieza de 1,23 kg de hierro a 68,5 °C para que la temperatura del agua del recipiente aislado de la figura permanezca constante en 25,6 °C?



Calores do reacción

35. ¿Cuánto calor, expresado en kilojulios, interviene en la obtención de 283 kg de cal apagada Ca(OH)/?

$$C_0O(s) + H_1O(t) \longrightarrow C_0(OH)_2(s)$$
 $\Delta H^c = -65.2 \text{ kJ}$

- Mi. La variación de entalpía estándar en la combustión del hidrocarbaro octano es ΔH⁰ = -5.48 × 10³ kJ/mol C_aH_a(t). ¿Cuánto calor, expressalo en kitojulios, se libera por cada golios de octano quemado? (Densidad del octano = 0.763 g/mL; L nal = 3.785 L.)
- La combassión del meiano, que es el componente principal del gas natural; se representa mediante la ecuación

$$CH_{2}(y) + 2.05(y) \longrightarrow CO (g) + 2.05(0)$$

 $\Delta H^{0} = -890.3 \text{ k}$

- (a) ¿Qué masa de metano, expressada en kilogramos, debe arder para que se fibere un calor de $2.80 \times 10^7\,\rm kJ?$
- (b) ¿Qué cantidad de caler, expresado en kilojulios, se libera en la combustión completa de 1,65 × 10¹ L de CH_q(g), medidos a 18,6 °C y 768 mmHg?
- (e) Si la cantidad de cajor calcutada en el apartado (b) pudiese transferirse al agua con 100 por cien de eficiencia, ¿qué volumen de agua, expresado en litros, podría calcutarse de 8,8 a 60,0 °C?
- Vixire el Ejempéo de recapitulución. ¿Qué volumen del gos de ague, medido en condiciones normales y quemado en un recipienas abierro a la nundisfera (proceso a presión constante), hace

- fulto para calentas 40,0 gal de agua de 15,2 a 65,6 °C7 1gal. = 3.788 L.
- La combustión de los mezclas hidrógeno-oxíperio se utiliza para obtener las temperaturas moy altas (aproximadamente 2500 °C) necesarias para ciertas operaciones de soldadura. Considere la reseción como

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2O(g)$$
 $\Delta H^{st} = -241.8 \text{ kJ}$

- ¿Que cantidad de cates, expresado en kilojulios, se desprende cuanto se quemen 180 g de una muestra que contiene partes iguates en mesa de H₂ y O₂?
- Las recelas de termita se utilizan para algunas soldaduras. La resceión de la termita és extraordinariamente exutérmica.

$$F_{C_0}O_0(s) + 2 AI(s) \longrightarrow AI_0O_0(s) + 2 F_C(s)$$

 $\Delta H = -852 \text{ kJ}$

Se mezclan atemperatura ambiente (25 °C) 1,00 mol de Fe₂O₃ y 2,00 moles de Al y se inicia la reacción. El calor liberado queda retenido en los productos, cuyo calor específico combinado puede torrarse aproximadomente como 0,8 J g ¹°C ¹ en un amplio intervalo de temperaturos. El punto de fusión del hierro es 1530 °C. Demuestre que la cardidad de calor libera da es sebradamente sufficiente para elever la temperatura de los productos hasta el punto de fusión del hierro.

(a) ¿Cuál es el valor aproximado del calor de disolución de KOH, expresado en kilojulios por mal de KOH?

(b) ¿Cómo se podría mejorar la precisión de esta medida sin modificar el aparato?

- 42. El calor de disorteción de KI(s) en agua es +20,3 kI/mol KI. Si se añade KI a una cantidad suficiente de agua que está en un vaso de poliestireno a 23,5 °C, para tener 150,0 mL de KI 2,50 M, ¿cuál será la temperatura limil? (Supongo para KI 2,50 M una densidad de 1,30 g/mL y un calor específico de 2,71 e⁻¹ °C⁻¹).
- 43. Imagine que quiere lacer un experimento en clase para mostrar un proceso endotérmico y desea rebajar la temperatura de 1400 mL de agua que están en un recipiente aislado de 25 a 10 °C ¿ Qué masa aproximada de NH₄Cl(s) debe disolver en agua para conseguir esto? El color de disolución de NH₄Cl es +14,7 kJ/mol NH₄Cl.

- 44. Cuando se preparan disoluciones de solutos que liberan calor al disolverse hay que tomar precauciones. El calor de disolución de NaOH es ~44,5 kJ/mot NaOH. ¿Qué temperatura se alcanzará como máximo al preparar 500 mL de NaOH 7,0 M utilizando agua que está a 21 °C? Suponga que la disolución tiene una densidad de 1.08 g/mL y un calor específico de 4.00 J g⁻¹ °C⁻¹.
- 45. Viváse el Ejemplo 7.4. El producto de la neutralización es NaCl 0,500 M. Supranga para esta disolación una densidad de 1,02 g/mL, y un calor específico de 4,02 J g⁻¹ °C⁻¹. Supranga también upar la capacidad calorífica del vaso de poliestireno es 100/°C y calcule de mayo el calor de neutralización.
- 46. El caler de neutralización de HCl(aq) y NaOH(aq) es -55,84 kJ/mol H₂O obtenido. Si se añaden 50,00 mL de NaOH 1,05 M a 25,00 mL de HCl 1,86 M, estando ombas disoluciones inicialmente a 24,72 °C, ¿cuál será la temperatura final? (Suponga que no hay perididas de calor hacia el aire circundante y que la disolución obtenida en la reacción de neutralización tiene una densidad de 1,02 g/mL y un calor específico de 3,98 J g^{-1 o}C⁻¹.)

Variaciones de entalpía y estados de la materia

- ¿Qué mass de hielo puede fundirse con una cantidad de calor coincidente con la necesaria para elevar la temperatura de 3.50 mel de 1½0(f) 50,0 °C? [ΔΗ*_{instn} = 6.01 kJ/mol H₂O(s)]
- ¿Cuál será la temperatura final del agua de un recipiente aixiado si se hacen pasar 5,00 g de vapor de agua (H₂O(g)) a 100,0 °C a través de 100,0 g de agua a 25,0 °C? (ΔH' _{sap} = 40,6 kJ/ moi H₂O)
- Una bala de redamiento de acero isoxidable de 125 g (calor específico 0,50 J g⁻¹ °C⁻³ o 525,0 °C se introduce en 75,0 mL de
- agua a 28,5 °C que están en un vaso de poliestireno abierto. La temperatura se efeva a 100,0 °C y el agua comienza a bervir. tQué riusa de agua se evapora mientras continúa la ebublición? ($\Delta H^*_{con} = 40,6$ kJ/mol 15,0)
- Si la bola de rodamiento del Ejercicio 49 se arroja sobre un gran bloque de bielo a 0 °C. ¿qué masa de agua liquida se formará? [ΔJF*_{falm} = 6,01 EJ/mol.11;O(s)]

Bombas calorimétricas

- 51. Una muestra de 1,620 g de nafraleno, C₁₀H₆(s), se quema por completo en una bomba calorimétrica y se observa un aumento de temperatura de 8,44 °C. Si el calor de combustión del nafraleno es -5156 kJ/mol C₁₀H_{60 d}cuál es la capacidad calorifica de la homba calorimétrica?
- 52. El ficido solicítico, C₁(I₂O₃, ha sido propuesto como sustancia estándar en calorimetría. Su calor de combustón es -3,023 × 10° kJ/ mol C₁(I₂O₃. Determine la capacidad calorifica del conjunto de la bomba calorimétrica (es decir, recipiente, agua, agitador, ternómetro, cables,...) a partir de los siguientes datos masa de ácido salicítico quemeda: 1,201 g temperatura inicial del calorimetro: 23,68 °C temperatura final del calorimetro: 29,82 °C
- 53. Vozar el Ejemplo 7.3. Utilizando el calor de combustión de la sacaresa obtenido en este ejemplo, calcule la variación de temperatura (Δ7) que se produce al quemar 1,227 g de C₁₂H₂₂O₁₁ co una bomba calorimétrica que tiene una capacidad calorifica de 3,87 kJ/°C.
- 54. Se querca en una bomba calorimétrica una muestra de 1,397 g de timol, C_mH_MO(s), sustancia empleada como conservante y antiséptico. La temperatura numenta 11,23 °C y la capacidad calorifica del calorimetro es 4,68 kJ/°C. ¿Cuál es el calor de combustión del timól, expresado en kilojulios por mol de C₁₆H_MO?

Trabajo de presión-volumen

- 55. Calcute la cantidad de trabajo, expresada en julios, correspondiente a la expansión de 3,5 L de un gas (ΔV) frente a una presión de 748 mmHg en las unidades (a) atmésferas litro (atm L): (b) julios (J); (c) calorías (cal).
- Calcute la cantidad de trabajo, expresada en julios, correspondiente a una compresión de un gas desde 5,62 L a 3,37 L bajo una presión constante de 1,23 atm.
- 57. Se permite que una muestra de 1,00 g de Ne(g) a 1 atm de presión y 27°C se expanda en un recipiente de 2,50 L en el que se ha hecho el vacío, ¿Realiza trabajo el gas? Razone su respuesta.
- 58. El aire comprimido de los botes de acrosol puede utilizarse para climinar el potvo de los equipos electrónicos. ¿Realiza trabajo el aire cuando escapa del bote?

- 59. ¿Se realiza trabajo en cada uno de los siguientes proceses si la reacción se lleva a cabo a presión constante en un recipiente abiesto a la utmósfera? (a) neutralización de Ba(OH)₂(aq) y HCl(aq); (b) conversión de dióxido de nitrógeno gascoso en tetróxido de dinitrógeno gascoso; (c) descomposición de carbonato de calcio en óxido de calcio y dióxido de carbona gas.
- "Se realiza trabajo en cada uno de los siguierues procesos si la reacción so lleva a cabo a presión constante en un recipierae

abierto a la atmósfora? En caso afirmativo, grealiza trabejo el sistema reaccionante o se realiza trabajo sobre él? (a) reacción de los gases monáxido de nitrógeno y exigeno para format dióxido de nitrógeno gascoso; (b) precipitación de hidróxido de magnesio por reacción de NaOH y MgCl₂; (c) reacción de sulfato de cobre(II) y vapor de agua para formar sulfato de cobre(II) y vapor de agua para formar sulfato de cobre(II) protahidratado.

Primer principio de la termodinámica

- 61. ¿Cuál es la variación de energía interna de un sistema si al sistema (a) absorbe un calor de 58 I y realiza un trabajo de 58. I? (b) ¿absorbe un calor de 125 I y realiza un trabajo de 687 I? (e) ¿cede un calor de 280 cal y se realiza sobre él un trabajo de 1,25 kJ?
- 62. ¿Cuál es la variación de energía interna de un sistema si los alrededores (a) le transfieren un calor de 235 J y realizan un trabajo de 128 J sobre el sistema? (b) ¿absorben un calor de 145 J del sistema y realizan un trabajo sobre el mismo de 98 J? (c) ¿no intercambian calor pero el sistema realiza sobre ellos un trabajo de 1,07 kJ?
- 63. La energía interna de ma determinada candidad de un gas ideal depende solamente de au temperatura. Se permite que una muestra de un ges ideal se expanda a remperatura constante (expansión isotérmica), el ¿Realiza trabajo el gas? (b) ¿Intercambia calor el gas con les alrededores? (c) ¿Qué sucede con la temperatura del gas? (d) ¿Cuál es el valor de ΔU para el gas?
- 64. En un proceso adiabeltico el sistema está térmicamente nislado de sus alrededores, es decir, no hay intercambio de calor entre ambos. En la expansión adiabatica de un gas ideal (a) ¿Realiza trabajo el gas? (b) La energía imerra del gas ¿aumenta, disminuye o permaneco constante? (c) ¿Qué sucode con la temperatura del gas? (Superantie: vedis el Ejercicio 63.)
- 65. Razone si será posible la siguiente observación? Un gas ideal se expande isotérmicamente realizando un trabajo que duplica al calor absorbido de los alrededores. (Sugerencia: veánso los Ejercicios 63 y 64.)
- 66. Razone si será posible la siguiente observación? Un gas ideal se comprime mientras absorbe calor de los alrededores. (Sugerençia: veánse los Ejercicios 63 y 64.)

Relación entre AH y AU

- 67. Una de las siguientes expresiones del calor de una reacción química es cierta, independientemente de cómo se realice la resoción. ¿Cnú) es la expresión correcta? Razone su respuesta.
 (a) q_v: (b) q_v: (c) ΔU = w; (d) ΔU; (e) ΔH.
- 68. Determine si ΔH es menor, mayor o igual que ΔU para las si-guientes reacciones. Recuerdo que "mayor que" significa más positivo o ménos negativo y "menor que" significa menos positivo o más negativo. Suponga que el único cambio de volumen importante duranto una reacción a presión consunte es el correspondiente a las cantidades do gases.
 - (a) Combustión de un mol de 1-butanol líquido.

- (b) Combustión de un mol de glucosa, $C_8H_{12}O_8(\epsilon)$.
- (e) Descomposición de nitrato de antonio sólido para dar agua líquida y monóxido de dinitrógeno gasceso.
- El calor de combustión del 2-propanol a 298,15 K, determinado en una bomba calorimétrica, es -33,41 kJ/g. Determine los valores de (a) ΔU y (b) ΔH para la combustión de un mol de 2-propanol.
- Escriba una conseión para representar la combustión del timol descrita en el Ejercicio 54. Incluya en esta ecuación los valores de ΔD° y ΔH°.

Ley de Hess

 Determine ∆HP para la reacción C₂H₄(g) + Cl₂(g) → C₂H₄Cl₂(l) sabiendo que

4 HCl(g) +
$$O_2(g) \longrightarrow 2 Cl_1(g) + 2 H_2O(l)$$

$$\Delta H^o = -202.4 \text{ kJ}$$

$$2 HCl(g) + C_2H_2(g) + \frac{i}{2} O_2(g) \longrightarrow$$

$$C_2H_2Cl_1(l) + H_2O(l) \qquad \Delta H^o = -318.7 \text{ kJ}$$

Determine ∆H* para la resoción
 N₂(I₂(I) + 2 H₂O₂(I) → N₂(g) + 4 H₂O(I)
 a partir de les siguientes datos

$$N_3(I_2(I) + O_2(g) \longrightarrow N_2(g) + 2 H_2O(I)$$

 $\Delta H^\circ = -622.2 \text{ kJ}$
 $H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2O(I)$
 $\Delta H^\circ = -285.8 \text{ kJ}$
 $H_3(g) + O_2(g) \longrightarrow H_2O_2(I)$
 $\Delta H^\circ = -187.8 \text{ kJ}$

 $\Delta H^{\circ} = -5.2 \text{ kJ}$

$$4 \text{ CO(g)} + 8 \text{ H}_2(g) \longrightarrow 3 \text{ CH}_4(g) + \text{CO}_2(g) + 2 \text{ H}_2\text{O(l)} \qquad \Delta H^o = 7$$

Utilizando los datos adecuados de entre los que se dan a contimusción, culcule ΔH^* para esta reacción del SGN.

$$\begin{split} &C(grafito) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO(g) & \Delta H^\circ = -110.5 \text{ U} \\ &CO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) & \Delta H^\circ = -285.0 \text{ U} \\ &H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow H_2O(l) & \Delta H^\circ = -285.8 \text{ U} \\ &C(grafito) + 2 H_2(g) \longrightarrow CH_3(g) & \Delta H^\circ = -74.81 \text{ k}) \\ &CH_4(g) + 2 O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) + 2 H_2O(l) \\ &\Delta H^\circ = -890.3 \text{ U} \end{split}$$

 El terrucloruro de carbono, CCl₄ es un importante disolvente comercial que se propara mediante, la reacción cetro Cl₂(g) y un compuesto del carbono. Determine ΔM* para la reacción

$$CS_2(l) + 3 Cl_2(g) \longrightarrow CCl_2(l) + S_2Cl_2(l)$$

Seleccione los datos adecuados de entre los que se dan a continuación.

$$CS_1(l) + 3 O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) + 2 SO_2(g)$$

 $\Delta H^\circ = -1077 \text{ kJ}$
 $2 S(s) + CI_2(g) \longrightarrow S_2CI_2(l)$ $\Delta H^\circ = -58.2 \text{ kJ}$

$$\begin{array}{lll} C(s) + 2 \, Cl_1(g) \longrightarrow CCl_2(l) & \Delta H^\circ = -135, 4 \, kJ \\ S(s) + O_2(g) \longrightarrow SO_2(g) & \Delta H^\circ = -296, 8 \, kJ \\ SO_2(g) + Cl_2(g) \longrightarrow SO_2(l) & \Delta H^\circ = +97, 3 \, kJ \\ C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) & \Delta H^\circ = -393, 5 \, kJ \\ CCl_2(l) + O_2(g) \longrightarrow COCl_2(g) + Cl_2O(g) \\ \end{array}$$

75. Utilice la ley de Hess y los siguientes dutos,

$$\begin{split} CH_{c}(g) &+ 2 \, O_{2}(g) \longrightarrow CO_{c}(g) + 2 \, H_{c}O(g) \\ \Delta H^{\circ} &= -802 \, kl \\ CH_{k}(g) &+ CO_{2}(g) \longrightarrow 2 \, CO(g) + 2 \, H_{2}(g) \\ \Delta H^{\circ} &= +247 \, kl \\ CH_{k}(g) &+ H_{2}O(g) \longrightarrow CO(g) + 3 \, H_{2}(g) \\ \Delta H^{\circ} &= +216 \, kl \end{split}$$

para culcular AH^a de la reacción

$$CH_1(g) + \frac{1}{2}G_2(g) \longrightarrow CO(g) + 2H_2(g)$$

muy utilizada como fuente comercial de gas hidrágeno.

76. Los calores de combustión estándar (ΔH²) del 1,3-futadieno [C_aH_b(g)], batano [C_aH_b(g)], y H_b(g) son -2540,2, -2877,6, y -285,8 kJ por mol, respectivamente. Utilice estos datos para calcular el calor de la hidrogenación del 1,3-butadieno a butano.

$$C_4H_0(g) + 2H_2(g) \longrightarrow C_4H_{10}(g)$$
 $\Delta H^a = ?$

[Sugerencia: escriba las ecuaciones para las reacciones de combustión. En todas ellas los productos son $CO_2(g)$ y $H_2O(1)$.]

Entalpias de formación estándar

- 77. ¿Por qué son positivas las entalpius de formación estándor de algunos compuestos mientros que las de otros son negativas? ¿Es probable que muchos compuestos tengan una entalpia de formación estándar nula? Rezone su respuesto.
- 78. Sólo una de las signientes afirmaciones es correcta. Seleccione la correcta y corrija las equivocadas. La entalpía de formación estándar del CO₂(g) es (a) O; (b) la entalpía de combustión estándar de C(grafito); (c) la suma de las entalpías de formación estándar de CO(g) y O₂(g); (d) la entalpía de combustión estándar de CO(g).
- Utilice las entalp\u00edas de formaci\u00f3n est\u00edndar de la Tabla 7.2 para determinar la variaci\u00f3n de entalp\u00eda 2 25 °C de la reacci\u00f3n 2 Cl₂(g) ÷ 2 H₂O(l) → → 4 HCl(g) + O₂(g) \u00d5 \u00e4H° = ?
- 80. Utilice les dates del Apéndice D para determinar la variación de cutalpta a 25 °C de la reacción

 $Fe_2O_3(s) + 3CO(g) \longrightarrow 2Fe(s) + 3CO_2(g)$ $\Delta H^a = ?$

- Utilice los datos de la Tábla 7,2 para determinar el calor de combustión estándar de C₂H₃DH(I) cuando los reactivos y los productos se triantienen o 25 °C y 1 atm.
- 82. Utilice les datos de la Tahla 7.2, y el cluto ΔH° = -3509 LJ para la combinatión completa de un mol de pentano, C₃H₁₂(t), para calcular ΔH° para la síntesis de 1 mol de C₃H₁₂(t) a partir de CO(g) y H₂(g).
 5 CO(g) + 11 H₂(g) → C₂H₁₂(l) + 5 H₂O(l) ΔH° = ?

 $5 CO(g) + 11 H_2(g) \longrightarrow C_2 H_2(l) + 5 H_2(l)$ $\Delta H^0 = ?$ (Suggrencia: puede obtener ΔH_2^0 [C_3H_2(l)] a partir de la ecuación de combustión.)

 Utilice los dates de la Tribla 7.2 y ΔH² de la siguiente reucción para determinar la entalpía de formación estándar de CCl_a(g) a 25 °C y 1 atm.

$$CH_4(g) + 4 CI_2(g) \longrightarrow CCI_4(g) + 4 HCI(g)$$

 $\Delta H^0 = -397.3 \text{ kJ}$

 Utilice los datos de la Tablu 7.2 y ΔH° de la siguiente reacción para determinar la entalpía de formación estándar del hexano. C₆H₆₄(I), a 25 °C y 1 atm.

2
$$C_0 \text{H}_{10}(1) + 19 \, O_2(g) \longrightarrow 12 \, \text{CO}_2(g) + 14 \, \text{H}_2O(1)$$

 $\Delta H^2 = -8326 \, \text{kJ}$

 Utilice los datos de la Tubla 7.3 y del Apéndice D para determinar la variación de estalpla estándar de la reacción

$$Al^{at}(aq) + 3OH(aq) \longrightarrow Al(OH)_{t}(s) \qquad \Delta H^{o} = ?$$

 Utilice los datos de la Tubla 7.3 y del Apéndice D para determinar la variación de entalpla estándar de la reacción Mg(OH)4(s) + 2 NH4¹ → →

$$DH_{2}(s) + 2 NH_{4}^{*} \longrightarrow Mg^{2+}(uq) + 2 H_{2}O(l) + 2 NH_{3}(g) \Delta H^{+} = ?$$

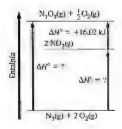
- 87. La descomposición de la piedra caliza, CaCO₃(s), en cal, CaO(s) y CO₃(g) se llevo a cabo en un horno de gas. Utilice los dates del Apéndice D para determinar cuánto color es necesario para descomponer 1.35 × 10³ kg de CaOO₃(s). (Suponga que los calores de reacción son los mismos que a 25 °C y 1 atm.)
- Utilice les dates de la Tabla 7.2 para calcular el volumen de butano, C₄H_g(g), medido a 24,6 °C y 756 mmHg, que bace falta quemar para cotecer un calor de 5,00 × 10° kJ.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 89. Una unidad términa británica (Btu) se define como la cantidad de calor necesaria para modificar 1 °F la temperatura de 1 lb de agua. Suponga que el calor específico del agua es independiente de la temperatura. ¿Cuánto calor bace falta para aumentar la temperatura del agua que hay en un depósito de 40 gal desde 48 a 145 °F (a) en Btu; (b) en keta; (c) en kl².
- 90. Se arroja una esfera de 7,26 kg (como las utilizadas en el deporte de lanzamiento de peso) desde lo alto de un edificio de 168 m de altura. ¿Cuál será el máximo incremento de temperatura que experimentará la esfera? Supuripa para la esfera un estar específico de 0,47 J g⁻¹ °C⁻¹. ¿Por qué el incremento de temperatura medido sería probablemente menor del vator calculado?
- 91. En las bombes calcrimétriens existe la alternativa de establecer la capacidad calorífica del calcrimetro, excheyendo el agus que contiene. Se calculan separadamente el calor absorbida por el agua y por el resto del calorímetro y después se surran.

Una bomba calorimétrica conteniendo 983,5 g de agua se calibra mediante la combustión de 1,354 g de antraceno. La temperatura del calorímetro se eleva de 24,87 a 35,63 °C. Cuando se queman en la miama bomba 1,053 g de ácido efficio pero conteniendo 968,6 g de agua, la temperatura aumenta de 25,01 a 27,19 °C. El calor de combustión del antracente, C₁₄H₁₀(2), es =7067 kJ/mol C₁₄H₁₀(2)Cuál es el cultor de combustión del ácido cárico,C₄H₁O₇, expresado en kitajulios por mol?

- 92. El método del Ejercicio 91 se utiliza en algunos experimentos con bombas calorimétricas. Se quema en exceso de O₂(g) una muestra de 1,148 g de ácido benzoico en una bomba que está inmersa en 1181 g de agua. La temperatura del agua se cleva de 24,96 a 30,25 °C. El calor de combustión del ácido benzoico es -26,42 kJ/g. En saro experimento se quema en la misma bomba calorimétrica una muestra de carbón en polvo de 0,895 g. La temperatura de 1162 g de agua se cleva de 24,98 a 29,81 °C. ¿Cuántos toneladas métricas (1 tonelada métrica = 1000 kg) de este carbón deben quemarse para liberar un calor de 2,15 × 10° kJ?
- 93. Una tabla da dos valores distirnos del cator de combustión del hidrógeno: 33,88 kcal/g H₁ si se forma H₂O(1) y 28,67 kcal/g H₂ si se forma H₂O(g) (vapor de agua). Explique por qué son distintos estos dos valores e indique que propiedad representa esta diferencia. Diseñe un procedimiento para verificar sua conclusiones.
- Determine los valores que faltan de ΔH° en el siguiente disgrama.



- 95. Un gos naturo) tiene una composición de 83,0 por ciento de CH₀, 11,2 por ciento de C₂H₀, y S₁S por ciento de C₃H₀, en moles. Se quema a presión constante y en exceso de oxígeno una maiestra de 385 L este gas, medida a 22,6 °C y 739 mmfig. ¿Cuánto calor, expresado en kitojutios, se libera en la reucción de combustión?
- Una reacción neto en un proceso de gasificación de un carbón es

$$2 C(s) + 2 H_2O(g) \longrightarrow CH_4(g) + CO_2(g)$$

Demuestre que esta ecuación neta puede establecerse combinando adecuadamente las reacciones de la Sección 7.9.

 ¿Cuál de los siguientes gases tiene trayor vator como combustible, por litro, medido en condiciones estándar? Es doeir, ¿Cuál tiene un mayor cator de combustión?

(Sugerencia: los únicos gases combustibles son CH_a , C_2H_8 , $CO \times H_a$.)

(a) gas de carbón: 49,7 por ciento de H₁; 29,9 por ciento de CH₄; 8,2 por ciento de N₂; 6,9 por ciento de CO; 3,1 por ciento de C₃H₃; 1,7 por ciento de CO₂ y 0,5 por ciento de O₂ en volumen.

(h) gas obtenido por fermentación de residuos sófidos: 66,0 por ciento de CH₂; 30,0 por ciento de CO₂ y 4,0 por ciento en volumen de N₂.

98. Se ilama calorimetro de hielo a un calorimetro que mide calores de reacción exosérmicos estableciendo la cantidad de hielo que se funde. Considere que 0,100 L de gas metano, CH₄(g), a 25,0 °C y 744 mmHg urdeo completamente a presión constante y en un exceso de aire. El calor liberndo se utiliza para fundir 9,53 g de hielo a 0°C. (ΔH_{futto} de hielo = 6,01 kJ/nod)

 (a) Escriba una ocuación para la combustión completa de CH₄ y demuestre que en este caso la combustión es incompleta.

- (b) Superigs que en la combustión incompleta de CIL, se produce CO(g) y represente la combustión lo mejor que pueda a través de una sota ecuación con valores enteros pequeños de los cerficientes. Otro producto de la combustión es H₂O(l).
- 99. Considere la resoción

$$C_2H_4(g) + 3 O_2(g) \longrightarrow 2 CO_2(g) + 2 H_2O(l)$$

 $\Delta H^\circ = -1410.9 \text{ kJ}$

Si se obtaviese H_2O en estado gaseaso en vez de líquido, (a) $\underline{\iota}$ el calor de reaccido sería mayor (más negativo) o menor (menos negativo) que el que se indica en la ecuación? (b) Razone su respuesta. (c) Abora calcule el vator de ΔH en este casa.

100. Parte del butano, C₂H₁₀(g), contenido en uma botella de gases de 200,0 L a 26,0 °C se extrae y se quema a presión constante en un exceso de aire. Como resultado, la presión del gas en la botella se reduce de 2,35 atm n 1,10 atm. El cator tiberado se utiliza para elevar la temperatura de 132,5 L de agua de 26,0 a 62,2 °C. Suponga que los productos de la combusión son exclusivamente CO₂(g) y H₂(O) y determine el rendimiento de este calentador de agua (es decir, el porcentaje del cator de combustión absorbido por el agua).

- 101. En el metabolismo de la glucosa, C_nH₁₂O_n, se obtienen CO₂(g) y H₂O(f) conto productos. El calor liberado en el proceso se transforma en trobajo útil con un rendimento del 70 por ciento. Calcule la masa de glucosa metabolizada por una persona de 58,0 kg que sube a una mentra de 1430 m. Suporigá que el trabajo realizado al subir es aproximadamente cuatro venes el necesario para simplemente elevar 58,0 kg a 1450 m de obtum. AH₁^C de C_nH₁₂O_n(s) es 1273,3 kJ/mol.
- 102. Los Indrocarbaros Hamados alcanas figural la fórmula C_nH_{2n+2}. Las entolpías de formación de los alcanas detrecen (se liscen más negativas) al aumentar el número de árentes de C. Comenzando con el hutaño, C_nH₁₀kg), por cada grupo CH₂ adicional en la fórmula, la entalpía de formación, ΔH₁ⁿ, cambia en ~21 kJ/mol. Utilice este hecho y los datos de la Tabla 7.2 para estimar el calco de combustión del heptano. C.41_n(d).

103. Una rimestra de 1,00 L de un gas natural, medida en candiciones estándar, se quema por completo, liberándose un calor de 43,6 kl. Si el jas es una mezola de CH₁(g) y C₂H₂(g), youal es su compresición parcegnal en valumen?

104. En un matural aparecen muchos valores para la entripia de formación estándar del H₂SO₂. Por ejemplo, para H₂SO₄(1) puro , ΔH₁² = -8 H₂O kl/mot, para una disolución con 1 mol de H₂O₂, -841,8; con 10 mol H₂O, -880.5; con 10 mol H₂O, -880.5; con 100 mol H₂O, -887,7; con 500 mol H₂O, -890.5; con 1000 mol H₂O, -892.3; cos 10 000 ared H₂O, -901.8, y con 100 mol H₂O, -907,3.

(a) Explique por qué estas valores no son coincidentes.

(b) El valor de ΔH/[IE.SO_i(aq)] en una disolución infinitamente difuida es -909.3 kJ/mal. ¿Qué dans de este capitulo se pueden citar para confirmar este valor? Razone su respuesta.

(c) Si se preparan 500,0 mL de H₂SO₂(aq) 1,00 M a partir de H₂SO₂(l) paro, ¿qué variación de temperatura se observará aproximadamente? [Suponga que H₂SO₂(l) y H₂O(l) están a la misma temperatura inicial y que et calor especifico de H₂SO₂(ag) es aproximadamente 4,2 l g ⁻¹C⁻¹.]

- 108. Vérne la discusión sobre la gasificación del carbón (Sesción 7.9). Demuestre que la reacción de metamución puede suntinistrar parte del calor necesario para la reacción de gasificación (Ecuación 7.24). Este hecho contribuye al éxito de los procesos actuales para producir gas natural simético (SCIN).
- 106. Una muestra de 1,103 g de un coniquesto gasceso fermado por carbono, oxigeno e hidrógeno que ocupa un volustien de 582 mL a 765,5 Terr y 25,00 °C se queina en exceso de O₂(g) en una bomba calorimétrica. Les productos de la combustión son 2,108 g.CO₂(g), 1,294 g.H₂O(l) y calor so ficiente para elevar la temperatura del dispositivo calorimentrico de 25,00 a 31,94 °C. La capacidad calorifica del

- calorímetro es 5,015 kJ/°C. Escriba una ecuación para la reacción de combustión e indique APP para exta resoción a 25,00 °C.
- 107. La determinación del tiempo necesario para enemar alimentos en un horno microaridas depende de varios factores, siendo uno de ellos el cator específico. Calcule el tiempo aproximado que se necesira para calemar 250 nt. de catón de polho desde 4 °C (una temperatura liabilida) en un frigorifico) basta 50 °C en un homo microaridas de 700 W. Suponga que la densidad del caldo de polho es aproximadamente | g/mL . y su calor específico es aproximadamente 4.2 f.g. 1 °C °L.
- 108. A continuación se muestra un esquema de un gas ideal a 25,0 °C que está confinado en un entindro de 12,00 cm de diámetro per un pisido sobre el que se encuentra un effindro de acerto de 10,00 cm de diámetro. La densidad del acerto es 7,75 g/cm², la presión almosférica es 745 Torr y el resto de los datos se dan en el esquenza. ¿Que trabajo se realiza cuando repentinamente se elimitar el citindro de acerto?



409. Al calentar souvemente un mol de carbonato de sodio decabidranado (sesa de Invar) se absorben 155,3 kJ de calor y se forma vapor de agua y carbonato de sodio hepabildratado. Si se culierta más fuertemente, el carbonato hepabildratado absorbe 320,1 kJ de calor perdiéndose más vapor de agua para dar el carbonato monohidratado. Si se continúa calentando se absorben 57,3 kJ y se obtiene la sal anhadra (ceniza de sesa). Calcula ΔJ para la conversión de un mol sosa de lavar en ceniza de sosa. Estinse ΔJ/ de este proceso. ¿Pur qué el valor de ΔJ es sólo una estimación?

Problemas de seminació

- 110. James Joule publicó su trabajo definitivo sobre el primer principio de la termodinámien en 1850. En el establecia que "para obtener la cantidad de cafor necesaria para elevar, la temperatura de una libra de agun 1 "F se requiere utilizar la fuerza mecánica representada por la cafda de 772 libras desde una altura de un pie". Confirme la validaz de esta afirmación relacionámbola con la información dada en este libra.
- 111. Baséndese en medidas de calores especificos, Pierre Dulong y Alexis Petit proposieron en 1818 que el calor específico de un elemento es inversamente propoccional a su peso atémico (masa atómica). Así, midiendo el calor específico de un nuevo elemento, podría establecerse fácilmente su peso atómico.
 - (a) Unifice datos de la Tabla 7.1 y de la confracubierra de lantera para dibujar um linea recta que relacione la masa atómica y el calor específico. Escriba la ecuación de esta línea recta.
 - (b) Utilice el valor experimentat del calor específico 0,23 J g⁻¹ C⁻¹, y la ecuación obtenida en el apartado (a) para obtener un valor aproximado de la masa arômica del cadmio, elemento descutirerto en 1817.
 - (c) Para elevar 15 °C la temperatura de 75,0 g de cijerto metal se recesitó un cator de 450 L. ¿De qué metal se trata?
- 112. Podemos utilizar el calor liberado en una reacción de neutralización para establecer la estequiometria de la reacción. Los datos de la siguiente tatda son para la reacción de NaOH 1,00 M con sculo citrico, C_nH_pO_n. I M, en un volumen total de disolución de 60.0 ml..

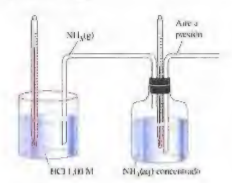
mL de NaOH 1,00 M ntilizados	mL, de ácido citrico 1,00 M utilizados	ΔT_{\star} (c)
20,0	40,0	4;7
MU,0	30,0	6.3
40.0	20.0	8.2
50,0	10.0	6.7
55.0	5.0	2.7

- (a) Represente AT frente à mL de NaUH 1,00 M e identifique les proporciones estequiomètricas exactas de NaOH 3 ácido cítrico en el punto de equivalencia de la reacción de neutralización.
- (b) ¿For-qué la variación de temperatura en la neutralización es máxima cuando los reactavos están en sus proporciones estequiométricas exactas? Es decir, ¿por qué no se paede al canzar esta variación de temperatura máxima cuando se utiliza un exceso de uno de los reactivos para asegurarse de que la reacción ha sido completa?
- (e) Escriba una fórmula para el ácido cátrico que refleje con más precisión sus propiedades de ácido. A continuación escriba una ecuación iónica neta ajustada para la reacción de neutralización.
- En un experimento de demostración de la ley de Hess para estudiantes, se Bevé a cubo de dos maneros distintes la reacción.

NH₃ (coned aq) + HCI(aq) → NII₄CI(aq)

Primero se añadarron en un calerímeno 8.00 mL de NH,(aq) concentrado a 180,0 mL de 1801 1,00 M. (El NH,(aq) estába ligerianette en exceso.) Los reactivos estában inicialmente a 23.8 °C y la temperatura final después de la neutralización fue 35.8 °C.

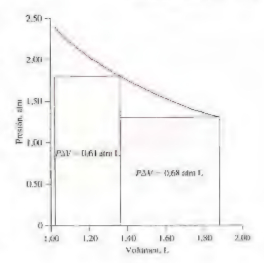
En otro experimento, que se muestro parendmente en el dibajo, se burbajeó aire a través de 100,0 mL de NH₂(uq) concentrado, desplazando el NH₂(g). El NH₂(g) se resultafició en 100,0 mL de HCL 1,00 M, La temperatura de NH₂(uq) concentrado descendió de 19,3 a 13,2 °C. Al mismo tiempo, la temperatura de HCL1,00 M se elevió de 23,8 a 42,9 °C, al neutralizarse con NH₂(g).



Suponga que todas las disoluciones tienen densidades 1,00 g/mL y calares específicos de 4,18 f g $^{-1}$ °C $^{-1}$

- (a) Escriba las dos ecuaciones y los valores de AH para los procesos del segundo experimento. Demuestre que la suma de las dos ecuaciónes es la misma ecuación que la de la reacción del primer experimento.
- (b) Demuestre que, deatro de les limites del error expermental. AH para la reacción ueta tiene el mismo valor en los dos experimentos, confintándose por consiguiente la ley de Hess.
- 114. Cuando se adirenta no gas ideal, la variación de energía interna se debe solamente al aumento de la energía cinática traslacional media de las moléculas del gas. Por trato, existe una relación sereilla entre AU del gas y la variación de temperatura producida. Obtenga esta relación con la nyuda de los conceptos de la texa la cinético-molecular de los gases del Copitulo 6. A continuación, obtenga valures municipos en J mol⁻¹ K⁻¹ para las siguientes copscidades calorificas molares.
 - (ii) La capacidad calomitica de un risal de gas en condiciones, de volumos constante, C.
 - (b) La capacidad caloriflea de un mol de gas en condiciones de presión constante, C_x.
- 115. Véase et Ejemplo 7.5 sobre et trabajo realizado en la expansión de 0.100 m/d de He a 298 K en una sola etapa desde 2,40 a 13,30 a/m. Considere también (a expansión en dos etapas (2.40 a/m →→ 1,80 a/m →→ 1,30 a/m) descrita al final de la Sección 7.5.

- (a) Determine el trabajo total que se realizaria si el He se espandiese en una serie de etapas a intervalos de 0,10 arm desde 2.40 hasta 1,30 atm.
- (b) Represente el trabajo total realizado sobre el gráfico que se muestra a continuación, en el que están representados los trabajos correspondientes a las expansiones primera y segunda del proceso en dos ctapas.
- (c) Demuestre que la máxima cantidad de trabajo se obtendráa al llevar a cabo la expansión en un número infinito de etapas. Para ello, exprese cuda trabajo infinitesimal por la expresión da: = -PdV y utilice el cálculo integral (integración) para sumar estos trabajos.
- (d) Insgine el proceso ioverso, es decir, la compresión del He de 1,30 atm a 2,40 atm.
- ¿Cuáles son las cantidades de trabajo máximo y mínima necesarjas para esta compresión? Rezone su respuesta.
- (e) En la compresión isotorma descrita en el apartado (d), ¿cuál es la variación de energia interna suponiendo comportamiento de gas ideal? ¿Cuál es el valor de q?
- (f) Unitice la fórmula del trahajo obtenida en el apartado (c) para escribir una expresión de q/T. ¿Es una función de estado esta nueva l'orición? Razone so respuesta.





Ejercicios multimedia

- 116. Utilizando la actividad Tipos de energia (e-Capitulo 2.1) deserba las diferencias en el movimiento de las particulas que poseen casi exclusivamente una gran energia cinética o salto térmica o salto potencial.
- 117. A partir de la samulación Bomba calorimétrica (e-Capitulo 7.3) estime qué compuesto, el ácido benzaño o la sacarosa, tiene mayor calor de combustión.
 - (Sugerencia: considere la reacción de masas ignales de maneral.)
- 118. Considere et gas contenido en el cilindro mostrado en la animación Trabajo de expansión de un gas (o-Capitalo 7.4). Calcule la cantidad de trabajo realizado por el sistema en la expansión del gas el cilindro tiene un radio de 10 em y el pistón se desplaza en sentido ascendente 20 em centra una presión externa de 1.2 aim.
- 119. Utilizando los gráficos que aparecen en la ammación Estados de la materia (e-Capitulo 7.6), los estinte que compuesso, el cianol o el ciano, tiene mayor capacidad cadorifica.
 (b) ¿Cuál tiene mayor entalpia de vaporización! (c) ¿Quá parte de los gráficos se utiliza para obteter esta información!
- (20) Pare la reacción descrita en la película Formactión del beumuro de alumíndo (e-Capindo 7.8), (a) calcute la cantidad de eutre liberada en la reacción completa de 27.2 g de Al en presencia de un exceso de bromo sabiendo que el calor de formación de AfBe₃(s) es -527 kJ/mol. (b) ¿Qué espectos de esta reacción hacen difícil cuantificar el rendimiento de ambos productos de la reacción: calor y bromuro de alumino?

8

Gases atmosféricos e hidrógeno

Contenido

- 8.1 La atmósfera
- 8.2 Niurógeno
- 8.3 Oxígeno
- 8.4 Los gases onbles
- 8.5 Oxidos de carbono
- 8.6 Illdrigeno
- Atención o El ciclo del carbono



Los relámpagos son una fuente importante de nitratos, ya que las descargas eléctricas propercionan la energía necesaria para las reacciones químicos implicadas. El mitrógeno motecutar se convierte en óxidos de nitrógeno que al reaccionar con el agua se convierten en ácido nitrico. El ácido nitrico termina como nitrato en los suelos. Se estima que se producer apreximadamente 30 milliones de toncladas de HNO, acualmente de esta maiora.

En los primeros siete capítulos se han presentado una serie de ideas o principios fundamentales, las "tuereas" y los "pernos" de la química. Si bien mu chas de estas ideas son interesantes por si mismas, la principal razón para estudiar los principios fundamentales es proporcionar una base para conocer las sustancias químicas. La aplicación de los principios que describen y explican el comportamiento químico se desomina químico descriptiva.

El objetivo en este capitalo es transmitir lo esencial de la química descriptiva estudiando las propiedades y aplicaciones de un pequeño número de elementos y compuestos, el hidrógeno y alguno de los elementos y compuestos relacionados con la atmósfera. Entre los termos considerados se encuentran algunas cuestiones medioambientales importantes, tales como la formación de nubes de contaminación, la destrucción del ozono y el calentamiento de la Tierra. Los principios que se apticen son principalmente aquellos relacionados con la estequiometria, los gases y la termoquimica.

8.1 La atmósfera

Cuando los astronautas miran la Tierra desde el espacio, la ven rodeada por una fina capa azul, la atmósfera. Corrientemente utilizamos la palabra utim para describir las sustancias que constituyen la atmósfera. El aire es una meacla de los gases nitrógeno y oxigeno, con pequeñas cantidades de argón, dióxido de carbono y otras sustancias dadas en la Tabla 8.1. Esta "capa" de aire que rodea la Tierra nos protege de la radiación perjudicial y es la fuente más importante de una serie de sustancias químicas necesarias para la vida.

TABLA 8.1 Composición del aire seco (cerca del nivel del mar)

Componente	Porcentaje en volumen'	
Nitrogeno (N ₂)	78.064	
Oxígeno (O ₂)	20,946	
Argón (Ar)	0,934	
Dióxido de carbono (CO ₂)	0,037	
Neśn (Ne)	0,001818	
Helio (He)	0,000524	
Metano (CH _d)	0,0002	
Kriptón (Kr)	0.000114	
Hidrógeno (H ₂)	0,00005	
Monóxido de dinitrógeno (N ₂ O)	0,00005	
Xenón (Xe)	0,000009	
Ozono (O ₃)		
Dióxido de azufre (SO ₂)		
Dióxido de mitrógeno (NO ₂)		
Anioníavo (NH ₁)	> 1caxis	
Monózido de carbono (CO)		
lodo (l ₁)		

Recuerde el concepto de porcentaje en volumen de una mezeta gasousa istroducido en la Sección 6.6.

Estructura de la atmosfera

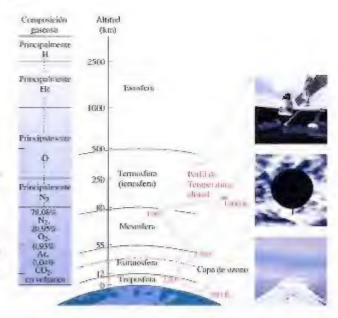
Alrededor del 90 por ciento de la masa de la atmásfera se encuentra en los primeros 12 km a partir de la superficie de la Tierra. Esta capa de aire se llama troposfera. Es la región en la que tienen lagar los fenómenos meteorológicos. Las temperaturas de la troposfera disminuyen de forma continua al aumentar la altitud hasta un mínimo de alrededor de 220 K (véase la Figura 8.1).

La región situada a una distancia de aproximademente 12 a 55 km por encima de la superficie terrestre, la estratosfera, es menos conocida para nosotros, si bien los aviones supersónicos vuelan en sus niveles más bajos. El perfil temperatura-altitud de la estratosfera
es muy diferente al de la troposfera. A altitudes de aproximadamente 12 a 25 km, la temperatura se mantiente bastente constante alrededor de 220 K, y después aumenta lasto alrededor de 280 K a 50 km. En parte, esto es debido a reacciones exotérmicas que tienen lugur
entre los átomos de la tenue atrafisfera y la radiación ultravioleta procedente del sol. Estas
reacciones producen la copa de ozono y serán discutidas posteriormente con más detalle.

Más allá de la estratosfera la atmósfera es muy tense, con densidades que disminuyen rápidamente hasta el orden de magnitud de microgramos y nanngramos por litro. En la región de 55 a 80 km, la rescosfera, la temperatura disminuye de forma continua hasta aproximadamente 180 K. Más allá, en una región conocida como termosfera o ionusfera, la temperatura aumenta hasta altrededor de 1500 K. Aquí, la atmósfera está formada por iones positivos y negativos, electrones libres, átomos neutros y muféculas. La disociación de moléculas en átomos y la ionización de átomos en iones positivos y electro-

► FIGURA 9.1 Regiones de la atmósfera: composición y perfil de temperatura-altitud

El recuadro de la izquienta muestre la composición de la utmósfera a diferentes altitudes: el perfil femperatura-atitud en el centro proporciona las temperaturas aproximadas para los primeros 80 km e indica que la temperatura aumenta hasta 1500 K en la termosfera. Las fotografías a la denecha del dibujo son objetos conocidos e indican las regiones de la atmósfera asociadas con effes. Los valores dudos aquí son sólamente aproximados. Por ejemplo, la altura de la troposfera varia desde abededor de 8 km en les polos basta el fe kint en el ecuador. Adentía, las temperaturas en la termosfera varian maicho del día a la moche.



nes libres requiere la absorción de energía. La fuente de esta energía es la radiación electromagnética del sol. Un fenómeno natural interesante asociado a la jonosfera es la *mi*rora borcal, o luces del norte, visualizada en la Figura 8.2.

Normalmente, un objeto de bierro a 1500 K alcenza la incandescencia con un color rojo brillante, pero un objeto frío de bierro introducido en la termosfera en lo bace. A partir de la termia cinética de gases (véaur la Sección 6.7), sabernos que a 1500 K los átomos y las moléculas de gas viajan a grandes velocidades. Y estos átomos y moléculas energéticas transficien energia en forma de calor cuando colisionan con un objeto frío. Sin embargo, debido a que en la termosfera la concentración de particulas gascosas es bastante buja, las colisiones moleculares son poco frecuentes y se transfiere poco calor. Un objeto no se "calienta", como sucedería en la parte inferior de la almosfera. Así, los anetencios que caen en la Ticera no llegan a ponerse incandescentes con la remperatura alta de la termosfera. Lo bacen sólamente a alturas menores cuando las colisiones con las moléculas de aite provecan que los átomos de la superficie del meteorito se vaporecen, se toutecen, y emitan luz.

► PIGURA 8.2 La surora boreal, o luces del morte, se observire l'attitules muy septentrionales y són consiones de luz producidas per átomos, iones y moléculas en la innustera.







A Formación de rocio y hielo Cuando la temperatura cao per dehajo del valor correspondicate a la humedad relativa del 100%, el rupor de agua condessa conso rocio (amiba), o si la temperatura ambiente está por debajo del parato de congelación del agua, en forma de hielo (abajo).

El vapor de agua en la atmósfera

La Table 8, il contiene los componentes del sire seco, pero normalmente el aire no está seco. Contiene vapor de agua. H₂O(g), en cantidades que van desde trazas basta el 4 por ciento en volumen como máximo. Este varso de agua juega un papel esencial en el ciclo hidrológico (del agua); el agua del océano se evapora; las masos de aire se mueven desde los océanos hasta la tietra: el vanor de agua de la atmósfera, al enfracise, forma las cubes y las nubes producen lluvia. El agua ai caer a la perra ynelve a los océanos a través de los sistemas de lagos, ríos y aguas subterráneas

La cantidad de vapur de agua $(n_{\rm H,O})$ en una muestra de aixe y la prezión pareial de vaper de agua $(P_{W,0})$ son proporcionales, como puede verse a partir de la ecuación de los gases ideales: P = nRT/V. La prestón parcial máxima posible de vapor de agua a una temperatura dada es una cantidad que se ha introducido previamente: la presion de vapor de agua (relate la Sección 6.6). Por ejemplo, a 25 °C la présión de vapor de agua es 23,8 mmHg. Esta es la presión parcial más elevada de vapor de agua que puede mantenerse a 25 °C. Si una muestra de aire a 25 °C tiene una presión de vagor de agua mayor que 23,8 mmHe, se sabe que algo de vapor de agoa condensará a agoa liquida. Un método frecuente de describir el centenido de vapor de agua del aire es madiante su humedad relativa. La humedad relativa es la relación entre la presión parcial de vapor de agua y la presión de vapor del acoa a la misma temperatura, expresada en porcentaje. Así, si la presión parcial de vapor de agua en el aire a 25 °C es 12,2 mmHg, la barnedad relativa del aire es del 51,3 por ciento.

Como la presión de vapor de ugua aumenta con la temperatura, el aire que tiene P_{ILO} = 12,2 mmHg debe tener una humedad relativa de s\(\tilde{\ten}\) famente 38,4 por cienta s 30 °C, siendo la presión de vapor de agua 31,8 mmHg. A la reversa, a 10 °C, temperatura a la que la presión de vapor de agua es sólamente 9,2 mmHg, algo del vapor de agua en la muestra de aire condensará como liquido. Esta fluctuación de la humedad telativa con la temperatura permite explicar la formación del nocio que se observa algunas veces en las primeras horas de la mañana.

La atmósfera como fuente de productos guimicos

Normalmente no pensames en el agua como un producto quimico comercial, pero lo es, además de ser esencial para la vida. Y, como se indice anterpormente, el agra; dulce en la Tierra procede principalmente del agua de mar a través de la atmósfera. El mirógeno y el exígeno son dos de los productos químicos manufacturados más ampliamente otidizados. Estos dos gases, así como el argún y otros gases gobles, se obtienen por destilación fraccionada del aire figuido. Este proceso implica sólamente transformaciones físicas y se describe en la Figura 8.3.

EJEMPLO 8.1

Utilización de la atmósfera como fuente de productos quimicos. ¿Que volumen de aire debe suterse para obtener 5,00 L de N.(e)?

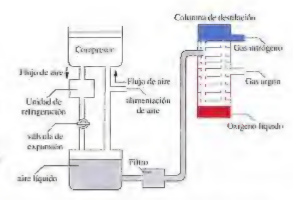
Solución

En la Tabla 8, i se indica une el arre contiene 78,084 % de N. en volumen. Para encrutrar el volumen de nire necesario debe utilizarse este valor como un factor de conversión

Volumen de ma = 5,00 L N
$$_2 \times \frac{400,000 \, L \, sire}{78,084 \, L \, N_2} \sim 3.01$$

FIGURA 8.3 La destilación fraccionada del aire liquido: una representación simplificada

El aire limpio se introduce en un compresor y se enfría mediante refrireración: el uim frío se expande a trasés de una válcula de expansión y se enfría aún más, lo sufeciente para conseguir que ficcie. El aire líquido se filtro para eliminar el CO₃ sálido e histocarburos y a continuación se destila. El aire líquido entra en la cabeza de la columna en donde el nátrojgeno, el componente más volútil apanto de ebullición más bajo), pasa a gas. En la purte central de la columna se elimina argón gaseoso. El oxígeno líquido, el componente menos volútil, se recoge en el fondo. Los puntos de ebullición normal del nitrógeno, argón y oxígeno sen 77.4: 87.5; y 90.2 K, respectivamente.



Ejemplo práctico A: ¿Qué volumen de aire debe tratarse para úbiendo 5.00 í. de Ar(g)?
Ejemplo práctico B: ¿Qué volumen de aire, medido a 1 atm y 298 K, debe tratarse para ubienter 5.00 g de CO₂(s)?

8.2 Nitrógeno

El nitrógeno se encuentra principalmente en la ameósfera. Su abandancia en la corteza solida de la Tierra es sólamente de 0,002 por ciento en masa, Los únicos minerales importantes que contienen nitrógeno son KNO, (nitro, o valitre) y NaNO, (nitrato de sodro, o nitrato de Chile), localizados en unas pocas regiones desérticas. Otras fuentes naturales de compuestos que contienen nitrógeno sea las proteínas de plantas y animales y restos fosilizados de antiguas plantas vivas, como el carbón.

Hasta fiace aproximadamente 100 años las fixentes de nitrógeno puro y sos compuestos eran bastante limitadas. Esto cambió totalmente con el descubrimento de un proceso para la licuación del aire en 1895 (venze la Figura 8.3) y de un proceso para convertir tatrógeno en amoniaco en 1908. A partir del amoniaco pueden productiva en gran número de compuestos de nitrógeno. El gas nitrogeno fiene muchas apheaciones importantes por si mismo, además de ser un precursor de compuestos de nitrógeno manufacturados. Algunas de estas aplicaciones se muestran en la Tabla 8.2.

La sestancia a partir de la que se obtienen en último término todos los compuestos de nitrigetto. N₂(g), es inusualmente estable. Una explicación de la reactividad limitada de la molécula de N₂ se basa en so estructura electrónica, un tema que se tratarú en el Cupitalo 11. Allí se verá que el enlace entre los dos átomos de N en el N₂ es un enlace coya-



▲ Los virus para uso en investigación médica se congelan en mitrogeno l'ajuido

Tabla 8.2 Producción y aplicaciones del gas nitrógeno

Production

1999; 34,91 × 10° toneladas

Segonda posición en la clasificación de los productos químicos más fabricados, en masa, en los EE UU

Aplicaciones.

Proporciona una atmósfera de recubirmiento, inerte, faga-

la obtención de productos químicos y componentes efectrónicos.

Gas a presión para mejorar la extracción de petróleo

Trinamiento de metales.

Refrigerante (p.e., en la congelación rápida de alimentos)

lente triple, un enlace inusualmente fuerte que es difícil de romper. En términos termoquímicos se dice que la variación de entalpía asociada con la ruptura de los enlaces de un mol de moléculas de N₂ es muy elevada, la rescción de disociación es muy endotérmica.

$$N=N(e) \longrightarrow 2 N(e)$$
 $\Delta H^e = +945.4 kJ$

Además, las entalpías de formación de muchos compuestos de nitrógeno son positivas, lo que significa que sus reacciones de formación son endotérmicas. Para el NO(g),

$$\frac{1}{2}$$
 N₂(g) $\pm \frac{1}{2}$ O₂ \longrightarrow NO(g) $\Delta H^{o} = 90.25$ kJ

Como se indicó en el Capitoto 7 (*véase* la Sección 7.8), lo que se espera, en general, es que las reacciones muy endotérmicas, tales como la formación de NO(g) a partir de sus elementos, no transcurran de manera apreciable a temperaturas normales. Imagine la situación si $\Delta H_t^*[\mathrm{NO}(g)] = -90.25 \,\mathrm{kJ/mol}$ en lugar de $+90.25 \,\mathrm{kJ/mol}$. La reacción de $\mathrm{N}_2(g)$ y $\mathrm{O}_2(g)$ para formar NO(g) probablemente tendría lugar mucho más fácilmente. Con una atmósfera mermada en $\mathrm{O}_2(g)$ y rica en el nocivo NO(g), la vida tal como la conocemos en la Tierra no sería posible.

En el resto de esta sección se consideran algunos compuestos importantes de nitrógeno y sus aplicaciones.

El amoniaco y compuestos relacionados

El amoníaco, NH₀, es uno de los productes quimicos más útiles que conocernos. Todos los años aparere clasificado aproximadamente en el sexte lugar, en masa, entre los productes químicos más fabricados en los Estados Unidos. La importancia del amoníaco se debe a la facilidad con la que puede ser convertido en una gran variedad de otros productos químicos que contienen nitrógeno.

Hasta el siglo xx no se determinaron las condiciones de trabajo para la reacción de sintesis del ameníaco; Fritz Haber (1908), lo hizo y comprobó estas condiciones en el laboratorio. Convertir el método de Haber en un proceso de fabricación fae uno de los problemas de ingentería más difícilos de su tiempo. Este trabajo fue realizado por Carl Bosch en la Badische Anilin- & Soda-Fabrik (BASF) de Alemania. En 1913 se paso en funcionamiento una planta para producir 30000 kg de NH₃ al día. Una planta de amoníaco moderna tiene airedador de 50 veces esta capacidad de producción.

La dificultad esercial en la reacción de síntesis del amonfaco es que en la mayoría de las condiciones, la reacción no es completa. En cuanto se produce algo de NH₀ tiende a descomponerse de nuevo en N₂ y H₂. Es una reacción reversible y alcanza la situación de equilibrio que se describirá de forma más amplia en el Capítulo 16. Representamos la naturaleza reversible de la reacción utilizando una doble flecha en la cetación correspondiente a la reacción.

$$N_3(g) + 3H_2(g) \Longrightarrow 2NH_3(g)$$
 (8.1)

Un rendimiento elevado de amentaco requiere (a) una temperatura elevada (400 °C), (b) un catalizador para acelerar la reacción, y (c) una presión elevada (alrededor de 200 atm). La clave para conseguir el rendimiento del 100 por cien es la retirada continua de NH₁, y el reciclado de N₂(g) y H₂(g) sin reaccionar. El NH₃ se retira por licuación. La Figura 8.4 muestra un esquema del proceso Haber-Bosch. Un aspecto crítico de este proceso es disponer de una fuente de H₂(g). Esto se logra principalmente a partir del gas natural (véase la Sección 8.6).

El arnoníaco es el material de partida para obtener otros machos compuestos de nitrógeno, pero tiene algunas aplicaciones directas por sí mismo. Su aplicación más importante es como ferfilizante. La concentración más alta en la que el fertilizante de nitrógeno puede aplicanse en los campos es como líquido puro de NH₃, conocido como "amoníaco anhidro". El NH₃(aq) se aplica también en una variedad de productos de limpieza demástica, tales como limpizaristales comerciales. En estos productos el amoníaco actúa como una base barata para producir OH (aq). El OH (aq) reacciona con las



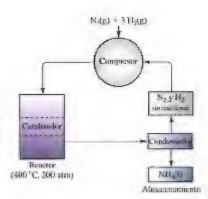
▲ Fritz Haber (1868-1934)

El perfeccionamiento de la reacción de síntesis del amontaco, Revado a cabo por Haber, que hizo posible la fabricación de explostvos. barates, fue de una importorcia crítica para Alentania en la Primera Guerra Mundial. Después de la guerra, Haber anticó de suevo su conocimiemo nulmico en beneficio de su país intentando, sin éxito, extract etcdel agua del mar para utilizarlo en el pago de las indemnizaciones de guerra. A pesar de sus servicios en el pasado, este científico judío fue expulsado de su puesto académico per el régimen naza en 1933.

► HGURA 8.4

La reacción de sintesis del amoniaco: el proceso Haber-Bosch

La mazela gasecsa de N₃-H₃ se introduce en un reactor a temperatura y presión elevadas en presencia de un catalizador. La mezeta gasecsa de N₃-H₃-NH₃ abandona el reactor y se enfría al pasar a través de un condensador. El NH₃ licuado se sepura, y lo mezeta resisante de N₃-H₃ se comprime y regresa al reactor. Prácticamente se logra un rentimiento del 100 %.





 El amoníaco unhidro fiquido se áptica directumente a los melos.

moléculas de grasa y aceite para convertirlas en compuestos que son más solubles en agua. Adensás, la disolución acuesa de amontaco se seca rápidamente, dejando pocas marcas sobre el cristal.

Como el amoníaco es una base, un mátodo sencillo para producir ciertos compuestos de mirógeno es neutralizar el amoníaco con un acido adecuado. La reacción ácido-base para formar sulfato de amonío, un importante fertilizante sólido, es

$$2 NH_3(aq) + H_2SO_4(aq) \longrightarrow (NH_4)_3SO_4(aq)$$
 (8.2)

El eloruro de amonio, obtenido por reacción de NH,(aq) y HCl(aq), se utiliza en la fabricación de pilas secas, en timpieza de metales y como un agente para facilitar el flujo de la soldadura cuando se sueldan metales. El nitrato de amonio, obtenido por reacción de NH₂(aq) y HNO₃(aq), se utiliza como fertilizante y como explosivo. El poder explosivo del nitrato de amonio no fue suficientemente apreciado hasta que un cargamento de este material explotó en la ciudad de Texas en 1947, matando a muchas personas. Más recientemente, se utilizaron mezclas de nitrato de amonio y gaselina como explusivos en los anques terroristas del World Trade Center en la ciudad de Nueva York en 1993 y del edificio federal de la ciudad de Oklahoma en 1995. La reacción de NH₃(aq) y H₂PO₄(aq) produce fosfatos de amonio (tales como NH₂H₂PO₃ y (NH₂), HPO₄). Estos compuestos son buenos fertalizantes debido a que proporcionan dos nutrientes vitales para las plantas, N y P; también se utilizan como ignificaços.

La urea, que contiene 46 por ciento de nitrógeno en masa, se fubrica frecuentemente en las plantas de síntesis de amoníaco mediante una reacción sencifía

$$2 \text{ NH}_1 + \text{CO}_3 \longrightarrow \text{CO(NH}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$$
 (8.3)

La urea es un excelente fertilizante, bien como sólido puro o como súlido mezclado con sales de amonio, o en disolución acunsa muy concentrada mezclada con NH, NO, o NH, (o con ambos). La urea se utiliza también como un suplemento del pienso para el ganado y en le producción de polímeros y pesticidas. Las citras de producción en los Estados Unidos, en 1999, del sultato de amonio, nitrato de amonio y urea fueron, aproximadamente, 2,9 × 10°; 8,2 × 10° y 9,3 × 10° ton, respectivamente.

Óxidos de nitrógeno

El nitrogeno forma una sene de óxidos en los que el estado de oxidación del N puede tomar valores entre +1 y +5. La Tabla 8.3 muestra sus fórmulas y nombres de acuerdo con el esquenta introducido en el Capítulo 3. Los óxidos de nitrógeno no son tan habituales como otros compuestos de nitrógeno, pero los encontrarettos en numerosas ocasiones. El N₂O none propiedades anestésicas y encuentra alguna aplicación en odontología (gas hi-



Tabla 8.3 Nomenclatura de algunos óxidos de nitrogeno

E.O. del N	Fórmula	Nombre
+1	N ₂ O	Monóxido de dinitrágeno
£2	NO	Monáxido de nitrágeno
43	N ₂ O ₁	Trióxido de dinitrágeno
84	NO ₂	Dióxido de nitrógeno
14	N_vO_A	Tetróxido de dinimigeno
15	N_2O_3	Pentóxido de cininógeno

iarante). El NO₂ se emplea en la fabricación de ácido nitroo El N₂O₆ se utiliza mucho como oxidante en cumbastibles de cohetes. El NO es el óxido de nitrógeno más importante desde un punto de vista biológico. En los seres humanos juega el papel de mantener la presión de la sangre, ayuda en la respuesta inmunológica eliminando organismos extraños y es esencial para la conservación de una memoria duradera. En 1996 los científicos describiraron que la hencoglobina transporta NO así como O₂. El NO disminuye el espesar de las paredes de los vasos sanguíneos, facilitando el transporte del oxígeno a los tejidos cir cumántes. Esta descubrimiento la dido lugar al desarrollo de nuevos médicamentos.





A La niboglicerina se utiliza para difatar las arterias coronarias en el tratamiento de la anguna de perho. Ejerce su efecto en virtud de su conversión metabólica a óxido nítrico

El manóxida de dinitrágeno (dxido nitroso), $N_2O(g)$, puede obtenerse en el laboratorio mediante ma interesante reacción de desprepareión, la descomposición del $NH_aNO_1(s)$.

$$NH_sNO(s) \xrightarrow{2(8)\cdot 260\, ^{\circ}C} N_rO(g) + 2 \, H_sO(g)$$

El átomo de N errel NH₄° se encuentra en el estado de oxidación (E.O.) = 3; en el NO₁ el E.O. del N es +5. En el N₂O ambos átomos de N están en el E.O. +1. El cambio del E.O. en un átomo de N se compensa exectamente con el cambio del E.O. en el otro, lo que permite ajustar muy fácilmente la ecuación redox.

El monóxido de nitrógeno (óxido nítrico), NO(g), se obtiene comercialmente nediante la oxidación de NH₂(g) en presencia de un catalizador (proceso de Ostwald). Esta exidación es el primer paso para enavenir el NH₂ en otros compuestos de nitrógeno.

$$4 \text{ NH}_2(g) + 5 \text{ O}_2(g) \xrightarrow{\text{Pr}} 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2\text{O}(g)$$
 (8.4)

Oira fuente de NO, normalmente no descada, son los procesos de combustión a altas temperaturas, como los que tienen lugar en los motores de automóviles y en las plantes de energía eléctrica. Al mismo tiempo que el combustible se combusa con el oxígeno del aire para



▲ Resection de un penique de cetre con úcido nifrico. La reasción es la correspondiente u la Fensación (R.6). El color vente azulado de la disolución se debe al Cu² (aq.), y el color marrón rojizo se debe al dioxido de nitrógeno, NO₂(g).

producir usa temperatura alta, el $N_1(g)$ y el $O_2(g)$ en el arre catiente se combinan en elerta medida nera formar NO(e).

$$N_{r}(p) + O_{r}(p) \xrightarrow{\Lambda} 2 NO(p)$$
 (8.5)

Con frecuencia se ve dióxido de nitrógeno marrin, $NO_3(g)$ en las reacciones del ácido nítrico. Un ejemplo es la reacción de Cu(s) con $HNO_3(gq)$ concentrado y culiente.

$$Co(s) + 4H^*(aq) + 2NO_3(aq) \longrightarrow Co^{2*}(aq) + 2H_3O + 2NO_4g$$
 (8.6)

Para los químicos de la atmósfera es de interés especial el papel clave que juega el NO₂(g) en la formación de nubes de contaminación fotoquímico (strog) (*vénse* el Apalath sobre smog más adelante)

El ácido nitrico y los nitratos

Un aphádrido ácido es un éxido no metálico que reacciona con agua obteniendose un ácido como único producto. El anhádrido ácido del ácido nárico es el $N_2 \Omega_2$

$$N_2O_3(s) + H_2O(1) \longrightarrow 2 HNO_3(aq)$$

Sin embargo, en la vintesis cumercial del sicido núrico no se utiliza N.O. Esta simesa implica las tres reacciones signientes, la primera de las chales, el proceso de Ostwald, ya se ha descrito previamente. El NO(g) procedente de la reacción (8.8) se recicla mediante la reacción (8.7).

$$4 \text{ NH}_2(g) + 5 \text{ O}_2(g) \xrightarrow{\text{Pl}} 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_2(0(g))$$
 (8.4)

$$2 \text{ NO(g)} + \text{O}_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g). \tag{8.7}$$

$$3 \text{ NO}_2(g) + 11_2O(1) \longrightarrow 2 \text{ HNO}_2(g_0) + \text{NO}(g)$$
 (8.8)

El écido nítrico se utiliza en la preparación de diversos colorantes, drugas, fertilizantes (nitrato de amonio) y explosivos, tales como nitroglicerina, nitrocchalosa y trinitrotolucato (FNT). El ácido nátrico se utiliza también en metalurgia y para procesar combustibles nu cleares consumidos. El ácido nátrico ocupa alrededor del duodécimo lugar, en producción en maya, empe los productos químicos más fabricados en los Estados Unidos.

El ácido pútrico es también un huen agente oxidante. Por ejemplo, el cobre reacciona con FINO, (aq) chardo produceado principalmente NO o con FINO (aq) concentrado, dando NO, (véase la reacción 8.6). Con un metol más activo, como el Zn. el producto de la reducción tiene N en uno de sas estados de oxidación más bajos, consu en el NH, " en algunos casos. Los nitratos preden obtenerse por neutralización de ávido nitrico con las ha ses adectadas.

El párrafo amerior se refiere a diversas reacciones químicas sin proporcionar explícitamente octucumes para ellas. Sia embargo, si se leen con atención las descripciones de estas reacciones y se comparan con otras para las que se dan las ecuaciones, prebra tlegar a obtener sus propias ecuaciones. El Ejemplo 8.2 illustra cómo hacerto.



Æ El papel inflamable es utilizado per les magos pera producir efectos espectaculares. Puede obsenerse tratandar papel con los ácidos nitrico y sufficien. Este preceso convierte las fibras de celulosa en nitrocelulosa, que arde limpia y sápidamente.

A Trinstrucolucum (TNT)

EJEMPLO 8.2

Escribon de los conselores aprincion. Escribo una ecuación para representar la sintesia de una disolución de nitrato de calcio por reacción de una disolución acusosa de ácido nitrico e historizado de calcio sólido.

Solucion

Como se vió en el Capítulo 4, etuado una reneción química se describe mediante les nombres de los reactivos y productos, se pueden sustituir los nombres por las fórmolas, completar la expresión de las fórmulas, y después ajustar la ecusción

$$Ca(OH)_{ijks} + 2 HNO_{ijksp} \longrightarrow Ca(NO_{ij})_{ijksp} + 2 H_{ij}O(i)$$

Ejemplo práctico A: El úxido de plomex(IV) reaccione con ścido nitrico para dar agua, gas oxígens, y una dischunia acuses de putato de plomo(II). Esenda una ecuación química para esta reacción.

Ejemplo práctico 8: Escrito una ecuación para representar la reacción del zine con una disolución de ácido nútrico diluido para formar nitrato de zine(II) acueso, nitrato de amonio y apra

[Sugermeia: esta es una reacción de oxidación reducción semejante a la reacción (8.6), Ajústela por el método de semimeacción de la Sección 5.5.]



Película sobre la producción de smog

La calidad del sire en Londres ha recjorado enormemente mediante medidas de control, tales como la obiminación de carbón en los combustibles domésticos, introducidas después de un grave problema de contaminación en 1952.



a. FIGUIDA 8.5 Smog en México dudad En ocasiones, las características topográficas, las condiciones chináticas, la congestión del tráfico y la contaminación de industrias pesalas se combinan para crear situaciones graves de smog en México ciudad.

El smog. Un problema medioambiental relacionado con los óxidos de nitrógeno

Hace unos 100 años apareció una palabra mueva en la lengua implesa, smog, mite de contuminación. Se referia a una situación, frecuente en Lombes, en la que una combinación de humo ("smoke") y niebla ("fog") disminuia la visibilidad y pualucía riesgos para la salud Encluso monales). Estas situaciones se asocian a menudo con la industria pesada. Este tipo de smog se denomina ahura smog industrial.

La forma de contaminación del aire que con más frecuencia se considera como smeg es la resultante de la acción de la luz solar sobre los productos de la combostión. Las reacciones químicas causadas por la luz se denominan reacciones fotoquímicas, y el smog formado por dichas reacciones es el smog foroquímico. El smog fotoquímico se origina a partir de procesos de combostión e altas temperaturas, como los que tienen inpar en los tuntores de automóviles. Como la combostión de la gasobra se reafiza con aire, en lugar de oxígeno paro, el NO(g) producido por la reacción (8.5) está mevinablemente presente en los escapes de automóviles. Ouros productos encontrados en los escapes son hidrocarburos (gasolina sen quemar) e bidrocarburos parcialmente oxídados. Estos son los materiales de partida, los precursores del smog fotoquímico.

Se han sido identificado machas sustancias en el aire contaminado del smog, incluyendo NO, NO, ozono, una forma del elemento exigeno de formado O_3 , que se discutirá más adelante en la Sección 8.3, y diversos compuestos orgánicos derivados de los hidrocarbums de la gasolina. El ozono es tituy reactivo y es en gran parte responsable de las difientidades respiratorias que experimentan algunas personas durante las situaciones de smog. Otra sustancia perjedicial encontrada en el smog es un compuesto orgánico conocido como nitrato de peroxiacetilo (NPA). El NPA es un potente lacrimógeno, es decir, censima la formación de lágrimas en los ogos. Los componentes del smog fotoquámico producen dañas importantes en las cosechas, en las naranjas, por ejemplo, y el deterioro de objetos de gema. Y, por supaesto, el síntoma mejor conocido del smog fotoquímico es el aire marción bromoso, que fiene como resultado una reducida visibilidad (*viene* la Figura 8.5).

Los químicos que han estudiado la formación de smog fotoquimen desde hace varjas décudas han establecido que has precursores citados anteriormente, se convierten en componemos observables del smog mediante la acción de la fuz sular. Como las reacciones químicas implicadas son muy complejas y todavía no totalmente conocidas, se dará solamente un esquema simplificado, que muestra cómo se forma el smog fotoquímica,

El precursor en la formación del smog es el NO(g), producido por la reacción (8.5)

$$N_0(g) + O_0(g) \xrightarrow{\Delta} 2 NO(g)$$
 (8.5)

El NOig) se convierte después en NO.(g), que absorbe radiación ultravisleta de la luz solar y se descompone.

$$NO_2 + larg solar \longrightarrow NO + O$$
 (8.9)

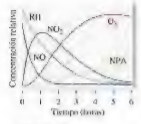
Este proceso es seguido por una reacción de formación de ozono, O4.

$$O + O_2 \longrightarrow O_1$$
 (8.10)



Animacion value la destrucción catalitica del ozono estratosférico

► La velocidad de la reacción (8.7) se discutirá en el Capítulo 15.



▲ FIGURA 8.6 Perfil de componentes en el smen

Los dates de una cámera de smoe muestran cómo cumbian con el tiempo las concentraciones de componentes del smog. For ejempte, las concernraciones de hidrocarburo (RH) y de mosóxido de nitrôgeno (NO) disminuyen continuamente, mientras que las de dióxido de nitrógeno (NO₃) numentan hasta un máximo y después decaen. Las concentraciones de ozono (O₁) y de nitrato de peroxiacetilo (NEA) autoentup más lemamente. Cualquier esquenta de reacción propuesto para exphear la formación del smoy debe ser consistente con observaciones como éstas. Em condiciones reales de smog, los gambios de concentración mostrados aquí se repitendiamantente

Por lo tanto, una gran acumulación de ezono en el smog l'otoquámico precisa de una fuente abundante de NO., En el pasado se pensó que esta fuente era la reacción (8.7).

$$2 \text{ NO} + O_2 \longrightarrow 2 \text{ NO}_2. \tag{8.7}$$

Sin embargo, actualmente está hien establecido que la reacción (8.7) trene lugar a una velocidad demasiado lema para proporcionar los niveles requeridos de NO_2 en el strog Kotoquámico. El NO se convierte rápidamente en NO_2 cuando reacciona con O_3 .

$$O_1 + NO \longrightarrow O_2 + NO_3$$
 (8.11)

pero si bien esta reacción da esenta de la formación del NO₂, conduce a la destrucción del ozono. Así, la formación del smog fotoquímico no puede tener lugar unicamente a través de la secuencia de reacciones: (8.5), (8.11), (8.9) y (8.10). El ozono se consumiría tan rapidamente como se forma y, por lo tanto, no deberta acumularse el ozono.

Ahora se sabe que los compuestos orgánicos, especialmente los hidrocarbaros sin quemar de escapes anomovilisticos, proporcionan una via para la conversión de NO a NO₂. La siguiente secuencia de reacción implica algunas fragmentos moleculares extermadamente reactivos conocidos como radicules libres y representados por fórmulas extratas con un punto en negrita. RH representa una molécula de hidrocarbaro, y R- es un fragmento de una molécula de hidrocarbaro, un radical libre. Los atomes de oxígeno, fragmentos de la molécula de O₅, se representan también como radicales libres, igual que los grupos hidroxilo son fragmentos de la molécula de H₂O.

$$RH + O \longrightarrow R^* + OH$$

 $RH + OH \longrightarrow R^* + B_1O$
 $R^* + O_2 \longrightarrow RO_2$
 $RO_2 + NO \longrightarrow RO_2$

La etapa final en esta secuencia justifica la conversión rápida de NO a NO, que parece esencial para la formación del smog

La signiente ecuación indica el papel del NO₂ en la formación del componente NPA del smog

$$CH_1C-O-O+ + NO_2 \longrightarrow CH_2C-O-ONO_2$$

Los detalles de la formación del smog han sido establecidos en parie por medio de la utilización de cámaras de smog. Variando las condiciones experimentales en estas cámaras, los científicos han sido capaces de crear armósferas contaminadas (muy semejames al smog. Por ejemplo, se ha encontrado que si los hidrocarbaros no se incluyen entre los materiales de partida en la cámara de smog, no se forma ozono. El esquema de reacción propuesto aquí es consistente con esa observación. La Figura 8.6 proporciona los resultados de una cámara de smog.

Para controlar el smog, los automóvides están provistos abora de un convertidor conditivo. El CO y los hidrocarburos son oxidados hasta CO₂ y H₂O en presencia de un calatizador de exidación como los metales planno o paladio. El NO debe ser reducido a N₂, y esto requiere un catalizador de reducción. Un sistema dual de catalizador utiliza ambos tipos de catalizadores. Alternativamente, se utiliza una relación adecuada combustible-aire del motor para producir algo de CO e hidrocarburos sin quemar. Estos compuestos actúan después como agentes reductores para reducir el NO a N₂.

$$2 CO(g) + 2 NO(g) \longrightarrow 2 CO_2(g) + N_2(g)$$

A continuación, los gases de la combosión se pasan a través de un catalizador de oxidación que oxida los hidrocarburos sobrantes y el CO a CO₂ y H₂O. Las medidas de control futuras pueden incluir la utilización de combostibles alternativos, táles como metánol o hidrógeno, y el desarrollo de automóviles movidos por energía eléctrica.

8.3 Oxígeno

Si bien el nitrógeno es el elemento más abundante en la atmósfera, aparece en una cantidad muy limitada en la corteza terrestre. Por el contrario, el exígeno, un componente también mayoritario de la atmósfera, se encuentra en mucha mayor cantidad en los compuestos de la corteza terrestre. De hecho el exígeno es el elemento más abundante y constituye el 45,5 por ciento en masa de la parte sólida de la corteza terrestre.

El exigeno es fundamental para el estudio de la química. Forma compuestos con todos los elementos excepto los elementos del Orupo 18 de números atómicos bajos (He, Ne, Ar). Consideraremos continuamente las propiedades del exigeno y de sus compuestos a medida que tratemos nuevos principios químicos. Por esta razón, la mayor parte del estudio del exígeno y sus compuestos se bará en los capítulos posteriores. Sin embargo, debido a sus numerosas aplicaciones y a su papel en la química atmosférica, murece la pena que se examine también aquí.

Obtención y aplicaciones

A pesar de que el exígeno se presenta y se utiliza principalmente en forma combinada, el gas exígeno por sí mismo, es un importante producto químico comercial. Algunas de sus aplicaciones más importantes se muestran en la Tabla 8.4. Se obtiene mayoritariamente del aire (vias- la Figura 8.3). Dehido a su fácil disponibilidad comercial, el O_2 no se prepara normalmente en el laboratorio.

Tabla 8.4 Producción y aplicaciones del gas oxigeno

Producción

1999: 29,33 × 10° toneladas

Tercera posición en la clasificación de los productos químicos más fabricados, en masa, en los BE UU

Aplicaciones

Obtención de hierro y acero

Obtención y fabricación de otros metales (cone y soldadura)

Obtención de productos químicos y otros procesos de exidación

Tratemiento del agua

Oxidante de combustible de cohetes.

Aplicaciones medicinates

Refino de petróleo

Sin embargo, en submarinos, naves espaciales y en aparatos respiratorios de emergencia es necesario producir pequeñas cuntidades de oxígeno a partir de sólidos. La reacción del superéxido de potesio con CO₂ es eficaz para ese propósito; elimina el CO₂ mientras que se forma O₂.

$$4 \text{ KO}_2(s) + 2 \text{ CO}_2(g) \longrightarrow 2 \text{ K}_2\text{CO}_3(s) + 3 \text{ O}_2(g)$$

Los gases oxígeno e hidrógeno pueden obtenerse simultáneamente mediante la electrólisis del agua. La electrólisis es la descomposición de una sustancia mediante el paso de la corriente eléctrica. Sin embargo, este método sólamente es rentable para obtener pequeñas cantidades de estos gases, a menos que la energia eléctrica sea anormalmente barata. (Otros muchos materiales, debido a su mayor valor, pueden producirse de forma rentable utilizando la electrólisis.)

$$2.H_2O(1) \xrightarrow{\text{decodists}} 2.H_2(g) + O_2(g)$$

La relación entre electricidad y resectión química, denominada electroquímica, es lan importante que se dedicurá más tarde un capítulo completo a examinar este tema. La Figura 8.7 ilustra la electrólisis del agua y proporciona la información básica.

► El superáxido de petasio conteme el jon superáxido, O₂⁻, que se forma cuando una molécula de O₂ gana un efecución (véase la Sección 22.1).

▶ La mayor parte de los

muy oxicenada.

elementos de la contexa terrestre

se encuentran combinados con

el exígeno, debido a que están

en contacto con una atmósfera-

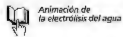
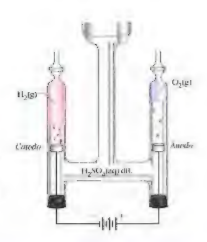


FIGURA 8.7

La electrólisis del agua

El paso de la corriente eléctrica a través de un ligado supone la migración de isses. Para hacer que el agea sea un conductor eléctrica, debe añadirse un electrolito cumo el H₂SO₂. La electrólisis tiene lugar en el H₂SO₄(sq). En esta disolución úcida los iones H² son atraidos bacia el electrodo negativo (cátodo). Allí ganan electrones formándose átomos de H₁ y los átomos de H se unen para formar madéculas de H₂(g). En el cátodo tiene lugar la reducción. Los iones SO₂ son atraidos hacia el electrodo positivo (ánodo), pere no experimentan cambio. En su lugar, se produce una reseción en la que las moléculas de agua se desconpunen para reemplazar los iones H² perdidos en el eficiolo y se desprende O₂(g). En el ánodo tiene lugar la *axidación*. La reseción neta es:

$$2 \text{ H.O(I)} \longrightarrow 2 \text{ H}_2(a) + \text{Os(g)}$$



EJEMPLO 8.3

Quantes Redex: A partir de la descripción dada en el pie de la Figura 8.7, escriba las ecuaciones para las semirresectiones que tienen lugar en cada electrodo y a continua ción ana ecuación neta para la electrólisis del agua.

Salución

La descripción de la electividisis indica el tipo de sentireacción que tiene lugar en cada electrodo y los nembres de los reactivos y productos. Esta información y el método general para escribir semiecuaciones ofrecida en la Sección 5.5 nos permite escribir

Reduccion (en el cátudo):
$$2 H'(aq) + 2 e^- \longrightarrow H_1(g)$$

Osidación (en el ánodo): $2 H_1(01) \longrightarrow 4 H'(aq) + O_2(g) + 4 e^-$

Para obtener la ecuación neta, multiplique la semiceuación de reducción por dos, súmela a la semiceuación de oxidación y simplifique.

$$4 \text{ H}^{\dagger}(aq) + 2 \text{ H}_{2}O(1) + 4 e^{-1} \longrightarrow 2 \text{ H}_{2}(g) + 4 \text{ H}^{\dagger}(aq) + O_{2}(g) + 4 e^{-1}$$

Equación neta: $2 \text{ H}_{2}O(1) \longrightarrow 2 \text{ H}_{2}(g) + O_{2}(g)$

Ejemplo práctico A: La electrólisis de NaOl ((aq) diluido produce H.(g) en el cátodo (electrodo de reducción) y O₂(g) en el ánodo (electrodo de oxidación). Escriba semi-ecuaciones posibles para esta electrólisis.

(Sugerencia: la ecuación neta es la misma que en el Ejemplo 8.3.)

Ejemplo práctico B: A partir de peníxido de litio, Li₂O₂, se pueden obtener pequeñas cantidades de oxígeno para utilizarlo en naves espaciales. Escriba una ecuación química ajastada para la reacción de peníxido de litio con dioxido de carbono para formar carbonata de litio y oxígeno como productos.

Ozono. Una forma alotrópica del oxigeno

Si bien el nombre oxigeno evoca la fórmada O, realmente hay dos moléculas de oxigeno diferentes. El oxigeno común es dioxigeno, O₅, el otro es trioxigeno (ozono). O₅. El término utilizado para describir la existencia de dos o cuás formas de un elemento que difieren en sus enlaces y en la estructuta molecular es alotropía. El O₅ y el O₅ son formas alotrópicas del exigeno.

► El culoce en las moléculas O₂ y O₃ se describici en el Capítulo 11. Normalmente, la cantidad de O₃(g) en la atmósfem es basiante poqueña en altitudes bajas, alrededor de 0,04 partes por millón (ppm). Sin embargo, como se indicó al final de la Sección 8.2, su nivel atamenta (tal vez en varias veces) en las situaciones de contaminación. Los niveles de ozono que excedan 0,12 ppm se consideran perjudiciales para la salud.

La reacción de obtención de $O_{y}(g)$ directamente a partir de $O_{y}(g)$ es muy endatérmica y tiene lugar sóto en contados casos en la parte inferior de la atmósfera.

$$3 O_3(g) \longrightarrow 2 O_3(g)$$
 $\Delta H^0 = 4.285 \text{ kJ}$

Esta reacción tiene lugar en situaciones de mucha energía como son las tormentas eléctricas. Si alguna vez ha percibido un olor punzante en las proximidades de un equipa eléctrico de alto consumo o de fotocopradoras de eficina, probablemente se debía al O_3 . De hocho, el método principal de obtención de exono en el laboratorio es hacer pasar una descarga eléctrica (electrones de alta energía) a través de $O_2(g)$. Puesto que el ozono es inestable y se descompone para dar $O_2(g)$, debe de obtenerse siempre en el momento en que se va a utilizar.

El nzono es un agente oxidante excelente. Su poder oxidante es superado por muy pocas sustancias (dos de ellas son el Γ_2 y el OF_2). Su aplicación más importante es como sustituto del cloro en la potabilización del agua. Sus ventajas sen que no da sabor al agua y que no forma los productos de oloración, potencialmente carcinagénos, que genera el cloro. Su principal desventaja es que el O_1 es inestable y desuparece rápidamente del agua después de ser tratada. Así, el agua no está tan bien protegida frente a la contaminación lacteriana después del bombeo con ozono como cuando es tratada con cloro.

La capa de ozono y su papel medioambiental

fin la estratosfera, a altitudes entre 25 y 35 km, la concentración de O₃ expresada en motéculas por centímetro cúbico, es varias veces mayor que en la superficie terrestre. Cuando se expresa en relación a los otros gases presentes, el contenido de O₃ de esa parte de la estratosfera, que llega a ser 8 ppm, es considerablemente mayor que en la superficie, 0.04 ppm. A este cinturón de la estratosfera se le llama fa capa de ozono.

El ozono estratosférico juega un papel vital en la protección de la vida en la Tierra. En primer lugar, el ozono absorbe cierta radiación ultravioleta (UV) que en la superficie de la Tierra produce cáncer de piel y daña los ojos de los seres humanos, siendo nociva también para otros organismos biológicos. En segundo lugar, al absorber radiación ultravioleta, las muléculas de O₃ se disocian, desprendiendo calor, y así ayudan a mantener el equilibrio térmico en la atmósfera.

Las reacciones químicas que producen el $O_3(g)$ en la parte superior de la atmósfera son

$$O_2 + \text{radisción UV} \longrightarrow O + O$$
 (8.12)

$$O_2 + O + M \longrightarrow O_3 + M$$
 (8.13)

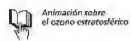
La ecuación (8.12) describe cómo una motécula de O₂ absorbe radiación ultravioleta y se disocia. Después, el oxígeno atémico y motecular reaccionan para formar ozono (8.13). El "tercer cuerpo", M [por ejemplo, N₂(g)], elimina el exceso de energia; de no ser axí el O₃ formado tendría demasiada energía y sencillamente se descompondría.

La ecuación (8.14) ilustra la primera de las dos funciones importantes del ozono: absorber la radiación ultravioleta. La segunda función, desprender cator a la atmósfera, se ilustra en la ecuación (8.15).

$$O_3$$
 + radiación UV \longrightarrow O_2 ± O (8.14)

$$O_1 + O \longrightarrow 2 O_2$$
 $\Delta H = -389.8 \text{ kJ}$ (8.15)

La reacción (8.15) es una reacción de destrucción de uzono que tiene lugar de forma natural. Hay otros procesos naturales de destrucción de ozono cuya reacción neta es la (8.15), tales como



► Las radiaciones UV absorbidas por el O₂ en la reacción (8.12) y por el O₃ en la reacción (8.14) differen en una magnitud denominada longitud de onda, que se describirá en el capítulo siguiente.

$$\begin{array}{c} NO + O_4 \longrightarrow NO_5 + O_7 \\ NO_5 + O \longrightarrow NO + O_2 \\ \\ Resucción neta: \\ O_3 + O \longrightarrow 2O_1 \end{array}$$

Lo más interesante de este par de reacciones es que el NO consumido en la printera reacción se recopera en la segunda. Un poco de NO recorre un largo camino. El NO atmosférico se produce principalmente a pantir del N₂O desprendido por bacterias del sue-lo. Así, los bachos naturales permiten explicar la formación y destrucción continua del ozono estratosférico y el mantenimiento de una concentración de estado estacionario de atrededor de 8 ppm.

Se ha describiorto recientemente que ciertos gases producidos por actividades humanas están contribuyendo a la desaparición del ozono y amenazan la integridad de la capa de ozono. Por ejeraplo, el NO producido por la combustión en aviones a reacción supersónicos que operan en la estratosfera puede contribuir a la destrucción del ozono. Sin embargo, lo que causa más preocupación son los chorollucrocarbonos (CFC) gaseosos fístas moléculas tienen una vida media may larga en la atraósfera y eventualmente ascienden hasta la estratosfera en concentraciones bajas. En la estratosfera pueden absorber radiación ultravioleta y disociarse. Por ejemplo,

los átomos de CI de esta reacción pueden después producir un ciclo de destrucción de ozono.

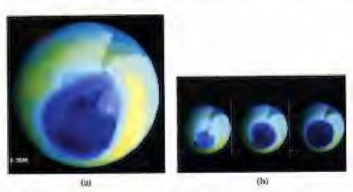
$$Ct + O_3 \longrightarrow CtO + O_2$$

$$CtO + O \longrightarrow Ct + O_2$$

$$O_2 + O \longrightarrow 2O_2$$
(8.15)

Actualmente, la prueba más convincente de que la disminución del ozono estratoxíderico está ocurriendo realmente, procede de los extudios en la Antárnda. En octubre, con la llegada de la primevere, tiene lugar una gran disminución de O_3 derante un periode de varias semanas, antes de volver a tiveles más normales (*viase* la Figura 8.8). Las reac-

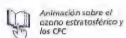
ciones químicas postuladas para dar cuenta de este fenómeno son mucho más complejas



A FIGURA 8.8 Niveles de ezono sobre la Antártido, registrados en el año 2006

(a) El color azul claro y escuro en el centro constituye el agujero de ezono, siendo más baja la concentración de ezono en la región soul oscuro. Las concentracions mayores de exono se encuentram en las regiones de cultor amarillo y verde. (b) Aumento del agujero de ezono desde que fue observado por primera vez. El agujero alicira se estiende por regiones pobledas de Clide. En el mes de cetabre de 2000, los ciudadanos del sur de Clide tuvieren que permanecer en ses casas debido a las posibles quenaduras por la radiación UV.

▶ El dictorodifluorometano, CCL,F₂, en otro tiempo muy antizado en sistemas de refrigeración y de aire accadicionado, es us elerófluorocarbono típico. Su demanda se basó, en porte, en el hecho de que no es tóxico y en que se pensaba que era fotalmente inerte.





Los átomos en estudo gaseoso. somesidos a una descarrai eléctrico emiten luz. La luz. emitida por les átomos de neón. es de color rojo anaranjado. Las luces de nexim de otros colores milizan ceres gases nobles o mezelas de gases.



▲ William Ramsay (1852-1916) Este distinguido químico escoces recibió el prestiu Nobel de química en 1904 por su trabajo. gabare los gases nobles

que las del esquema simplificado expuesto aqui. Además, las condiciones meteorológicas juegan un papel importante. Se están acumulando evidencias de la destrucción de ozono en regiones del Ártico y quizás en todo el mundo. Las medidas de control más significativas tomadas, basta la fecha para solucionar el problema de la destrucción del ozono en la estratosfera son acuerdos internacionales sobre cigrofluorocarbanos que han conducido a reducciones significativas en su preducción y uso

8.4 Los gases nobles

En 1785, Henry Cavandish, el descubridor del hidrógeno, bizo pasar descargas eléctricas a través del aire para formar óxidos de artrógeno, un proceso semejunte al que here lugar durante las tormentas con descargas eléctricas. Entonces displyió estos óxidos en agua para formar ácido aítrico. Incluso atilizando un exceso de extreno. Cavendish no fue capaz de hacer resectionar todo el aire. Sugirió que el aire contenta un gas inerte que constituia "no más de 1/120 del total". John Rayleigh y William Rassay aislaron este gas un siglo después (1894) y lo denominación argón. El nembre argón procede del griego argos "perezoso", en el sentido de inerte. Se encontró que su mempacidad para furmar compuestos químicos con cualquiera de los otros elementos, so anerera química, era el rasgo más notable del argón. Debido a que el argón no se parecia a ningun otro elemento coaccido. Ransay lo colocó en un grupo segurado de la tabla periódica y dedujo que debería haber otros miembros de ese grupo.

A continuación Ramsay inició una búsqueda sistemática de otros gases inertes. En 1895, extrajo belio a partir de un mineral de uranio. Unos pocos años más tarde, destilando cuidadosamente argón líquido, fue capaz de extruer tres gases inertes adicionales: ncon, kriptón y xenón. El micinbro final del grupo de los gases inertes, un elemento radicuctivo flamado radón, fue describierto en 1900. En 1962 se obtavieron por primera vez compuestos de Xe, y así se demostro que los gases mertes no eran totalmente mertes después de tedo. Desde entonces este grapo de gases se llama grupo de los gases nobles. Están simados en el Crapo 18 de la tabla periódica situada en la contraportada delantera-

Estado natural

El atre contiene 0,000524 por ciento de He. 0,001818 por ciento de Ne, y 0,934 por ciento de Ar en volumen. La proporcion de Kr es alrededur de 1 ppm en volumen, y la de Xe 0,05 ppm. La atmósfera es la ujuda fuente de todos estos gasos excepto del helio. La principal foente de helio son algunos puvos de gas natural en el oeste de Estados Unidos que producen gas natural teniendo hasta el 8 per ciento de 51e en volumen. La extracción de helio a partir de gas natural es rentable incluso hasta niveles de aproximadamente 0,3 por ciento. El belio se acumula hajo tierra como consecuencia de la emisión de partículas alfa de los elementos racioactivos en la correva de la Tierra. Si bien la abundancia del He en la Tierra es muy limitada, es el segundo elemento, precedido sólamente por el hidrógeeo eo todo el universo.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué el argón es bastante más abundante en la atmósfera que el resto de los gases nobles?

La mayor parte de los gases nobles se hán escapado de la atmósfera desde que se fembó la Tieeja, pero el Ar es una excepción. La concentración de Ar permanece bastante alta debido a que se está fermando constantemente por la descomposición radioactiva del potasio 40, un isótopo radioactivo que es relativamente abundante en la naturaleza. El ludio se produce también constantemente a través de emisiones de particulas-o en procesos de desintegración radicaç tiva. Pero debido a que la masa molar del He es 10 veces menor que la del Ar, se escapa de la amósfera el espacio exterior a una velocidad mayor.

 La utilización de mezeles. behü-extéenn en legar de aire para respirar en bucco submarino, elimina el pitrógeno y évita la parcosis del nitrogeno. Hamada terrachera de la profundidad, El helio también ayuda a cvitar un estado Hamado disbaciono (viene la Servión 14.5) debido a que es expulsado. por el cuerpo de fomba más stave y rápida que et nitrópeno.



▲ Una invagen de resonancia. magnética de una cabeza.

La emisión de ruyos α. β y ν se mercingió pur primere vez en la Sección 2.2.



 Debido a la naturaleza. explosiva del hidrógeno, altera se utiliza belio en los globes.

Propiedades y aplicaciones

Los pases nobles más ligeros tienen importancia comercial, debido en parte a su inercia química. La eficiencia y la duración de las bombillas eféctricas aumente cuando se mitizan mezelas de argón-nitrógeno. La descarga eléctrica en tubos de vidrio o plástico lle ans de neón produce una luz roja característica, luz de neón. El kriptón y el xenón se otifizan en láseres y en lámparas de flash en fotografía. El helio riene varias proparlades físicas excepcionales. La más conocida es que existe como líquido a temperatoras prinximas a 0 K. El resto de las sustancias congelan a sólido a temperaturas bastante supernores a 0 K. (El punto de fusión del H. sólido, por ejemplo, es 14 K). Debido a su mercia. uanto el He como el Ar se utilizan para recubrir materiales que necesitan ser protecidos del nitrógeno y oxígeno del aire, como algunos troos de soldaduras, en procesos metalúrgicos, y en la obtención de Si y Ge ultrapuros, y de otros materiales semiconductores El belio mezclado con oxígeno se miliza como una mezcla respirable para bacco submareno y en algunas aplicaciones medicas. Grandes cantidades de heño liquido se utilizan para mantener temperaturas bajas en errogenia. Los metales pierden esencialmente su resistividad eléctrica a la temperatura del He liquido y se convierten en superi orductores. Se pueden obtenet imanes potentes suntergiendo las espirales de electromanes en heho líquido. Diehos imanes se utilizan en aceleradores de particulas y en la myestigación de la fusión nuclear. Las aplicaciones más comunes de grandes ejectroimanes enfriados por helio líquido son los instrumentos de resonancia magnética nuclear (RMN) en los la horatorios de investigación y los dispositivos de imágenes por resonancia magnética (IRM) en hospitales. El beljo se otibza también para llegar aeronaves mas ligeras que el aire, globos dirigibles.

Los compuestos de xenún son de especial interés para los investigadores químicos de bido a que se pueden obtener fácilmente y sen útiles en estadios del enlace químico. En el Capítulo 23 se estudiarán algunos compuestos de xonón.

Un problema medioambiental relacionado con el radón

Todos los átomos con un número atómico mayor que 83 son radioactivos. Los nucleos de estos átomos sen inestables y ermten radiación α , β y γ , pudiendo producirse la ruptura a elementos más estables con números atômicos menores. El radón-222, un gas inentrane inodoro, se genera mediante la pérdida de particulas-a del radio-226, que a su vez procede de la descomposición radioactiva, a través de varias etapas, del uranio-238

En diciembre de 1984, un trahajador de una central nuclear en Nueva Jersey registró lecturas altas en un detector de radiación durante una comprobación de seguradad naturarias. Pero la radiación a la que babia sido expuesto no procedía del interior de la central sigo de su propia casa. Este mordeste puso de manificato que algunas personas pueden estar expuestas a altos inveles de radioactividad procedente del radón. Los posibles efectos ancivos de esta exposición, principalmente un mayor nesgo de cáncer de pulmon, estan bienfundamentados pero sigue siendo un tema abierto de investigación y debate.

En algunos casos la fuente de radón se encuentra en desechos procedentes de las minas de uranio o de la producción de fosfatos. En la mayor parte de los casos el railón se emite en la descrimposición radioactiva de ¹⁸U presente en pequeñas cantidades en cocas y suelos. Debido a que el radón es un gas, pasa fácilmente a través del aire al cuerno y es inspirado y espirado. El producto que se forma cuando un átomo de ²²²Ro piende ana particula a es el isótopo de polonco-218, que también emite particulas a. A diferencia del radón, el polonio es un sólido. Los riesgos para la safud que presenta el radón parecen ser causades por el 32 Po y estos productos de su desintegración radiactiva, que se unen a partículas de polvo en el aire y después son respirados e introducidos en los polynones.

Afortunadamente, el radós del interior de edificios puede ser detectado más fácilmente por su radioactividad. El márcalo principal para reducir los niveles de radón es aumentando la ventilación y eliminando el radón del subsuelo para evitar que se concentre dentro de un edificio. En el futuro, minimizar el radón de los interiores Hegará a ser uno de los objetivos en la construcción de un edificio.

8.5 Óxidos de carbono

Los principales áxidos del carbano sos el munda da de carbano, CO, y el dióxido de carbano, CO. Hay abededer de 370 ppin de CO, en el aire (0,037 por ciento en volument). El CO se encuentra en una concentración mucho menor. Si bien son sólamente constituyentes minoritarios del aire, estos des óxidos son importantes por muchas ruzones.

La combustión de los compuestos de carbono

El dióxido de carbono es el único óxido de carbono que se forma cuando el carbono o los compuestos que contienen carbono se queman en exceso de aire, que proporciona O₂ abundante. Esta situación se produce cuando se quema una mezela pobre en combustible en un motor de automóvil. Así, para la combustión del componente de la gusolina setano.

$$C_6H_{as}(i) + \frac{25}{2}O_A(g) \longrightarrow 8CO_5(g) + 9H_2O(l)$$
 (8.16)

Si la combustión trene lugar con una cantidad *limitado* de aixe, se produce tranbién monáxido de carbono. Esta situación prevalece cuando se quema una mezela rica en combustible en un motor de automóvil. Una posible reacción para sa combustión incompleta del octano es

$$C_sH_{g}(l) + 12 O_s(g) \longrightarrow 7 CO_s(g) + CO(g) + 9 H_sO(l)$$
 (8.17)



Medelo del grupo hemo

La contaminación del aire por CO procede principalmente de la combustain menupleta de los combustibles fósiles en motores de automávil. El CO es un venero por mhalación debido a que las moléculas de CO se unen a los átomos de Fe de la hemoglobina de la sangre y desplazan a las moléculas de O, que transportan normalmente la hemoglobina (véase la Figura 8.9).

La combestión incomplete de la gasulina no solo contribuye a la contaminación del aire, sino que representa una pérdida de eficiencia. Una determinada cantidad de gasolina proporciona menas calor si se torma CO(g) como producto de combestión en lugar de CO₂(g).

Obtención y aplicaciones

Si bien el dióxido de carbono puede obtenerse directamente de la atmósfera extro subpreducto en la licuación del aire (*véase* la Figura 8.3), ésta no es una fuente importante. Algunas de las principales fuentes cornerciales de CO, se resumen en la Tabla 8.5.

La principal aplicación del dióxido de carbono, afrededor del 50 por ciento, es como refrigorante, en forma de bielo seco para congelar, conservar y transportar alimentos. Las bebidas carbonatadas suponen cerca del 20% del consumo de CO₂. Otras aplicaciones importantes son la recuperación de petróleo en campos petroliferos y en sistemas de extin-

⊳ FIGURA 8.9 ⊟ CO unido a la hemoglobina

El monoxulo de carbono se une a los atomos de hierro de la hemoglobina con más fuerza que al oxígena. Así, contidades róxicas de monoxido de carbono poeden ocasionar la muerte por carencia de oxígeno. La pante de la molécula de hemoglobina nostrada aquí se Biarra grupo hemo. Un átomo de hierro (umarillo) se encuentra en el centro del grupo y está rodeado por cuatro átomos de nitrógeno. En la berroglobina, una molécula de O₂ se encuentra por entima del plano de los átomos de hierro y ritrógeno, pero aquí se ha sustituido por una molécula de CO (negro y tojo).



Las reacciones anteriores pueden invertirse añadiendo un ácido a un carbonato. El ácido carbónico se disocia en CO₂ y H₂O₃ siendo esta una forma sencilla de obtención de CO₂ en el laboratorio.

$$Na_{2}CO_{2}(aq) + 2H^{2}(aq) \longrightarrow 2Na^{2}(aq) + H_{2}O(1) + CO_{2}(q)$$
 (8.18)

Los carbonatos de los metales del Grupo I son solubles en agua y en la naturaleza se encuentran en disoluciones acuosas de sales llamadas salmueras. Los carbonatos del Grupo 2 y de otros metales son insolubles en agua y muchos de ellos se encuentran en la naturaleza como minerales. La calcita (CaCO₃) es uno de dichos minerales. La dolomita (CaCO₃ · MgCO₃) es otro. Los trinerales con carbonatos se discuten más adelante en el texto, así como otros aspectos de la química del ácido carbónico y de los carbonatos. Los aspectos importantes de la química del ácido carbónico/carbonato van desde el mantenimiento de la acidez adecuada (pH) de la sangre, hasta la formación de cuevas de piedra caliza y la formación de aguas duras.

El calentamiento de la Tierra. Una cuestión medioambiental relacionada con el dióxido de carbono

No se piensa en el CO_2 como un contaminante del aire porque básicamente no es tóxico. Sin embargo, sa efecto final sobre el medio ambiente paede ser muy significativo, Un autuento paulatino del $CO_2(g)$ en la atmósfera puede perturbar el balance de energía sobre la Tierra.

La atmósfera de la Tierra es muy transparente a la rudiación visible y ultravioleta procedente del sol. Esta radiación es absorbida en la superficie de la Tierra y la calienta. Pero parte de esta energía absorbida es irradiada de nuevo como radiación infrarroja. Algunos gases atmosféricos, principalmente CO₂ y vapor de agua, absorben algo de esta radiación infrarroja. La energía retenida así en la atmósfera produce un efecto de calentamiento. Este proceso, descrito en la Figura 8. 10, se compara a menudo con la relención de energía térmica en un invernadero y se le denomina "efecto invernadero". El efecto invernadero natural es crucial para mantener la temperatura adecuada para la vida en la Tierra. Sin ét, la Tierra estaría cubierta de bielo permanentemente.

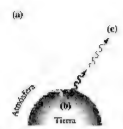
Desde 1880 a 1980 el contenido de CO₂ de la atmósfera ha aumentado desde 275 a 339 ppm. El contenido actual es de 370 ppm (*véase* la Figura 8.11). Estos aumentos son debidos a la combustión de todos los combustibles que contienen carbono (madera, carbón, gas natural, gasolina, ...) y a la deforestación de las regiones tropicales (las plantas, a través de la fotosíntesis, consumen CO₂ de la atmósfera). El efecto esperado de un aumento padatino del CO₂ es un aumento on la temperatura media de la Tierra, un calentamiento global. Algunas estimaciones indican que un aumento del contenido de CO₂ en el alre lasseta el doble de sus valores en la época preindustrial podría ocurrir antes del final del presente siglo y productiría un aumento de la temperatura madia terrestre de 1,5 a 4,5 °C.

La predicción de los efectos probables de una acumulación del CO₂ en la atmósfera se hace fundamentalmente mediante modelos con ordenador y es muy difícil conocer todos los factores que habría que incluir en estos modelos y su importancia relativa. Por ejemplo, el calentamiento terrestre podría causar el aumento de la evaperación del agua y la formación de nubes. A su vez, un aumento de la capa de nubes podría reducir la cantidad de radiación solar que llega a la superficie de la Tierra y, en alguna medida, disminuir el calentamiento global

Algunos de los posibles efectos significativos del calentamiento terrestre son

cambios de temperatura local. El número de días, por término medio, con temperaturas diarias máximas por encima de 32 °C en la ciudad de Nueva York, podría aumentar desde 15 días al año al final del siglo xx, hasta 48 días por año antes de finales del siglo xx.

► Este tipo de reacción describe el daño que produce la lluvia ácida en las estatuas de mármol (CaCO₁).



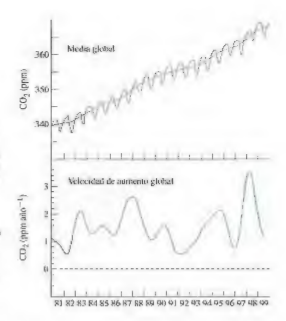
▲ FIGURA 8.10 El efecto "invernadero" (a) La luz solar incide sobre la Tierra. Parte de la radiación que llega es reflejada hacia el espacio por la atmósfera, y parte esabsorbida, como la luz ultravioleta por el ozono estratosférico. Sin embargo, granpane de la radiación alcanza la superficie de la Tierra. (b) La superticle de la fierra. emite radiación infrarroja. (e) La radiación infrarroja que abandona la atrixisfora de la Tierra es menos intensa que la emitida per la superficie de la Tierra. La radiación infrarroja. absorbida por el CO₂ y etros gases del efecto invernadero calientas la atmósfera.

[&]quot;El vidrio, como el CO₂, es transparente a la luz visible y algo a la ultravioleta paro absorbe la radiación infrarroja. Sin embargo, el vidrio en un invernadero actúa principalmente para evitar que el aire caliente se escare del invernadero.

► FIGURA 8.11

Aumento del contenido de dióxido de carbono de la atmósfera

En la parte superior del gráfico se nutestra el nivel de dióxido. de carbano atmosférico medio global (línea azul) medido por sina red de muestreo en un trabajo de cooperación procederse de todo el mundo. Los picos se producen en obrit y los valles en octubre. Reflejan diferences niveles de actividad fotosintética en diferentes momentos del año (la l'otosíntesis consume CD₃). Le linea coja representa la tendencja a largo plazo. En la parte inferior del gráfico se muestra la velocidad de aumento de dióxido de corbeno en la atmósfera de la Tierra. La interpretación de la variación de la velocidad de aumento de CO₃ con los años no tiene una explicación sencilla. La variación se debe más probablemente a cambios en las fuentes y enpérdidas naturales procedentes de sucesos a gran escala como El Niño, anomalías en temperaturas o precipiraciones fuertes, y en la erupción volcánica ocusional excesiva. Los mecanismos que relacionan los cambios climáticos y la variación en la velocidad de aumento de COs son tema de debate actual





A Un núcleo de hielo procedente de una capa de hielo de la Amártida se corta en secciones en una cámara limpia refrigerada. El núcleo de hielo se analizará para determinar la cantidad y el tipo de gases atrapados y los elementos fraza que contiene. Estos datos proporcionan información cen respecto a los cambies de clima en el pasado y las nendencias actuales en la contaminación de la atmóstiera.

- una elevación del nivel del mar debida a la expansión térmica del agua de mar y al aumento de la fusión de capas del hielo polar. Un potencial aumento en el nivel del mar de 1 m hacia el ano 2100 desplazada decenas de millones de habitantes solamente en Bangladesh.
- la migración de especies de plantas y animales. La vegetación, ahora caracteristica de algunas areas del planera, podría migrar a regiones situadas a varios cientas de kilometros, bacia los polos. También podrían expandirse áreas con cafermedades endémicas como el patidismo.

Aunque parte de to que se piensa hoy día son especulaciones, un creciente número de evidencias justifican la posibilidad de] calentamiento terrestre. Por ejemplo, los análisis de pequeñas burbujas de aire atrapadas en la capa de hielo de la Antártida muestran una clara correlación entre el contemido de CO₂ atmosférico y la temperatura en los últimos 160 000 anos (temperaturas bajas durante períodos de niveles bajos de CO₂ y temperaturas más altas con niveles mayores).

El CO₂ no es el anico gas de invernadero. Varios gases absorben incluso con mayor intensidad la radiación infrarroja, concretamente el metaro (CH₄), el ozono (O₂), el oxido nitroso (N₂O), y los elorofluorecarbonos (CFC). Además, las concentraciones atmosféricas de alguno de estos gases han estado aumentando a una velocidad mayor que el CO₂. No han surgido estrategias para contrarrestar un posible calentamiento terrestre más allá de restringir la utilización de elorofluorecarbonos y combustibles fúsiles. Como otra activa de cuestiones importantes del medio ambiente, algunos aspectos del calentamiento terrestre su se conucen bien, y la investigación, el debate y la sectión confinancia de forma simultánea probablemente durante mucho fiempo en el futuro.

8.6 Hidrógeno

Piense en la importancia que tiene el hidrógeno en el estudio de la química. John Dalton estableció las masas atómicas sobre la base de un valor de 1 para el átomo de 14. Homphry Davy (1810) propuso que el hidrógeno es el elemento clave en los ácidos. En el siguiente capítulo se verá que los estudios teóricos del átomo de 11 proporcionan la visión muderna de la estructura atómica. En el Capítulo 12 se escontrará que la mulácula de 11, es el panto de panida sestematico para las teorias modernas de la estructura molecular. Además de tener gran significado teórico, el hidrógeno nene fambien una gran importancia práctica, como se destaca en esta sección.

Estado natural y obtención

El hidrógeno es un componente minuritario de la atmósfera, alrededor de 0,5 ppm en la superficie de la Trerra. A altitudes superiores a 2500 km la atmósfera es fundamentalmente hidrógeno atómico a presiones extremadamente bajas. En el universo como un todo, el hidrógeno constituye cerca del 90 por ciento de los átomos y el 75 por ciento de la masa, En la Tierra, el hidrógeno se encuentra en más compuestos que enalquier oum elemento.

El elemento libre puede obtenerse fácilmente, pero sólo a partir de alguros de sus compuestos. Nuestra primera elección podría ser el H₂O, el compuesto de hidatigeno mas abandante. Obtener hidrógeno a partir de agua significa disminuir el estado de oxidación del H desde + 1 en H₂O hasta O en H₂. Para bacer esto se necesira un agente reductor adecuado, como el carbono (carbón o carbón de coque), municipido de carbono, o un hidrocarboro, especialmente metano (gas natural). Las dos primeros seneciores siguientes se llaman reacciones del gas de agua; representan una forma de obtener gases combustibles. CO y H₂, a partir del vapor de agua:

Rescrimes del gas de agua:
$$C(s) + H_1O(g) \longrightarrow CO(g) + H_2(g)$$
 (8.19)

$$CO(g) + H_*O(g) \longrightarrow CO_*(g) + H_*(g)$$
 (S.20)

$$Rectificación del metano: \qquad CH_i(g) + H_iO(g) \longrightarrow CO(g) + 3 \; H_i(g)$$

Otra fuente de H₂(g) és como producto secundario en el refino del petróleo.

Frecuentemente se utilizan métodos en el laboratorio químico que no son comercialmente l'actibles. La electridisis del agua es un método útil de laboratorio; otro implica la reacción de metoles activos (recuente la lista de la Tabla 5.3) en disuluciones ácidas, tales como

Los compuestos del hidrágeno

El hidrogeno forma compuestos binarios denominados hidruros, con la mayor parte de los estos elementos. Los hidrenos binarios se agrupan contralmente en see entegorias amplias: covalentes, iónicos y metálicos. Los hidruros covalentes son aquellos formados por el hidrógeno y los no metales. Algunos de estos hidruros son moléculas sencillas que pueden formarse por la unión directa de hidrógeno y el segundo elemento, tal como

$$H_2(g) + CI_2(g) \longrightarrow 2 HCI(g)$$

 $3 H_2(g) + N_2(g) \Longrightarrow 2 NH_3(g)$

Los hubraros ténicos están formados por el hidrógeno y la mayor parte de los metales activos, especialmente los de los Grugos I y ?. En estos compuestos el hidrógeno existe como tina hidraro. H .

$$2 M(s) + H_2(g) \longrightarrow 2 MH(s)$$
 $M(s) + H_2(g) \longrightarrow MH_2(s)$
(Mes coalgoier metal det grupo 1) $(Mes Co. Se. o Ba)$

Les hidrares iónicos reaccionan enérgicamente con agua para producir H₂(g). El CaH _{in} un sólido gús, se ha utilizado como fuente portáril de H₂(g) para llenar globos de observación meteorológica.

$$CaH_2(s) + 2H_2O(t) \longrightarrow Ca(OH)_2(s) - 2H_2(g)$$
 (8.21)

Los hidroros metálicos se forman normalmente con los elementos de transicion, Gimpos 3-12. Una característica especial de estos hidriros es que en muchos casos no son estequiametricos, la razón de átomos de H a átomos de metal es variable, no está fijada. Esto



▲ Reaction del Catt, con agua El color rosa del indicador fenallteleina añadido al agua indica la formación de Cu(OH); en la reacción (8.21).



▲ Las aceites vegetales líquidos contienen moléculas largus con algunos enlaces dobles carbonocarbono. Cuando alguno de estres dobles enlaces de la molécula se hidrogenan para dar enlaces sencillos carbonocarbono, el resultado es la comersión del líquido en un "aceite vegetal parcialmente hidrogenado" sólido.

es debido a que los átomos de H pueden introducirse en los espacios vacíos o huecos entre los átomos del metal en una red cristalina ocupando unos huecos sí y etros no.

Aplicaciones del hidrógeno

El hidrógeno no aparece en la lista de productos químicos más fabricados debido a que sófamente un pequeño porcentaje es verdido a clientes. La mayor parte del hidrógeno se produce y se utiliza in situ. En estos términos, su aplicación más importante (alrededor del 42 por ciento) es la fabricación de NH₃ (véase la Reucción 8.1). La siguiente aplicación más importante (alrededor del 38 por ciento) es en el refino de petráleo, en donde el H₂ se produce en algunas operaciones y se consume en otras, como en la producción del componente de la gasolina de alto octanaje, isooctano, a partir de disobatileno.

En reacciones semejantes, llamadas reacciones de hidrogenación, los átomos de hidrógeno, en presencia de un cutalizador, pueden adicionarse a dobles o triples enlaces de etras moléculas. Este tipo de reacción, por ejemplo, transformará el ácido eleico líquido, C₁₂H₁₂COOH en ácido esteárico sólido, C₁₂H₂₅COOH.

$$CH_{\delta}(CH_{2})_{j}CH = CH(CH_{2})_{j}COOH + H_{\delta}(g) \xrightarrow{NI} CH_{\delta}(CH_{2})_{j}COOH$$
 (8.22) ácido estrárico

Reacciones semejantes sirven como base para transformar aceites que contienen dobles caleces carbono-carbono, como los aceites vegetales, en grasas sólidas y semisólidas, como la manteca.

Otre preceso importante de fabricación de productos químicos que utiliza hidrógeno es la síntesis del alcohol metilico (metanol), un combustible alternativo.

$$CO(g) + 2 H_2(g) \xrightarrow{contrader} CH_1OH(g)$$

El gas hidrógeno es un agente reductor excelente y en algunos casos se utiliza para producir metales a partir de minerales de sus éxidos. Por ejemplo, a 850 °C

$$WO_3(s) + 3 H_3(g) \longrightarrow W(s) + 3 H_2O(g)$$

Las aplicaciones del hidrógeno descritas aquí, junto a otras, se muestran en la Tabla 8.6.



Animación sobre la hidrogenación, reacción superficial

TABLA 8.6 Algunas aplicaciones del hidrogeno

Síntesis del: amoniaco, NH, cloruro de hidrógeno, HCI metenol, CH₂OH

Reacciones de hidrogenación en: refino de petráleo conversión de aceites en grasas

Reducción de óxidos metálicos, como los de hietro, cobalto, núquel, cobre, tungsteno, meláblicos. Corte y soldadura de metales con copletes arómicos y de oxígeno-hidrógeno

Combustible de cohetes, normalmente $H_2(1)$ en combinación con $O_3(1)$

Cétulas de combustible para producir electricidad, en combinación con O₂(g)

La economía del hidrógeno.

Una cuestión medioambiental relacionada con el hidrógeno

A medida que se observa la disminución de las reservas de combustibles fósiles en el mundo, el hidrógeno sarge como un atrectivo medio de almacenar, transportar y utilizar energía. Por ejemplo, cuando un motor de automóvil quema hidrógeno en lugar de gasolina, sus gases de escape prácticamente no están contaminados. El alcance de los aviones supersánicos postría aumentar si utilizaran hidrógeno líquido como combustible, baciendose posible un avión supersónico o nave espacial. Un método para utilizar el hidrógeno que ya está disponible, hace reaccionar H₂ con O₂ para formar H₂O en un dispositivo electroquímico denominado célula de combustión. Este dispositivo, utilizado en los vehícuses espaciales convierte la energía química en eléctrica, en lugar de convertión en calor. La siguiente conversión, de energía eléctrica en energía mecánica, trabejo, puede hacerse muelto más eficientemente que la conversión del calor en energía mecánica. Las células de combustión se describen de forma más completa en el Capítulo 21.

Los problemas fundamentales consisten en encontrar una fisente barata de hidrógeno y un medio eficaz de almacenarlo. Una posibilidad es utilizar el hidrógeno producido por la electrólisis del agua de mar. Sin embargo, esta posibilidad requiere una fuente abundante de energía; quizás la energía de fusión nuclear, si es posible desarrollarla. Otra alternativa es la descomposición térmica del agua. Aquí el problema es que incluso a $2000\,^{\circ}\mathrm{C}$ se descompone sólamente alrededor del 1 por ciento del agua. Lo que se necesita es un ciclo termoquímico, una serie de reacciones que tengan como reacción neta: $2\,\mathrm{H_2O}(1)\longrightarrow 2\,\mathrm{H_2(g)}\,+\,\mathrm{O_2(g)}.$ Teóricamente, ninguna reacción sencilla del ciclo debe necesitar una temperatura may alto. Otra alternativa que se está estudiando es la utilización de la energía solar para descomponer el agua, la fotodescomposición.

El almacenamiento de bidrígeno gassoso es difícil debido al volumen del gas. Cuando se licia, el hidrógeno ocupa un volumen muelto menor, pero debido a su punto de ebultición muy bajo (-253 °C) el $\rm H_2(l)$ debe almacenarse a temperaturas muy bajas. Además, el hidrógeno debe mantenerse fuera del contacto del oxígeno o del aire con los que forma merchas explosivas. Una vía puede ser disolver $\rm H_2(g)$ en un metal o aleación metálica, como por ejemplo, una aleación de hierro-titanio. El gas puede desprenderse culentando suavemente. En un automóvil este sistema de almacenamiento reemplazaría al depósito de gasolina. El calor necesario para desprender bidrógeno desde el metal procedería del escape del motor.

Si los problemas descritos aquí pueden resolverse, el hidrógeno no sólamente puede utilizarse para substituir a la gasolina como combustible para transportes, sino que también puede reemplazar al gas natural para la calefacción. Como el H₂ es un buen agente reductor, puede reemplazar al carbono (como carbón de coque) en procesos metalórgicos y, por supuesto, sería ampliamente utilizable en la reacción con N₂ para producir NH₃ en la fabricación de fertilizantes. La combinación de todas estas aplicaciones potenciales del hidrógeno puede ocasionar un cambio fundamental en nuestra forma de vida y dar lugar a lo que se ha liamado la economía del hidrógeno.

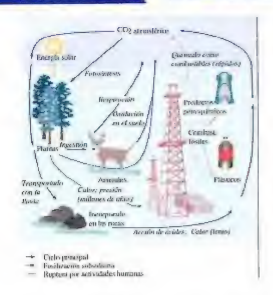
Resumen

La atmósfera consta de varias regiones que difieren en sus perfiles de temperatura-ultitud y en su composición. En las partes de la atmósfera más próximas a la superficie de la Tierra, los comporentes mayoritarios son ritrógeno, oxígeno y argón. Estos gases se obtienen por destilación fraccionada del aire fiquido. Los constituyentes menos abundantes del aire sun dióxido de carbono, monóxido de carbono y los gases nobles distintos del argón. Todos estos gases, así como el hidrógeno, se estudian en este capítulo.

Alguno de los ternes considerados son los métodos de obrención de compuestos de nitrógeno, especialmente el NH₃ y el (INO₃, las aplicaciones de estos compuestos, y el papel de los óxidos de nitrógeno en la formación de nubes de contaminación. La discusión del oxígeno se centra en los métodos de preparación de las formas slutrópicas O₂ y O₃ y sus aplicaciones. También se examina la amenaza al medioambierne resultante de la destrucción de ozono en la estratosfera. Con respecto a los gases nobles, el interés se centra en alguras de sus aplicaciones especiales, que son posibles gracias a sus propiedades físicas. Con respecto al gas radón, el interés se centra en los riesgos potenciales para la salud asociados a su radioactividad.

Atención a...

El ciclo del carbono



Al contrario de la energia, que llega continuamente a la Tierra como luz solar, el conjunto de elementos esenciales para la vida es fijo. Una vez que estes elementos han servido para sos propósitos en la materia viva, son reciclados por las procesos naturales. Quizás el ciclo del nitrógeno sea el más conocido de los llomados ciclos de los mutrientes, por el que el nitrógeno elemental procedente de la atrosisfera se convierte en proteínos en las plantas y animates y a continuación vuelve al aire como N₁ (véuse Afención a ..., Capitalo 16). Pero hay otros ciclos naturales también de interés. Aqui se considera heveamente el ciclo del cardono, que suprone los intercambios más impontantes que tienen logar entre la atmosfera y las masas de fierra sobre el planeta. A la izquienta se representa una parte de este ciclo.

La única fuente de carbono disponible pur las plantas para obtener compuestos orgánicos, es el CO₂ atmosférico, a través de un proceso denominado fotarintesis. El proceso es extremadamente complicado y sólamente se conoce con detalle desde hace una pocus décadas (Metvin Calvin, Premio Nobel, 1961). Comprende hasta 100 etapas socienciales para la conversión de 6 motes de CO₂ a 1 mol de C₆H₁₂O₆ (glucesa). La transformación neta es

$$6 \text{ CO}_2 + 6 \text{ H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{clorofith}} \text{C}_8\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6 \text{ O}_2$$

$$\Delta H = \pm 2.8 \times 10^4 \text{kJ}$$

La discusión sobre el CO y el CO₂ se centra en su formación en los procesos de combusción, su obtención indestrial y oplicaciones, y en la química de los curbonatos. El problema medicambiental relacionado con el CO es la contaminación del átre, y con el CO₂, el calentamiento terrestre. La discusión del bidrógeno

pone el énfasis en su obtención, tanto comercual como de laboratorio, sus uplicaciones y en alguno de sus compuestos bitarios, los hidrams. El hidrógeno es tan útil que es posible en el futuro una economía basada en el hidrógeno que reemploce a la basada en el petróleo.

Ejemplo de recapitulación

La oxidación de NH₃(g) a NO(g) en el proceso de Ostwald (vénne la reacción 8.4) debe ser controlada may cuidadesamente en relación a la temperatura, presión y tiempo de contacto con el catalizador. Este es debido a que la oxidación del NH₃(g) pode conducir a cualquiera de los productos N₂(g), N₃(Q), NO(g) y NO(g), de pentiendo de las condiciones. Dernuestre que la oxidación del NH₃(g) a N₂(g) es la más exotérmica, es decir, tiene el ΔH² más negativo, de las cuatro reacciones posibles.

 Exercita lus ecuaciones pura cada reacción. La primera etapa es escribir cuatro conaciones químicas ajustadas con NH₂(g) y O₂(g) como reactivos, y cun especies que contienen compuestos de mitaigeno y H₂O(g), como productos.

$$\begin{array}{l} 4 \, NH_3(g) + 3 \, O_3(g) \longrightarrow 2 \, N_2(g) + 6 \, H_2O(g) \\ 2 \, NH_3(g) + 2 \, O_2(g) \longrightarrow N_2O(g) + 3 \, H_2O(g) \\ 4 \, NH_3(g) + 5 \, O_2(g) \longrightarrow 4 \, NO(g) + 6 \, H_2O(g) \\ 4 \, NH_3(g) + 7 \, O_2(g) \longrightarrow 4 \, NO_2(g) + 6 \, H_2O(g) \end{array}$$

Estas ecuaciones son perfectamente aceptables en la mayor parte de los casos, pero para comparar las cuatro reseciones es mojor escribir cada ecuación para nor mol de NH₂(g). Para cada reseción, dividiendo todos les ecoficientes estequiamétricas por el coeliciente del amoníaco, obtenemos el signiente resultado:

$$\begin{split} NH_3(g) &+ \frac{3}{4} O_2(g) \longrightarrow \frac{1}{2} N_3(g) + \frac{3}{2} H_2O(g) \\ NH_3(g) &+ O_2(g) \longrightarrow \frac{1}{2} N_2O(g) + \frac{3}{2} H_3O(g) \\ NH_3(g) &+ \frac{5}{4} O_3(g) \longrightarrow NO(g) + \frac{3}{2} H_2O(g) \\ NH_3(g) &+ \frac{7}{4} O_2(g) \longrightarrow NO(g) + \frac{3}{2} H_2O(g) \end{split}$$

 Utilire las entalpias de formación estándar del Apéndice Dy la Espresión (7.21) para obtener las entalpias de la recevión. El método directo es hacer custro cólculos separados válizando la exLa reacción neta es extremadamente endotérmica. La esergía necesaria procede de la luz solar. La clorofila, un pigmento verde de las plantas, jueva también un papel procial.

A continuación se sefinlan algunas de las ideas ilustradas en el diagrama. Cuando los animales consumen las plantas, los áternos de carbono pasan a los animales. Algo de carbono vuelve a la atmósfera como CO₂ cuando los animales respiran, y cuando expudsan gas metano. Más CO₂ vuelve a la atmósfera cuando las plantas y los animales mueren y sus restos se descomponen por las bacterias. Algo de carbono de la muteria orgánica en descoreposición se convierte en carbón, petróleo y gas natural. Este carbono es inaccesible a la fotosíntesis.

También existe el ciclo del CO₂ a través de los océanos del mundo, que no se han representado en el dibajo. El fitoplanoton, pequeños organismos verdes flotantes, también realiza la fotosíntesis, convirtiendo el CO₂ en compuestos orgánicos. El placton es la base de la cadena alimentaria del océano.

Inmensas camidades de carbono se hun acumulado en forma de rocas formadas por carbonatos, principalmente CaCO₂. Estas proceden de las conchas de moluscos descompuestos en antiguos mares.

Las actividades humanas juegan ahora un papel en el ciclo del carbono mucho más significativo que en épocas preindustriales. Los métodos agrículas de talar y quemar, especialmente en los bosques húmedos, están devolviendo CO₂ a la aumósfera más ripidamente que los fuegos por causas naturales. Y la combusitón de los composition de los compositions de los composit

presión $\Delta H^a = \Sigma \Delta H_F^a$ (productos) — $\Sigma \Delta H_F^a$ (reactivos) y elegir el resultado más negativo. Por ejempto, para la primera reacción en la que se producto N_2 y N_2 O, tenemos

$$\begin{split} \Delta H_r^0 &= \frac{1}{2} \, \Delta H_r^c[N_2(g)] + \frac{3}{2} \, \Delta H_r^c[H_2O(g)] \\ &= \Delta H_r^c[NH_2(g)] - \frac{3}{4} \, \Delta H_r^c[O_2(g)] \end{split}$$

Las entalpías de formación de los elementos son cero, por lo que obtenemos

$$\Delta H_v^{**} = \frac{3}{2} \Delta H_t^{**}(H_2O(g)) - \Delta H_t^{**}(NH_3(g))$$
= 1,5 mol × (-241.8 kJ mol⁻¹)
- 1,0 mol (-46,1 kJ mol⁻¹)
= -316.6 kJ

Pera las otras reacciones, ignorando las entalplas de formación de los elementos, tenemos

$$\begin{split} \Delta H_i^o &= \frac{1}{2} \, \Delta H_i^o [\text{NO}_f(g)] + \frac{3}{2} \, \Delta H_i^o [\text{H}_2\text{O}(g)] \\ &\Delta H_i^o [\text{NH}_1(g)] = -275.6 \text{ k} \end{split}$$

$$\begin{split} \Delta H_t^o &\simeq \Delta H_t^o[\text{NO}(g)] + \frac{3}{2} \Delta H_t^o[\text{H}_2\text{G}(g)] \\ &- \Delta H_t^o[\text{NH}_2(g)] \simeq -226.4 \text{ kJ} \end{split}$$

bustibles fósiles está reemplazando el carbono acumulado por dióxido de carbono en una extensión aún mayor. Se han visto ya las posibles consecuencias de esta distorsión del ciclo del carbones un nivel creciente de CO₂ atmosférico y un posible futuro calentamiento terrestre (véase la Socción 8.5). La intervención humana en el ciclo natural del carbono se ha convertido en una cuestión ampliamente debatida.

$$\begin{split} \Delta H_r^{\,o} &= \Delta H_r^{\,o}[\text{NO}_3(g)] \,+\, \frac{3}{2} \,\Delta H_r^{\,o}[\text{H}_2\text{O}(g)] \\ &- \Delta H_r^{\,o}[\text{NH}_2(g)] = -283.4 \,\text{kJ} \end{split}$$

Así, a partir de estos cálculos podemos concluir que la reacción más exotérmica es

$$NiI_3(g) + \frac{3}{4}O_2(g) \longrightarrow \frac{1}{2}N_2(g) + \frac{3}{2}H_2O(g)$$

Por los cálculos probablemente ha observado que

$$\frac{3}{2} \Delta H_j^{\circ} [H_i O(g)] - \Delta H_j^{\circ} [NH_i (g)]$$

es un término recurrente. Este sugiere que hay una forma más sencilla de resolver el problema. En cada aplicación de la Ecuación 7.21

los términos basados en $\frac{3}{2}$ $H_1O(g)$ y $NH_2(g)$ serán los mismos. Uti-

lice el Apéndice D y verá que todos los éxidos de nitrógeno tienen valores positivos de ΔH_I^∞ . Así, la reacción más exotérmica es

$$NH_3(g) + \frac{3}{4}O_3(g) \longrightarrow \frac{1}{2}N_2(g) + \frac{1}{2}H_3O(g)$$

Este ejemplo indica una estrategia importante para resolver problemas; busque siempre los términos que son constantes y eliminelos para evitar cálculos innecesarios, y jsiga adelante!

Términos clave

alotropia (8.3) antúdeldo ácido (8.2) calentamiento terrestre (8.5) capa de ozono (8.3) (2.5) (coque economía del hidrógeno (8.6) electrólisis (8.3) estratosfera (8.1) gas de agua (8.6) gas de síntesis (8.5) 1ddraro (8.6) humedad relative (8.1) pube de cantaminación (8.2) reacciones de hidrogenación (8.6) sating (8.7) troposfera (8.1)

Cuestiones de repaso

- Defina con sus propies pulabres los siguientes términos: (a) bumedad relativa; (b) gas noble; (c) clorofluorocarbono; (d) compaesto no estequiométrico.
- 2. Describa brevemente cada una de las siguicates ideas, métodos o fenómenos: (a) destilación fraccionada; (b) electrólisis; (c) reacción de hidrogenación; (d) formación de recio y hiela.
- 3. Explique las diferencias importantes entre cada par de términos: (a) troposfera y estratosfera; (b) forma alotrópica e isótopo; (c) pobre en combustible y rico en combustible; (d) hidruro iónico y metálico.
- 4. Proporcione un nombre o una férreule para (a) O₃; (b) monóxido de dinitrópeno: (c) superóxido de potasio; (d) Call₂: (e) Mg.N₃; (f) carbonato de potasio; (g) dihidrógeno fosfato de amonio.
- 5. Describa estos materiales comerciales mediante fórmulas químicas; (a) gas de agua; (b) carbón de coque; (c) urea; (d) piedra caliza; (e) gas de sínsesis.
- 6. Escriba la fórmula de un compuesto mencionado en este capítulo que tenga el elemento indicado en el estado de oxidación designation (a) N, ± 4 ; (b) O, -1/2; (c) N, ± 1 ; (d) H, -1;
- 7. Proporcione un método práctico de laboratorio que pueda utilizarse para obtener pequeñas cantidades (e) (a) O₁; (b) N₂O; (c) H₂; (d) CO₂.
- 8. ¿Cuál de los siguientes gases es el mejor agento exidante, y per qué? (a) 11; (b) NO; (c) NO; (d) NH_y.
- 9. Complete y ajuste estas ocuaciones para las reactiones de algunas sustancias con agua.
 - (a) Lill(s) + H₂O =
 - (b) $C(s) + H_2O \xrightarrow{\Delta}$ (c) NO₂(g) + H₂O →
- 10. Complete y ajuste estas ecuaciones para las reacciones de algunas sustancias con ácidos.
 - (a) Mg(s) + HCI(aq) =
 - (b) $NH_8(g) + HNO_8(ag) \longrightarrow$
 - (c) $MgCO_3(s) + IRCl(sq) \longrightarrow$
 - (d) NaHCO₃(s) + HC₃(l₃O₃(sq) =
- 11. Escriba una ecuación para representar la neutralización contplota de una disolución acuesa de ácido sulfúrico con una direlución acuesa de amoníaco.
- 12. Identifique los agentes exidante y reductor en las Reacciones (8.4), (8.8) (8.16), y (8.21).

- 13. Entre las ecuaciones mostradas en el texto, identifique una que represente una reacción de desproporción.
- 14. El gas hidrógeno reduce a un óxido de hierro con l'e en el estado de oxidación +3 hasta hierro metálico puro. Escriba una ecuación aceptable para esta resoción.
- 15. Escriba una écuación semejante a (8.6) en la que el cobrerezocione con Seido nútrico para producir NO(g).
- 16. Los signientes compuestos desprenden un gas cuando se caliquan: RClO₃, CaCO₃, NH₃NO₅, Identifique el producto gasenso correspondiente a cada uno y escriba una ecuación para indient su obtención.
- Describa la causa fundamental del problema medinambiental. conocido como (a) smog fotoquímico; (b) destrucción de la capa de ozono; (e) calentamiento terrestre.
- 18. ¿Qué es el convertidor catalítico en un sistema de emisión de automévil y cómo funciona?
- 19. Los gases nobles tienen muchas características en común, tales como su inercia. ¿Por qué, enjonces, se enquentra helio en ciertes depósitos de gas natural mientras que no se encuentra ninguno de los otros gases nobles?
- 20. Describo algunas ventajas e inconvenientes de la sustitución de productos del petráleo por hidrágeno como combustible para el transporte.



El dirigible Hindenberg ardicado.

Ejercicios

La atmósfera

- Demuestre que la composición del sire expresada como porcentaje en moles es la misma dada en la Tabla 8.1 expresada en porcentaje en volumen.
- Explique por qué la composición del sire expresada como por centaje en masa no es la misma que en percentaje en volumen.

Nitrógeno

- Escriba las counciones ajustadas para las siguientes reacciones comerciales importantes que implican al mitrógeno y a sus compuestos.
 - (a) El principal método artificial de fijación del N₁ atmosférico.
 - (b) La exidación de amonface a NO.
 - (c) La obtención de ácido nárico a partir de NO.
- 24. Cuando se calienta cada una de las siguientes sustancias, se descompone en los productos indicados. Escriba las ecuaciones njustadas para las reacciones correspondientes.
 - (a) $NH_4NO_3(s)$ a $N_2(g)$, $O_2(g)$, y $H_2O(g)$.
 - (b) NaNO₃(s) a nitrito de sodio y gas exígeno.
 - (c) Pb(NO₃)₂(s) a úxido de plemo(II), dióxido de núrógeno, y axígeno.
- El HNO₃ liquido paro se descompone, incluso a temperaturas bajas, para producir N₂O₄, O₂, y agua. Escriba una ecusción aiestada para esta reacción.
- 26. El nitrito de sodio puede obtenerse haciendo pasar oxígeno y monóxido de nitrógeno gaseosas a través de una disolución acuesa de carbonato de sodio. Escriba una ecuación ajustada pera esta reacción.

- 27. Una revista de química estimó la demanda de $N_2(g)$ en 1995 como $9.39 \times 10^{11}~{\rm ft}^3$ en condiciones estándar de T y P (STP).
- ¿Cuál es esta cantidad de N₂ expresada en kilogramos?

 28. El HNO₃(aq) concentrado utilizado en los laboratorios es normalmente HNO₃ 15 M y tiene una densidad de 1,41 g/ml., ¿Cuál es el percentaje en masa de HNO₃ en este ácido concentrado?
- 29. En 1968, antes de que se introdujeran los controles de contaminación, se utilizaron más de 75 mil milliones de galones de gasolina en los listados Unidos como combustiblo para motores. Considere una emisión promedio de óxidos de nitrógeno de 5 gramos por milla y vehículo y un recorrido medio de 15 millas por galón (mi/gal) de gasolina. ¿Cuántos kilogramos de óxidos de nitrógeno fueron liberados a la atmósfera en les Estados Unidos en 1968?
- 30. Una reseción que compite con el proceso de Ostwald, Reacción (8.4), es la reseción del amoníaco pas con monóxido de nitrógeno para producir nitrógeno gas y agua gas. Utilice los datos del Apéndice D para calcular ΔH° de esta reacción, por mol de amoníaco consumido.

Oxigeno

- Cada uno de los siguientes compuestos se descompone para producir O₂(g) cuando se calienta. Escriba ecuaciones aceptables para las reacciones que tienen lugar: (a) HgO(s); (b) KCiO₂(s).
- 32. El O₃(g) es un potente agente oxidante. Escriba las ecuaciones para representar la oxidación de (a) I⁻ a I₃ en disolución delda; (b) azufre co presencia de lumestad hasta deido sulfúrico; (c) [Fe(CN)₃)²⁻ a [Fe(CN)₃]³⁻ en disolución básica. En cada uno de los casos el O₃(g) se reduce a O₃(g).
- 33. Sin realizar calculos detallados, determine cuál de los siguientes compuestos tiene el mayor percentaje de axigeno en mosa: tetróxido de dinitrópeno, óxido de alumbrio, hexóxido de tetrafósforo o dióxido de carbono.
- 34. Sin realizar cálculos detaltados, determine cuál de las siguientes reacciones de descamposición proporciona mayor camidad de O₂(g) (a) por mol y (b) por gramo de sustancia.
 - nitrato de umonio → nitrágeno + extgeno + agua

- (2) peróxido de hidrógeno → oxígeno + agua
- (3) clorato de potasio cloraro de potasio + oxígeno 35. La obundancia natural del O₃ en el aire sin contaminar al nivel del suelo es alrededor de 0,04 partes por millón (ppm) en volumen. ¿Cuál es la presión parcial aproximada del O₃ en estas
- condiciones, expresada en milimetros de mercurio?

 36. Una coocentración típica del O₃ en la capa de ozono es 5 × 10¹² meléculas/cm³ de O₃, ¿Cuál es la presión parcial del O₃, expresada en milimetros de mercurio en esa espa? Suponga una temperatura de 220 K.
- 37. Explique por qué los volúntenes de H₂(g) y O₂(g) en la electrólisis del agua ilustrada en la Figura 8.7 no son iguales.
- 38. En la electrólisis de una muestra de agua en un aparato similar al de la Figura 8.7, se recogieron 22,83 ml. de 0,(g) a 25,0 °C a una presión parcial de oxígeno de 736,7 mmHg. Determine la masa de agua que se descompaso.

Los gases nobles

- Un cilindro de 55 L contiene Ar a 145 atm y 26 °C. ¿Qué volumen máritimo de airé en conficiences estándar ha tenido que licourse y destilurse para producir este Ar? El aire contiene 0.934 % de Ar, en volumen.
- Algunas fuentes de gas natural contienco 8 % de He en volumen. ¿Cuántes livros de dicho gas natural deben tratarse en condictiones estándar para producir 5,00 g de He?
- 41. Se prepara una mezula respirable substituyendo N₂ por He. El gas tiene 79 % de He y 21 % de O₂, en Volumen, ¿Cuál es la densidad de esta mezula, en gramos par litro, a 25 °C y I atm?
- 42. Con respecto a la mezcla respirable del Ejercicio 41, ja qué presión tendrá la mezcla de He-O₂ la misma densidad que el aire a 25 °C y 1 atm?
 - (Sugerescia: ¿cuáles son las masas molares aparentes del aire y de la mezota de He-O₂?)

Carbono

- 43. Escriba las ecuaciones para los reacciones que deben esperar-
 - (a) C₆H₁₅(i) se quema en un exceso de aire;
 - (b) CO(g) se calienta con PbO(s);
 - (e) CO₂(g) se hace burbujear en KOH(aq);
 - (d) MgCO₃(s) se añade a HCl(aq).
- Remitose a la Sección 8.5 y escriba las ecusciones para las siatientes rete itmes.
 - (a) 1.a acción del vinagre, ácido acético actoso, sobre bicarbonato de sodio, hidrágeno carbonato de sodio.
 - (b) Monáxido de carbono como agente reductor en la reducción del óxido de zine a zino metálico.
 - (e) La obtención de CH₂OHCH₂OH (etilenglicol), utilizado camo anticongelpate, a partir del gas de afatesis.
- 45. Un método de obtención de CO₂ en el laboraterio, es la reacción de un ácido con un curbonsan. ¿Debe esperarse que se forme algo de CO en esta reacción? Expliquelo.

Hidrógeno

- Utilice les dates de la Tabla 7.2 para calcular las entalpias estándar de combustión de los cuatro abunos listadas en dicha tabla.
- 50. Basándosa en los resultados del Ejercicio 49, ¿qué sleano desprendo mayor contidad de calor en la combustión (a) por mol y (b) por gramo? ¿Cuál es el alcano más adecuado desde el punto de vista de la reducción de la emissón de dióxido de carbino a la atmósfera? Expláqueto.
- Escriba las conaciones culmicas para las siguientes reacciones:
 (a) el desplazamiento de H₂(g) a partir de HCl(aq) por Al(s);
 (b) la rectificación con resectión química de gas prespano (C₂H₂) con vapor;
- (e) la reducción de MnO₂(s) a Mn(s) con H₂(g).
 52. Escrita las ecuaciones para mostrar cómo se obtiene H₂(g) a partir de cada una de las siguientes sustancias: (a) H₂O; (b) HI(aq): (c) Mg(s); (d) CO(g). Utilice los reactivos comunes de laboratorio que sean necesarios, esto es, agua, ácidos o
- bases, metales, etc.
 El CaH₁(s) reseciona con agus para producir Ca(OH)₁ y H₁(g).
 El Ca(s) reseciona con agua obteniéndose los mismos pro-

- Compare los efectos medioambientales de los clorofluxocarbonos y el dióxido de carbono con respecto a la destrucción del ozono y al calentamiento terrestre.
- 47. Determine la cantidad de calor desprendida en la combustión completa de 1,00 gal de netano, C_sH_{1g}(l), en la reacción (8.16). Utilize ΔH₁(C₃H_{1g}(l)) = -2500 kJ/mol y los datos para las otras sustancias del Apéndice D. La densidad del C₁H_{1g}(l) es 0,703 g/mL; I gal = 3,785 L.
- 48. Utilice la ley de Hess para demostrar que si se quema 1,00 mot de C₈H₁₆(1) de acuerdo con la Ecusción (8.17) en lagar de la (8.16) el cator de combustión es menor, en una cantidad igual
 - a ΔH° para la rescricio CO(g) $+\frac{1}{2}$ O₂(g) \longrightarrow CO₂(g). $_L$ Cuál
 - es esta cantidad de calor? ¿Qué percentaje del culor máximo posible de la cumbastión $|\Delta H^{\circ}|$ para la reacción (8.16)) representa esta? Utilica los datos del Apéndice D, junto con el valor de $\Delta H_{\circ}^{\circ}[C_{s}\Pi_{10}(1)] = -250.0 \text{ kJ/mol.}$

cuctus. El Nis(s) reacciona con agua para formar NaOH y H₂(g). Sin hacer cálculos detallados, determine (a) cuál de estas resociones produce la mayor cantidad de H₂ por litro de agua utilizada, y (b) que sólido, CaH₂, Ca o Na, proporciona la mayor cantidad de H₂(g) por gramo de sólido.

- 54. ¿Qué volumen de H₂(g) a 25 °C y 752 mmHg se necesita para hidrogenar el ácido ofeico, C₁₂H₃₂COOH(I), y obtener on molde ácido esteárico, C₁₂H₃₂COOH(s). Suponga que la resoción (8.22) tiene lugar con un rendimiento del 95 por elento.
- 55. Sin hacer militulos detallados, explique en cuál de los siguientes materiales espera encontrar el mayor porcentaje en masa de hidrógeno: agua de mar, la atmósfera, gas natural (CH_d), amentaco.
- ¿Cuántos gramos de Call-(s) son necesurios para obtener suficiente (H₂(g) para ilenar un glubo meteorológico de 235 L a 722 mmHg y 19,7 °C?

 $CaH_2(s) + 2H_2O(0) \longrightarrow Ca(OH)_2(aq) + 2H_2(g)$

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 57. Explique por qué el porcentaje del N₂ en el aire, expresado como un porcentaje en maso, es menor que el 78,084 % mostrado en la Tabla 8.1 mientras que el porcentaje del O₂ es mayor que el 20,946 %.
- Recalçule los datos de la Tabla 8.1 para expresar los porcenrajes de los gaxes armosféricos en porcentajes en masa.
- 59. Una muestra de 0.25 mL de 11,O(1) a 20 °C (d = 0.998 g/mL) se vaporiza dentro de un recipiente cerrado de 18,5 L de aire seco a 20 °C. ¿Cuál es la humedad relativa de esta muestra de aire? La presión de vapor de agua a 20 °C = 17,5 mmHg.
- 60. Una muestra de 0,1052 g de 11₂O(1) se evapora completamente en una muestra de 8,050 L de aire seco a 30,1 °C. ¿A qué temperatura debe enfriarse el aire para dar una humedad relativa del 80,0 %? Prexiones de vapor de agua: 17,54 mmk [g (20 °C);

- 16,48 mmHg (19 °C); 15,48 mmHg (18 °C); 14,53 mmHg (17 °C); 13,63 mmHg (16 °C); 12,79 mmHg (15 °C).
- 61. Considere que no se hace ningún intento para sepumir el H₂(g) y O₂(l) producidos por la electrálisis del agua. ¿Qué volumen de necela de H₂/O₂, saturada con H₂O(g) y obtenida a 23 °C y 755 mmHg, se producirá por la electrálisis de 17,3 g de agua? Suponga que la presión de vapor de agua de la disolución de electrálisis difuldo es 20,5 mmHg.
- 62. Un procedimiento para reducir los emisiones de CO₂(g) es utilizar combustibles que generen una gran catilidad de calór par moi de CO₂(g) producido. Con esta perspectiva, ¿cuál es el mejor combustible, la gasolina [considere que es octano, C₂(H₁₁(l))] o el metano, CH₂(g)? La entalpia de formación del C₂(H₁₁(l)) es = 250,0 kJ/mol.

295

63. La signiente lotografía fue fornada después de añadir unas gotas de disolución ácida de KMnO₃(aq), de color morado oscero, a NaNO₃(aq) (izquierda) y a NaNO₃(aq) (derecha). Explique la diferencia de los resultados obtenidos.



- 64. El subóxido de carbono, un compuesto que contiene 52,96 % de C y 47,04 % de C en masa, es el unhidrido ácido del ácido matérico, un deidu con dos átomos de H ionizables por molécula y que se compone de 34,62 % de C, 61,50 % de O, y 3,87 % de H en masa. Escriba una ecuación para la resoción del subóxido de carbono con apua. (Sugerescia: recuerde la definición de anhidrido de ácido de la Sección 8,2.)
- 65. Per cada volumen de Oylg) inhalado una persona expele un volumen 0.82 de COylg). Per esta razón, los sistemas que generan exigeno para espacios corados, como las naves espaciales, deinen tener la capacidad de consumir 0.82 L de COylg) per

- cada himode (2.(g) que producen, ¡Camplira este cometido la reacción del superoxido de potasio y dioxido de carbono, para producir carbonato de potasso y oxigeno? Expliquelo.
- El Zo puede reducir el NO₁: a NH₃(g) en disolución basica.
 (La siguiente ecuación no está ajestada.)

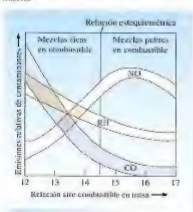
NO₃ + Zuls) + OH^{*} + H₂O → [Zn/OH)₄]^{2*} + NH₄(g)

El NH₁ puede neutraliza se con un exceso de BCI(aq). Después, el HCI sin neaccionar puede valurarse con NaOH. De esta forma prede conseguirse una determinación cuantitativa del NO₁. Una muestra de 25,00 ml. de disolación de nitrato fue tratada con zine en disolación hásica. El NH₁(g) se bizo pasar a trayés de 50,00 ml. de HCI (c.150) M. El exceso de HCI precisó 32,10 ml. de NaOH (c.160) M para su vuloración. ¿Cuál fue la [NO, 1] en la muestra priginal?

- Escriba las ectuaciones de las reacciones consecutivas implicadas en la producción de ácido nático a partir de arximaco y una ecuación para la reacción nera global.
- 68. Recura a la discusión sobre la formación del smog en la Sección 8.2 para explicar por qué el momento en el que se alcanzan los niveles máximos de O, en el perfil de compenentes del smog de la Figura 8.5, corresponde al momento en que los niveles de NO alcanzan un minimo.
- Los átomos de exigeno son un constituyente importante de la termosfera, una capa de la armisfera con temperaturas por encima de 1500 K. Coloule la cuargía cinética translacional media de los átomos de O a 1500 K.
- 70. Una reacción para la obtención de ácido adípieo. HOOC(CH₂)_t COOH, milizada en la producción del nylon, implica la oxidación de ciclohexanora, C₆H_mO, en una disolución de acido nitrico. Suponga que también se forma el monóxido de dontrógeno, y escriba una ecuación ajustada para esta reacción.

Problemas de seminario

 La figura incestra la relación entre la emisión de contaminantas y el exciente aire/combustible en un motor de combustión interna.



- (a) (Dilice la información contenida en este capitulo para propurcionar una interpretación general de la figura.
- Ha) Establezco por calculo que la relación estequiométrica de aire a combastible (en base a la masa) es afrededor de 14.5:1. Para bacerlo así, suponga que (f) el octano, C_all_{tre}, es la molécula representativa de la gasolina; (2) se desprende la camidad máxima de calor cuando C_aH_B(I) y O_c(g) se encuentran en sus propurciones estequiamétricas y el CO_Ag₁y II₁O(I) son los productos: (3) el aire utilizado en la combastión es la nezecta de O_c(g), N_c(g), y Ar(g), habitual en la naturaleza.
- 72. En cierta investigación que precisó la medida cuidades de gases. John Rayleigh, un físico, obtavo que la densidad del Ogg) tenta el raismo valor si el gas se había estratido del tire o procedia de uno de sus compuestos. Sin embago, esta sinteción era diferente con el Nelgo. La densidad del Nelgo tenta el mismo valor si el nitrógeno se obtenta a partir de uno cualquiera de los diferentes compuestos, pero tenta un valor diferente si el Nelgo se obtenta a partir del arte. En 1894, Reyleigh consignió la ayuda de William Raimsay, un quienico, pura resolver este misterio aparente; en el curso de su trabajo descubrireron los gues nobles.

(a) ¿Por qué supone que el N-(a) extraido del sáre líquido no tenía la misma densidad que el N_s(g) obtenido a partir de sus

(b) ¿Qué gas supone que tiene mayor densidad, el N₂(g) extraido del aire o el N₂(g) prepurado a partir de exampuestos de

nigrigera;? Razznie la respuesta.

(e) Lu forma en que Ramsay demostró que el gas nitrógeno extratén del aire era en realidad una mezcla de gases implicóbacer reaccionar al nitrógeno con magnesio metálico para formar nitruro de magnesio. Explique el significado de este experimento.

(d) Utilice los datos sobre la composición del aire de la Tabla. 8.1 para calcular la diferencia en porcentaje de las densidades

en condiciones estándar de presión y temperatura (STP) del

N₁(g) de Rayleigh extraído del aire, y del N₁(g) procedente de compuestos de nitrógena.

73. Se están investigando varios ciclos termoquímicos como postbles fuertes de H_i(g). El objetivo es encontrar tosa serie de reacciones que puedan realizaise a temperaturas moderadas (alrededer de 500 °C) y que tengan como resultado neto la descomposición del agua en H- y O-. Demaestre que la serie siguiente de reactiones satisface este requisito.

(Sugerencia: ajuste las ecuaciones, multiplique por los coeficientes adequados y combinelas en una ecuación neta.)

$$\begin{aligned} & \text{FeCl}_2 + \text{II}_2\text{O} \longrightarrow \text{Fe}_3\text{O}_4 + \text{HCl} + \text{H}_2 \\ & \text{Fe}_3\text{O}_4 + \text{HCl} + \text{Cl}_2 \longrightarrow \text{FeCl}_3 + \text{H}_2\text{O} + \text{O}_2 \\ & \text{FeCl}_3 \longrightarrow \text{FeCl}_3 + \text{Cl}_2 \end{aligned}$$



Ejercicios multimedia

74. Las regiones de nuestra atmósfera se ilustran en el eCapitalo La Janzadem espacial orbita la Tierra a una altitud de 600. km. ¿Qué condiciones encuentra el vehículo cuando orbitu y cuando desciende de nuevo a través de la atmósfera?

75. Un método habitual de obiención de hidrógeno y oxígeno gas se ve en la animación de la Electrólisis del agua (eCapitado 3.3), (a) ¿Cutil es el volumen de agua, en mil., que debe someterse a electrólisis para obtener 0,50 L de una mezola de hidrógeno y exígeno gas en condiciones estándar, de presión y temperatura, STP? (b) ¿Cuil es el volumen de oxígeno producido con este procedimiento//

El proceso mestrado en la aramación de la Electrólisis del agua (eCapítulo 8.3) generalmente na es un proceso favorable económicamente, (a) Culcule la estalpía de la rescoión de electrólisis por mol de agua. (b) ¿Cuá) es el cambio de entalpia correspondiente a la formación de un volumen total de 0.50 L de eas en condiciones estándar, STP?

77. Aproximadamente el 40% del ladrógeno utilizado en los procesos industriales procede del refinado del perróleo. En la uniresción sobre Hidrogenación-reacción superficial («Capítulo 8.5), se nujestra un ciemplo de una etapa del refinado. (n) ¿ Qué papet juega la superficie del metal en esta reacción? (b) En algunos estudios experimentales, se utiliza el deuterio (D₇) en hugar del hidrógent. ¿Cuál seria el producto de una reacción de culeno con deutario?

9

Los electrones en los átomos

Contenido

- 9.1 Radiación electromagnética
- 9.2 Espectros atómicos
- 0.3 Teoría egántica
- 4.4 El átomo de Bohr
- 9.5 Dos ideas que condujeron a la mecánica cuántica
- 9.6 Mucárica ondalatoria
- 9.7 Números cuánticos y orbitales de los electrones
- 9.8 Interpretación y representación de los orbitales del átomo de hidrógeno
- 9.9 Espin del electrón. Un cuarto número cuántico
- 9.10 Átomos multialactronicus
- 9.14 Configuraciones electrónicas
- 9.12 Configuraciones electrónicas y la tabla periódica
 - Atención a Universide
 He-Ne



Esta imagen de tres neuronas, los objetos de color gris azulado, ha sido obtenida con un microscopio electrónico basado en las propiedades ondulatorias de los efectrores, propiedades que se discuten en este capitulo

A finales del siglo XIX, algunos observadores del panorama científico pensaron que había llegado el momento de cerrar los libros de física. Con los conocináentos acumulados en los dos o tres siglos anteriores, lo que quedaba era aplicar estos conocimientos de física, tísica clásica, a campos como la química y la biología.

Sólo quedaban algunos problemas fundamentales por explicar, como elertos detalles de la emisión de la luz y un fenómeno conocido como el efecto fotocléctrico. Pero la solución de estes problemas, más que marcar un final, señaló el comienzo de una nueva época dorada de la física. Estos problemas se resolvieron mediante una nueva y atrevida propuesta, la teoría cuántica, que abrió un camino científico de dimensiones épicas. En este capítulo veremos que la física clásica no es adecuada para explicar los fenómenos a sivel atómico y molecular, sólo la teoría cuántica es capaz de hacerlo.

El aspecto de la mecánica cuántica que se va a resaltar es la descripción de los electrones a través de características conocidas, como los números cuánticos y los orbitales electrónicos. El mudelo de estructura atárnica que se desarrolla aqui nos ayudará a explicar mechos de los ternas discundos en los capítolos siguientes: las tendencias periódicas en los propiedades físicas y químicas de los elementos, el enlacé químico y las fuerzas intermoleculares.

9.1 Radiación electromagnética

El tema principal de este capítulo es la estructura electrónica de los átornos. Podemos conocer el comportamiento de los efectrones en los átornos estudiando las interacciones de la radiación electromagnética con la materia. Empezaremos con información fundamental sobre la radiación electromagnética y en las siguientes secciones consideraremos las conexiones entre la radiación electromagnética y la estructura atónnica. Probablemente, el mejor método para introducir la materia de este capítulo es considerar dos niveles. Concentrarse primero en las ideas básicas relativas a la estructura atónnica, muchas de las caules están illustradas en los ejemplos del texto y, al mismo tiempo, observar algunos detalles que se presentan en los apartados ¿Está proguntándose...?, y en parte de las Secciones 9.6, 9.8 y 9.10.

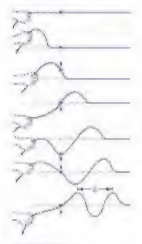
La radiación electromagnética es una forma de transmision de energia en la que los campas eléctricos y magnéticos se propagan por ondas a través del espacio vacio (el vacio) o a través de un medio como el vidrio. Una onda es una perturbación que transmite energia a través de un medio. Cualquiera que se haya sentado en un bote pequeño sobre una gran masa de agua ba experimentado un movimiento ondulatorio. La onda se mueva por la superficie del agua y la perturbación lace subir y bajar al bote. Aunque las ondas en el agua poeden resultamos nais familiares, varias a unitazar un ejemplo mas sencillo, una onda viajando en una cuerda, para illustrar algunas ideas importames y la terminología sobre ondas.

Imagine que ata el extremo de una cuerda larga al tirador de uno puerta y sujeta el otro extremo con su mano (τέκισε la Figura 9.1). Además, imagine que ha coloreado un pequeño segmento de la cuerda con tinta roja. Al mover la mano arriba y abajo se produce un movimiento de onda en la cuerda. La unda viaja a la largo de la cuerda pero el segmento coloreado sólo se mueve arriba y abajo. En relación a la línea central (linea discominua en la Figura 9.1), la onda contieñe crentos, o pantes altos, donde la cuerda está a la distancia mayor por encima de la línea central, y vulles, o puntos bajos, donde la unerda está a la distancia mayor por debajo de la línea central. La altura maxima de la onda por encima de la línea central o la máxima profundidal por debajo, se denomina amplitud. La distancia entre los máximos de dos crestas sucesivas, o los minimos de dos valles, se denomina longitud de unda, y se designa con la letra griega lambda. λ.

La longitud de onda es una característica importante en una onda. Otra de sus características, la frecuencia, designada por la letra griega nu r_i es el numero de crestas o valles que pasan por un pura dado por unidad de tiempo. La unidad de frecuencia es tiempo 1 , normalmente s 1 (por segundo) y significa el número de secesos y cielos por segundo. El producto de la longitud de una onda (λ) y la frecuencia (r) indice el desplaza miento del frente de ondas en la unidad de tiempo, es decir, la relocidad de la onda Asi, si la longitud de onda en la Figura 9.1, fuera 0.5 m y la frecuencia $3 s^{-1}$, que significa wes movimientos de mano completos de arriba abajo por segundo, la velocidad de la onda sertia 0.5 m \times 3 s 7 = 1.5 m/s.

No se puede ver realmente una onda electromagnética de la misma forma que vemos una onda sobre la cuenda, pero se puede representar la onda como en la Figura 9.2. Como moestra la figura, la componente de la radiación associada con el campo magnético se encuentra en en plano perpendicular al de la componente del campo eléctrico. Un campo eléctrico es la región alrededor de una particula cargada eléctricamente. Se puede detectar la presencia de un campo eléctrico midiendo la fuerza ejercida

Las ondas en el aguia, las ondas de sonido y las ondas sismicas (que producen terremotes), son diferentes a la radiación electromagnetica, ya que requieren un medio material para su transmisión. »

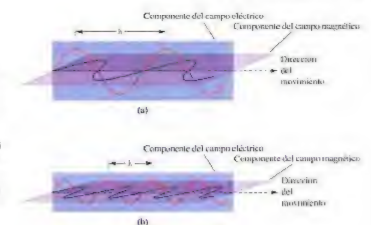


A FIGURA 9.1 El movimiento ondulatorio más sencillo: una onda a través de una cuerda

Enmo resultado del movimiento hacia erriba y bueria abajo de la cuerna las condas pasem a lo largo de la tempinal de la cuerda de izquierda a derecha moviendose en una ducersión. Se indica la tempinal de unda A, que es la distancia entre dos crestas sacestras.

► FIĞÜRA 9.2 Ondas electromagnéticas

Este esquema de dos ondas electromagnéticas diferentes muestra la propagación de los compos oscilantes, eléctrico y magnético, perpendiculares entre si. Para una orda dada, los longitudes de oudo, frecuencios y amplitudes de los compos eléctrico y magnético componentes son idénticas. Si estas imágenes tienen lugar en el mismo instante de tiempo, podemos decir que (a) representa la onda con longitud de onda más larga y frecuencia más hejo, y (b) representa la onda con longitud de ouda más corta y frecuencia más alta



sobre un objeto cargado eléctricamente que se encuentre dentro del campo. Un campo magnético se encuentra en los alrededores de un imán. De acuerdo con la teoria propuesta por James Clerk Maxwell (1831-1879) en 1865, la radiación electromagnética, una propagación de campos eléctrico y magnético, se produce por aceletación de una partícula cargada eléctricamente, una partícula cargada que cambia de velocidad. Las ondas de radio, por ejemplo, son una forma de radiación electromagnética producida por oscilaciones, fluctuaciones de la corriente eléctrica en un circuito eléctrico especialmente disensada. En la luz visible, otra forma de radiación electromagnética, las partículas cargadas que se aceleran son los electrones que se encuentran en los interios o modéculas.



Frecuencia, longitud de onda y velocidad de la radiación electromagnética

La unidad SI para la frecuencia es el herclo (Hz), s. s., y la unidad SI fundamental para la longitud de corda es el metro (m). Sin embargo, debido a que muchos tipos de radiación electromagnética tienen longitudes de unda muy cortas, también se milizas unidades más pequeñas, incluyendo las que se emestran a continuación. El angarom, flamado así por el físico sueco Anders Ángatröm (1814-1874), no es una unidad SI.

I centimetro (cm) =
$$1 \times 10^{-2}$$
 m

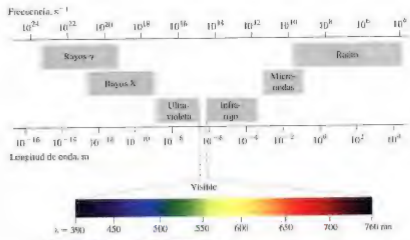
l micrómetro (
$$\mu$$
m) = 1 × 10 6 m

l nanémetro (mm) =
$$1 \times 10^{-9}$$
 m = 1×10^{-7} cm = 10 Å

I picômetro (pm) =
$$1 \times 10^{-17} \, \mathrm{m} = 1 \times 10^{-10} \, \mathrm{cm} = 10^{-2} \, \mathrm{\AA}$$

l angstrom (Å) =
$$1 \times 10^{-10} \text{ m} = 1 \times 10^{-8} \text{ cm} = 100 \text{ pm}$$

▶ La velocidad de la luz se redondea normalmente a 3,00 × 10⁸ m s⁻¹. Una característica de la nadiación electromagnética es su velocidad *constante* de 2,997925 × 10⁸ m s⁻¹ en el vacío, a menudo denominada *velocidad de la haz.* La velocidad de la haz se representa por el símbolo c, y la refación entre esta velocidad, la frecuencia y la longitud de onda de la radiación electromagnética es



A FIGURA 9.3 El espectro electromagnètico

La región visible, que se extiende desde el violeta a la fongitud de coda más corta, hasta el rejo a la longitud de coda más larga, es sólamente mas pequeña región del espectro complete. Tranteiro se máticad les microvins aproximados de longitud de coda y frecuencia de otros tipos de radación electromagnética.

Activided solon el espectro visible

La Frenta 9.3 indica el ampleo antervalo de posibles longitudes de onda y frecuencias para algunes tapos de nafación electromagnética comunes, e dustra este becha importante: la lungitud de onda de la radiación electromagnética es más corta para frecuencias altas y más larga para frecuencias hajas. El Ejemplo 9.1 illustra una aplicación de la Ecuación (9.1)

EJEMPLO 9.1

Relación entre la frecuencia y la longinal de onda en la rediación electromagnética. La mayor parte de la luz procedente de una lámpara de sodio tiene una longitud de onda de 589 cm. ¡Cuál es la frecuencia de esta radiación?

Solución

Primera gademos convertar la longatud de corda de la loz de nanometros a metres y después apliografa ficuación (9.1).

$$A = 589 \text{ nm} \times \frac{9 \times 10^{11} \text{ m}}{1 \text{ nm}} = 5.89 \times 10^{11} \text{ m}$$
 $a = 2.998 \times 10^{11} \text{ m/s}$
 $a = 7$

Reordene la Ecuación (9.1) en la torma $v = \varepsilon/\lambda$ y obtenga κ

$$a = \frac{c}{\lambda} = \frac{2.998 \times 10^{9} \text{ m/s}^{-1}}{5.89 \times 10^{-9} \text{ m}} = 5.09 - 10^{11} \text{ s} = 5.09 - 10^{11} \text{ fb}$$

Ejemplo práctico A: La luz que emiten los destos rejos, LED (diedes emisures de luz) normalmente se observa en muchos dispositivos electrónicos. Un diodo roja suele emitir luz de 690 nm de longitud de endo. ¿Cuál es la frecuencia de esta luz?

Ejemplo práctico B: Una emisóra de cadio FM emite en una frecuencia de 91,5 megahencias (MHz). ¿Cuál es la longitud de onda de estas endas de radio, expresada en metros?

Una característica importante de las ondas electromagnéticas

Las propiedades de la radiación electromagnética que utilizaremos más ampliamente son las que acabamos de introducir, amplitud, lengual de onda, frecuencia y velocidad. Hay otra característica esencial de la tadiación que interviene en la discusión de la estructura atómica. A continuación introducirsos esta característica.

Si hanzamos dos cantos rodados a un charco y caen muy cerca uno del cino, observamos ondas que parten de los pantos de impacto de los dos cantes. Los dos grupos de endas interseccionan, y como pedemos ver en la Figura 9.4a, hay lugares en doade las ondas desaparecen y lugares donde pensisten creando un patrón de entrecrazamiento característico. Cuando las ondas se encuentran coincidiendo en sus crestas (o en sus valles), las andas se combinan formando las crestas más altas (o valles más profundos) en el agua. En este caso, se dice que las ondas están en fase y la suma de ondas se llama interferencia construcción (céase la Figura 9.5a). Ceando las ondas se escuentran de modo que el máximo de una coda coincide con el valle de otra, las ondas se anulan y el agua queda plana (néase la Figura 9.5b). Se duce que estas ondas no están en fase y la amilación de las codas se denomina interferencia destructivo.

Una ilustración habitual de interferencias que implique ondas electromagnéticas se puede ver en ios colores del arco iris, que brilla en la superficie de un disco compacto (véase la Figura 9.4b). La aux blanca, como la luz del soi, contiene todos los colores del arco
tris. Estos colores difieren en longitud de onda (y frecuencia) y cuando estas diferentes
longitudes de onda componentes se reflejan fuera de los surcos estrechamente espaciados del CD, recorren distancias ligeramente diferentes. Esto crea diferencias de fase que
dependen del ángado con el que mantenemas al CD respecto a la fuente de luz. Las ondas de luz en el haz interfieren con el resto de las ondas, y para un ángulo dade entre la
luz incidente y la reflejada, se cancelan tados los colores excepto uno. Las ondas de luz
de este color interfieren constructemmente y se refuerzan unas a otras. Así, el cembiar el
angulo cance el CD y la fuente de luz, vermos diferentes colores. La dispersión de as diferentes longitudes de onda componentes de un haz de luz debada a la interferencia producida por reflexión en una superficie con surcos se llama difençción.

La difracción es un fenómeno que puede explicarse solamente como una propuedad ondulatoria. La interferencia y la difracción de las ondas de agua y las ondas electromagnéticas rienen la misma descripción física y matemática.

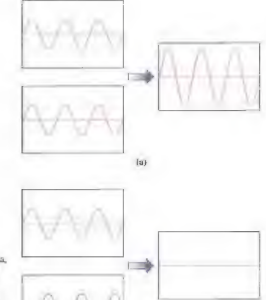
RECUERDE ►

que la interferencia destructiva se produce cuando las ondas tienen un desfase de una semi-fongitud de onda. Si el desfase de las ondas es mayor o menor que esta semi-fongitud, pero tampoco están completamente en fase, sólo se produce interferencia destructiva purcial





▲ FIGURA 9.4 Ejemplos de interferencia (a) Piedras y codas. (b) Reflexión de loz en un CD.



(10)

► FIGURA 9.5 Interferencia entre dos ondas de luz que solapan

(a) En la interferencia constructiva, los valles y las crestas están en la misma posterón (en fase), lo que lleva a la suma de las dos ondas.
(b) En la interferencia destructiva.
los valles y las crestas están cambiados de pasición (desfesados), produciendo la audición de las dos ordas.



¿Está preguntándose...?

¿Qué sucede con la energia de una onda electromagnética cuando se produce la interferencia?

Como observantos en la Figura 9.2, la onda está constituída por campos eléctricos (E) y magnéticos (B) oscrilantes. Las magnitudes de E y B oscrilan continuamente o cambian de positivo a negativo. Estos campas oscilantes ercan una fuerza electromagnética oscilante. Una particula cargada interaccionará con la fuerza electromagnética y oscilará hacia atrés y hucus defante con cambias de velocidad constantes. La velocidad variable proporciona a la particula una energia cinática cambiante que es proporcional al cuarirado de la velocidad (es ducir,

 $e_i = \frac{1}{2} m a^i$). En consecuencia, la energía de tina coda depende no sólo de los valores de $E y B_i$

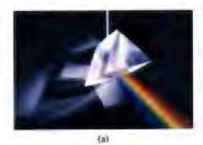
sino de la suma de sus caudrados, es decir. de E^1+B^2 . La energía también está relacionada con la *intensistad* (I) de la cacia, una magnitud, que está relacionada a su vez con el *cuadrado* de la amplitud de la cacia. Suponga que la implitud de la (acta vale 4. Eutonees, si un par de cada está en fase o faera de fase, la energía para cada onda es proporcional a $I^1+I^2 \neq 2$. La energía promedio del par de condas también es proporcional a 2 (es decir. (2+2)/2). Lin la interferencia constructiva, la amplitud será 2, de forma que la energía es proporcional a 4. En la interferencia destructiva. La amplitud es cero y la energía es cero. Observe sin embargo que el pronecio entre las des situaciones también es 2 (es decir. (4+0)/2), de forma que la energía se conserva, como debe ser.



A FIGURA 9.6
Refracción de la luz
La luz es refractuat (desviada)
cuando pasa dosde el nire al
prisma de vidrio y de mesvo
cuando emerge del prisma al ane.
La fotografía muestra que la luz
reja es la que menos se refracta y
la acut la que más. La luz azad
incide sobre el prisma con un
ángulo tat que el haz sofre una
reflexión interna antes de salir
del prisma.

El espectro visible

La velocidad de la luz en cualquier medio es menor que en el vacía. La velocidad es diferente en cada medio. Como consecuencia, la luz es refracteda o desviada cuando pasa de un medio a otro (véase la Figura 9.6). Además, aunque todas las cadas electromagnéticas tienen la masma velocidad en el vacío, las ondas de diferentes longitudes de enda tienen velocidades ligeramente diferentes en el aire o en otros medios. De esta forma, cuando un baz de luz blanca pasa a través de un medio transparente, las longitudes de unda contemdas en la luz blanca son refractadas de forma diferente. La luz es dispersada en una banda de culores, un espacio. En la Figura 9.7s, un haz de luz blanca, por ejemplo luz del sol, es dispersada por un prisma de vidrio en una banda continua de colores que corresponden a tudas las longitudes de onda componentes desde el rojo al violeta. Este es el espectro visible que se muestra en la Figura 9.3 y que también se puede ver en un arco iris, dende el medio que dispersa la luz del sol son las guitas de agua (véase la Figura 9.7b).





▲ FIGURA 9.7 El espectro de la luz "blança".

(g) Dispersión de la luz e través de un prisma. Cuando la luz "blanca" pera a través de un prisma de videro, la luz roja es la que menos se refraeta y la luz violeta la que más. El resto de los enlares del espectro visible se epatientran entre el rojo y el violeta. (h) Areo iris cetta de una catarata. Aqué, las gotias de agua son el medio de la dispersión.

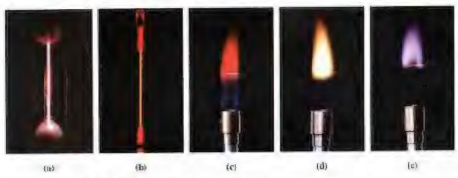
9.2 Espectros atómicos

Se dice que el espectro visible de la Figura 9.7 es continuo porque la luz difractada está formada por un gran número de longitudes de onda. Si la fuente de un espectro emite luz coa un número relativamente poqueño de longitudes de onda, se observará un espectro discontínuo. Por ejemplo, si la fuente de luz es una descurga eléctrica a través de un gas, sólo se ven ciertos colores en el espectro, como muestra la Figura 9.8a-b. O bien, si la fuente de luz es una lluma de gas en la que se ha introducido un compuesto iomea, la flama puede adquirir un color indicativo del ion merálico presente (vénse la Figura 9.8c d-e). En estos casos los espectros consisten en un mimero femitado de longitudes de onda que se observan como líneas coloreadas, con espacios escurtes entre ellas. Estos espectros discontintos se llaman espectros atómicos o espectros de líneas.

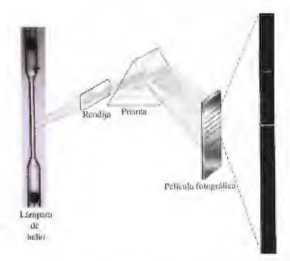
En la Figura 9.9 se dustra la obtención del espectro de lineas del helio. La fuente de luz es ana támpara que contiene gas helio a baja presión. Cuando pasa una descarga eléctrica a través de la himpara, los átemos de helio abserben energia que luego emiten en forma de luz. La luz se hace pasar a través de una rendija estrecha y después se dispersion mediante un prisma. Los distintos colores que composen la luz se defectan y registran en una película fotográfica. Cada longitud de onda componente aparece como una imagen de la rendija, una línea estrecha. En total hay seis líneas en el espectro de helio que pueden verse a simple vista.



Policula sobre el ensayo a la llama de metales



▲ FIGURA 5.8 Fuentes de emistón de luz Luz emitida por una descarga eléctrica a través de (a) gas hidrógeno y (h) gas belio. Luz emitida cuando se excitan a la llama compuestos de los nietales alcalinos: (e) litio, (d) sedan y (e) possio



► FIGURA 9.9

El espectro atómico, o espectro de líneas, del helio Esquena de un espectrolografo en el que fouegrafían las líneas espectrales. Si la observación se hace a sumple visue el disposativo se denomina espectraciones. Si se miden las posteiones y la intensidad de las líneas y se registran por otros medios, diferentes a los visuales o fotográficos, el término generalmente usado es esperarcionalm.

Elumen diseñó un mechero de gas especial para sus estados espectroscópicos. Este mechero, es el mechero Bunsen común en los laboratorios, que produce may poce radiación de fondo que interfiera con las observaciones espectrales. Cada elemento tiene sa propio espectro de lineas característico, uma especie de huella dactilar atómica. Roben Bursen (1811-1899) y Gustav Kirchhoff (1824-1887) desarro-Baron el primer espectroscopio y la utilizaron para identificar elementos. En 1860, descubrieron en macro elemento y lo llamaron cesio (en latín, existus significa azul cielo) debido a las líneas azules características de su espectro. En 1861 descubrieron el rubidio de ferrna parecida (en latín, rubidius, significa el rojo más oscuro). Y otro elemento más, que caracterízaron por su espectro único fue el helio (en griego, helios, significa el sol). Su espectro se observó durante el celipse solar de 1868, pero el helio no se aisió en la Tierra hasta 27 años más tarde.

El espectro atómico del hidrógeno ha sido uno de los espectros atómicos mas extensamente estudiados. La hiz de una lámpara de hidrógeno se ve de color párpara misco (vánse la Figura 9.8a). La longitud de onda principal de esta luz es la luz ruja de 656.3 nm.



▲ FIGURA 9 10 Un espectro de lineas: la serie de Balmer para los átomos de hidrógeno. Las quatro líneas que se muestran son las únicas visibles a simple vista. Además, en la región ultravioleta ((JV) se encuentran otras lineas más próximas entre si

Sin embargo, en el espectio visible del histrógeno atomico apareceo otras tres lineas: una linea azul verdosa a 486,1 nm, una linea violeta a 434,0 nm, y otra linea violeta a 430,1 nm. El espectro atómico visible del hidrógeno se muestra en la Figura 9-10. En 1885, Johann Balmer, deduso aparentemente mediante la sécnica de prueba y crror, una fórmula para las fongitudes de orala de estas licuas espectrales. La ecuación de Babuer escritaen la forma propiiesta por Johannes Rydberg es.

$$\nu = 3.2884 \times 10^{11} \text{ s}^{-1} \left(\frac{1}{2^{j}} - \frac{1}{p^{j}} \right)$$
 (9.2)

En esta equación νf es la frecuencia de una línea espectral y n debe ser un número entero mayor que dos. Si se sustituye en la ecusción n = 3, se obtiene la frecuencia de la linea roja. Si se hace n=4, se obtique la frecuencia de la línea azul verdosa, y asi sucesivamente

Como los espectros atómicos están formados únicamente por un número limitado de lineas con longitudes de ouda bien definidas, proporcionan una gran oportunularl para conocer las estructuras de los átomos. Por ejemplo, este hecho sugare que solamente hay un limitado mimero de valores de la energia que son capacos de exedar los atomos. gascosos. Sin embargo la física clásica (siglo XIX) no era capaz de proporcionar una explicación a los espectros atómicos. La clave de este enigma se encuentra en un granhalfazgo de la ciencia moderna, la teoría cuántica.

Teoría cuántica 9.3

Se sabe que los objetos catientes emiten fuz de diferentes colores, desde el 1010 oscuro de un elemento calefactor en un hacro electrico, al blanco brillante del filamento de una nombella eléctrica. La loz canitela per un objeto radiante cabante soccle ser dispersada por un prisma produciondo un espectro de colos continuo. Como paede verse co la Figura 9.1], la intensidad de la laz varia ligeramente con la longitud de onda, con un máximo a una cierta longitud de onda determinada por la temperatura de la ficente. Como en el caso de los espectros atómicos, la física elástica ao pudia proporcionar una completa explicación de la emisión de luz por los sólidos calientes, conocida como radiación del cuerpo negro. La teoría clásica predice que la intensidad de la radiación emitida debería aumentar indefinidamente, como indican las líneas discontinuas en la Figura 9.11. En 1908 Max Planck (1858-1947), para explicar que la intensidad no ammente indefinidamente, hizo una propoesta revolucionaria: la energía, como la materia, es discontigua. Esta es la diferencia esencial entre la física clásica de la época de Planck y la nueva teoria cuántica que et propasa: la física clásica no limita la cantidad de energia que un visterra puede tener, mientras que la teoría cuámica Intrita esta energia a un conjunto discretó de valores específicos. La diferencia entre dos de las energias permitidas de un sistema también tiene un valor específico, llamado un **cuanto** de energia. Esto significa que cuando la energia aumenta de un valor permitido al siguiente, aumenta en un incremento pequeño o cuanto. Podemos hacernos una idea sobre el cuanto de energía: la relación entre un cuanto y la energia total de un sistema es similar a la relación que existe entre un átomo sencillo y una itiuestra completa de material.



▲ Emision de luz par et hierro daggeteiler.



A Max Planck (1858-1947)

Capitulo 9

A FIGURA 9.11 Espectro de la radiación emitida por un cuerpo catiente Un objeto que se calsenta al rojo proposicional bil espectivo que presenta un máximo afrededor. de 675 nm, mientras que un objeto que se calienta al rojo blanco presenta un espectro que tiene intensidades comparables para todas las longitudes de anda en la región visible. El solliggie una temperatura contro «uespo regro emisor de approximations and 5780 k. Los régatos emeteo radiación a indolas temperaturas, no sólo a temperaturas elevadas, Por ciemolo, la radiación infrancea. emitida per les objetes las hace visibles en la oscuridad mediante galas de visión Cabell JERA

El modelo que Planck etilizó para la emisión de radación electromagnetica fue el de un grupo de átomos en la superficie de un objeto caliente escilando juntos con la misma frecuencia. La impéresis de Planck fue que el grupo de átomos, el osedador, debe tener una energia que se corresponde con a la ecuación

$$e = vibs$$

donde e es la energia, n es un número entero positivo, v es la frecuencia del oscillador y h es una constante que fubo que determinarse experimentalmente. Utilizando su teoría y dados experimentales para la distribución de frecuencias con la temperatura, Planck estableció el signifente valor para la constante h. Abura se deixomina constante de Planck y tiene el valor

$$b = 6.67607 \times 10^{-11} \, \mathrm{J} \, \mathrm{s}$$

El postulado de Planck puede enunciarso de una forma más general: la energía de un cuanto de radiación electromagnética es proporcional a la frequencia de la radiación, cuanto más alta es la frecuencia, mayor es la energía. Esto se resume en lo que cunticemos como la counción de Planck.

$$E = h\nu \tag{9.3}$$

La existencia de niveles de energía separados es un concepto dificil de aceptar porque es contrario a todas las experiencias con sistemas físicos macroscópicos. Por este metivo, no es sorprendente que los científicos, incluyendo al mismo Planck, fueran inicialmente escepticos a las hipotesis cuánticas. Fue una teoría disenada para explicar la emissión de los cuerpos negros y no pudo ser aceptada realmente como un principio general hasta que fue comprobada en otras aplicaciones.

La hipotesis cualetica sólo adquirió el estatus de tina nueva pran teoria cientifica despues de ser aplicada con carto a otros fenements distrotes a la nalizarión del cuerpo negro. El primero de estos éxitos llegó en 1905 con la explicación cuántica de Albert Einstein del efecto fotoeléctrico.



¿Está preguntándose...?

¿Cómo justifican las ideas de Planck que la intensidad de la radiación del cuerpo negro decaiga a frecuencias altas?

Planck ferda conecimiento del trabajo de Ludwig Boltzmano, que había obtenido, junto con fianes Maxwelf, una ecuación para justificar la distribución de velocidades usoleculares. Boltzmano había demostrado que la probabilidad relativa de encontrar una molécula con una determinada velocidad estaba relationada con sa energía mediante la siguiente expresión.

donde k_0 es la constante de Boltzmann. También se puede observar que la curva de intensidad frante a la longitud de onda en la Figura 9.11 presenta una gran senegarza con la distribución de velocidades moleculares en la Figura 6.17. Planck suptam que las consideradas escitante que embre la metación del cuerpo negro estaban distribuidas de acuerdo con la fey de distribución de Boltzmann. Es decir, la probabilidad relutiva de que un escitador tenga la coergia nha es propoccional a $e^{-C_{\rm F}}$, donde a es un número entres, 1, 2, 3,... Así, esta expresión muestra que la probabilidad de tener un oscilador con una frecuencia alta es menor que tenerto con frecuencias más bajas, puesto que cuando a oumenta, $e^{-C_{\rm F}}$, distribuiça de no tener valures existinaes de energía en los osciladores que constituyen la fuente de emisión de luz conduce a un excetente acuerdo entre teoría y experimento

El efecto fotoeléctrico

En 1888, Herarich Elertz descubrió que cuanda la luz chera con la superficie de ciertos metales, se emiten electrones. Este fenómeno se denomina efecto fotoeléctrico y sus características más sobresalientes sen:

- la emisión de electrones sótamente ocurre coando la frecoencia de la luz incidente excede un valor umbral determinado (n_o). Además, coando se comple esta coadición, se puede observar que
- el número de electrones emitido depende de la intensidad de la radiación incidente, pero
- las energias eméricas de los electrones emitidos dependen de la frecuencia de la luz.

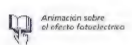
Estas observaciones, especialmente la dependencia con la frecuencia, no pudieron explicirse mediante la teoria ondulatoria clásica. Sin embargo, Albert Einstein demostró que era exactamente lo que debería esperarse con una interpretación corpuscular de la radiación. En 1905, Einstein propuso que la radiación electromagnética tiene propiedades con pusculares y que las "particulas" de luz, desominadas posteriormente fotones por G. N. Lewis, tienen una energía característica dada por la retuación de Planck. E = ha

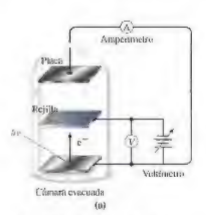
En el naodelo corposcular, un fotón de energía ha golpen a un electrón que absorbe la energía del fotón. Si la energía del fotón ha es mayor que la energía de unión del electrón a la superficie, una magnitud conocida como finición trabajo, se libera un fotoelectrón. Así, la luz de menor frecuencia que produce el efecto fotoeléctrico es la frecuencia umbral y cualquier energía superior a la fonción trabajo aparece como energía cinética en los fotoelectrones emitidos.

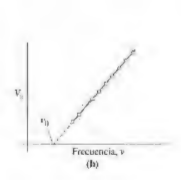
En la siguiente discusión, basada en el experimento mostrado en la Figura 9.12, veremos cómo se determinan la frecuencia umbral y la función trabajo. También veremos que el efecto fotoeléctrico proporciona una determinación independiente de la constante de Planck. In.

En la Figura 9.12 se bace incidir la luz sobre un trozo de metal en un recinto en el que se ha hecho el vacío. Los efectrones emitidos por el metal, fotoelectrones, se des-

Para escapar de una supterfício fistochéctrica, un electrón debe lacerfo con la energia procedente de una sola colisión de un fistón de electrón no puede acumular la energia procedente de varios choques.







▲ FIGURA 9.12 El efecto fotoeléctrico

(a) Diagrama esquemático del aperato utilizado para medidas del efecto tetociccimio. (b) El potencial de frenado de los fotoclectorios en función de la frecuencia de la radiación incidente. El potencial de frenado (V.) se representa frente a la frecuencia de la radiación incidente. La frecuencia umbral, n., del metal se obtene por extrapolación.

plazan hacia la placa superior y completan un circuito eféctrico dispuesto para medir la intensidad fotnelectrónica mediante un amperimetro. A partir de la magnitud de esta intensidad, se puede determinar la velocidad con la que son emitidos los efectrones. Se conecta un segundo circuito para medir la velocidad de los fotoelectrones y, a partir de este valor, sa energía cinética. En este circuito se mantiene una diferencia de potencial (voltaje) entre el metal fotoeléctrico y un electrodo de rejula abierta colocado por debajo de la placa superior. Para que fluya la corriente eféctrica, los efectrones deben pasar a través de las aberturas de la rejitla hasta alcanzar la placa superior. El potencial negativo de la rejitla sirve para ralentizar la flegada de los electrones. Al aumentar la diferencia de potencial entre la rejitla y el metal emisor, se alcanza un punto en el que los fotoelectrones son detenidos antes de alcanzar la placa superior y la corriente cesa. La diferencia de potencial cu este momento se denomina potencial de frenado V₁. Con el petencial de frenado, la energía cinética de los fotoelectrones se ha convertido en energía potencial expresada mediante la siguiente ectación (en la que m. u y e son la masa, velocidad y carga de un electrón, respectivamente).

$$\frac{1}{2}mn^2 = eV_{\mu}$$

Como resultado de experimentos del tipo que se açaba de describir, se encuentra que V_v es proporcional a la frecuencia de la luz incidente pero independiente de la intensidad de la luz. Además, si la frecuencia, v_v es interior a la frecuencia umbral, v_{in} no se produce corriente fotoeléctrica, como se muestra en la Figura 9.12. A frecuencias mayores de v_{in} la ecuación empírica para el potencial de frenado es

$$\chi t = k(p + p_0)$$

La constante à es independiente del metal utilizado pero v, varís de un metal a atro. Aunque no hay relación entre V, y la intensidad de la luz, la corriente franciéctrica es proporcional a la intensidad (I) de la luz.

La función trabajo es una magnitud trabajo, y por tanto de energía. Una forma de expresar esta magnitud es como el producto de la constante de Planck y la frecuencia umbral: $E = hv_p$. Otra forma es expresarla como el producto de la carga del electrón, ϵ , y el potencial. V_p , que tiene que alcanzarse en el metal: $E = eV_p$. Así, la frecuencia umbral para el efecto fotoeléctrico viene dada por

$$\nu_0 = \frac{eV_0}{h}$$

Como la función trahajo (eV_o) es característica del metal utilizado en el experimento, ν_o también es característica del metal, como se confirma experimentalmente.

Cuando en fotón de energia his choca con un electrón y éste supera la función trabajo

 eV_w el electrica es liberado con la energía cinética $\left(\frac{1}{2}\right)me^2$. De seuerdo con la ley de conservación de la energía, tenemos,

$$\frac{1}{2}mu^2 + \epsilon V_0 = h\nu$$

que da lugar a

$$eV_s = \frac{1}{2} mu^2 = h\nu - eV_0$$

que es idéntica a la ecuación determinada empíricamente para V, con k=h/e cuando $hv_n=eV_n$. Experimentos precisos demostraron que la constante h tenía el mismo valor que el determinado por Planck para la radiación del cuerpo negro. Además, como el número de fotoelectrones aumenta con la intensidad de la luz, esto indica que hay que asociar la intensidad de la luz con el número de fotones que flega a un punto en ta unidad de tiempo.



A Albert Einstein



¿Está preguntándose...?

¿Cómo se manifiesta la energia de un fotón?

Emperemos con una importante relación, dada por Finstein, entre la masa y la velocidad de una partícula. Liamemos $m_{\rm o}$ a la masa de una partícula cuando tanto la partícula como el disposição de medida se escuentran en reposo. Si volventos a medir la masa cuando la partícula se mueve con una velocidad $m_{\rm e}$ encontramos que su masa numenta de acuerdo con la ecuación

$$m = \frac{m_0}{\sqrt{1 - u^2/c^2}}$$

conde m es la masa de la particula, denominada masa relativista, y c la velocidad de la luz. Para particulas que se mueven con velocidades menores del 90 por ciento de la velocidad de la luc, la masa relativista, (m), es esencialmente la misma que la masa en reposo. (m_c) .

Herros visto que la energía cinética de una particula viene dada por

$$E_{K} = \frac{1}{2} nu^{2}$$

Sin embargo, como los fotones se mueven a la velocidad de la luz, su masa en reposo debe ser cero (en otro case, su masa relativista m sería infinita). Entonces, ¿dónde está su energíu?

Aunque los fotones tengan masa en repost auta, poseen un momento que se define como la masa relativista por la velocidad de la particula. La teoría de Einsteia de la relatividad especial establece que la energía de una particula y su momento (p = ma, véase el Apartado 6.7) están relacionados por la expresión

$$E^0 = (p_0 c)^2 + (p_0 c^2)^2$$

donde m_c es la masa en reposo de la partícula. Para fotones que se mueven a la velocidad de la luz c, la masa en reposo es cero. De aquí se deduce que,

$$E = pc = h\nu$$

$$p = \frac{h\nu}{c} = \frac{h}{h}$$

Los fotones poseen un momento y este momento es el que se transfære a un electrón durante una cotisión. En tedas las cufisiones entre fotones y electrones el momento se conserva. Así se puede ver que los modelos ondulatorio y corpuscular están intimamente relacionados. La energia de un fotón está relacionada con la frecuencia de la codu por la ecuación de Planck, y el momento del fotón está relacionado con la longitud de onda de la unda jour la ecuación que acabanços de obtener precisamente? Cuando un fotón colisiona con un electrón, transfere el momento al electrón que se acelera y adquiere una nueva velocidad. La energía del fotón disminuye y como consecuencia, su longitud de ordanamenta. Este fenómeno, denominado efecto Compton, fue descubierto en 1923 y confirmó la naturaleza corpuscular de la luz-

Los fotones de luz y las reacciones químicas

En el Capítulo 8 vimos reacciones químicas inducidas por la luz, las reacciones fotoquímicas. En estas reacciones los fotones son "reactivos" y podemos indicarlos en las ecuaciones químicas por el símbolo hy. Así las reacciones en las que se produce el pzono a partir del exigeno en la atmósfera pueden representarse por

$$O_3 + h\nu \longrightarrow O + O$$

 $O_2 + O + M \longrightarrow O_1 + M$

La radiación necesaria en la primera reacción es radiación ultravioleta con longitud de onda menor que 242,4 nm. Los átomos O de la primera reacción se combinan con

Os para formar O₃. En la segunda reacción, es necesario un "tercer euerpo", M. como $N_3(g)$ para eliminar el exceso de energia e impedir la disociación insaediata de las moléculas de O₁.

El Ejemple 9 2 trata sobre las reacciones fotoguimicas en las que intervierse el 026no. En este ejemplo ventos que el producto de la constante de Planck (h) y la frecuencia (p) es la energía de un fotón de radiación electromagnética expresada en julios Invariablemente, esta energia es únicamente una minuscula fracción de un julio. Suete ser btil trabajar con eoengias macko wayores, como un mol de fotones, $(6.02214 \times 10^{13}$ fotomes).

EJEMPLO 9.2

Utilización de la ecuación de Planck para raleular la energia de las fotones de las. La radiación de longitud de cada 242,4 nm, es la longitud de onda más larga que produce la l'otodisociación del O_2 , ¿cuál es la energía de (a) un fotón y (b) un mot de fotones de esta radiación $^{\frac{1}{2}}$

Solución

(a) Para utilizar la ecuación de Planck, necesitumos la frecuercia de la radiación. Podemos objenerla a partir de la Ecuación (9.1), expresando la longitud de onda en metros.

$$p = \frac{\epsilon}{\lambda} = \frac{2,998 \times 10^5 \text{ m s}^{-1}}{242.4 \times 10^{-5} \text{ m}} = 1,237 \times 10^{15} \text{ s}^{-1}$$

La ecuación de Planck se escribe para un fotón de luz. Para resaltar este becho, incluimos la mislad fonda 1, en el valor de h.

$$E = h_W = 6.626 \times 10^{108} \times \frac{18}{\text{fettin}} \times 1.237 \times 10^{18} \text{ s}^{-1}$$

= 8.496 × 10 · Tileton

(h) Una vez que tenemos la energía por fotón, podemos multiplicarlo por la constade de Avogadro para expresarlo en moles.

$$E = 8,196 \times 10^{-9} \text{ J/forein} \times 6,022 \times 10^{23} \text{ fetones/mol}$$

= 4,036 × 101 femal

(Esta contidad de energia es suficiente para elevar 11,8 °C la temparatura de 10,0 L de agua.)

Ejemplo práctico A: La soción protectora del ozono en la atmósfera se debe a la obsorción de la radiación UV por el ozono en el intervalo 230-290 um de longitud de enda. ¿Cual es la energia asociada con la radiación, expresada en kilajulios por mol, en este intervalo de kargitudes de cada?

Ejemplo practico 8: - La ciocolila absorbe la loz con energias de 3.056×10^{-10} J/fozón y 4.414 × 11F M J/foton. ¿Qué color y frecuencia corresponden a estas absorciones?

El átomo de Bohr 9.4

El prodelo del átomo nuclear de Rutherford (véase la Sección 2.3) no indica cómo se ordenas los electrones alrededor del núcleo de un átomo. De acuerdo con la física viásign, los electrones estacionarios cargados negativamente dobertan ser atraídos por el núcleo cargado positivamente. Este sugiere que los electrones en un átuno deben estar en movimiento como los planetas en órbitas alrededor del sol. Sin embargo, de neevo de acuerdo con la física clástea, los electrones en órbitas deberían acelerane continuamente y deberías radiar energía. Al perder energía, los electrones deberían acercarse al núcleo con un movimiento en espiral hasta juntarse con él. En 1913, Niels Bohr (1885-1962) resolvió este dilema utilizando la hipótesis cuántica de Planek. Con una



▲ Miels Bohr (1885-1962) Además de su trabajo sobreel áromo de hidrógeno, Bohr dirigió el Instituto de Física Teórica en Copenhage, que se convintió en un centro de referencia para los físicos teóricos en las décadas de 1920 y 1930.

mezela interesanté de teoria clásica y cuántica. Bohr postuló que para un árono de hidrógeno

- El electrón se mueve en órbitas circulares abrededor del núcleo con el movimiento descrito por la física clásica.
- 2. El electrón sólo fiene un conjunto de órbitas permitidas, denominadas estados extacriomerios. Las orbitas permitidas son aquellas en las que ciertas propiedades del efectrón tienen determinados valores. Aunque la teoria clásica predice orça cosa, mientras un electrón permanece en una órbita dada, su energía ex constante y no emite energía. La propiedad particular del electrón con sólo ciertos valores permitidos que conduce únicamente a un conjunto discreto de órbitas permitidas, se decomina momento ougadar. Sus valores posibles son nh/2π, donde n debe ser un número entero. Así, n = 1 para la primera órbita; n = 2 para la segunda órbita; y así sucestivamente.
- Un electrón sólo puede pasar de una órbita permitida a utra. En estas transiciones están implicadas cantidades discretas y fijas de energia (cuamos) absorbida o emitida.

El modelo arámico del hidrógeno basado en estas ideas se desembe en la Figura 9.13. Los estados permitidos para el electrón se numeran, n=1, n=2, n=3 y así sucesivamente. Estos trámeros entenos se denominan mimeros cuámicos.

La teoría de Bohr predice los radios de las órbitas permitidas en un átomo de hidrógeno.

$$r_a = n^2 a_0$$
, decide $n = 1, 2, 3, ..., y$ $n_0 = 0.53 \text{ Å} (53 \text{ pm})$ (9.4)

La teuria también nos permite calcular las velocidades del electrón en estas órbitas, y lo que es inás importante, la energía. Por convenio, coando el electrón está separado del núcleo se dice que está en el *curo* de energía. Cuando un electrón libre es atmido por el núcleo y confinado en una órbita n, la energía del electrón se bace negativa, y su valor desciende a

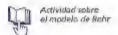
$$E_n = \frac{-R_{11}}{n^2} (9.5)$$

 R_H es una constante numérica con un valor de 2,179 imes 10 18 J.

Con la Expresión (9.5) podemos calcular las energías de los estados de energía permitidos, o niveles de energía, del átomo de hidrógeno. Estos niveles se representan esquemáncamente en la Figura 9.14. Esta representación se llama diagrama de niveles de energía. El Ejemplo 9.3 muestra cómo puede utilizarse el modelo de Bolir para predecir si cientos niveles de energía son posibles (permitidos) o imposibles (no permitidos).

RECUENDE ►

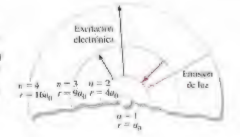
ipie el momento (p) es el producto de la mossa y la velocidad de mo partículo. Si la partícula posee un navimiento circular, entonces la partícula posee momento angula

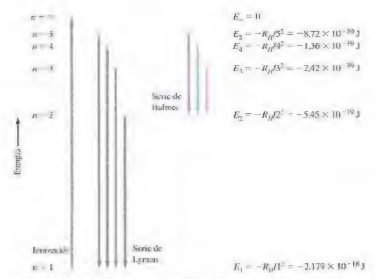


► FIGURA 9.13

El modelo de Bohr del átomo de hidrógeno

Este dibujo representa una parte del átomo de hidrogeno. El núcleo está en el centro y el electrón se encoentra en una de las órbitas discretas, n = 1, 2, ... La excitación del atomo bace que el electrón pase a orbitas de hidrogeno más alto, como se muestra mediante las flechas negres. Cuando el electrón cae a una órbita de número más bajo, se emite luz. Se muestran des temsicienes que producen fineas en la serie Balmer del espectro del hidrógeno, en las colores parecidos a les de estas líneas.





▲ FIGURA 9.14 Diagrama de niveles de energía para el átomo de hidrógeno

Si el electrón adquiete 2.179×10^{-16} J de energía, se desplaza a la órbita $n=\infty$, y tiene lugior la ionización del átemo H (flecha negon). Coando el electrón cae de las órbitas de miniero atás alto a la órbita n=1 emite energía en formo de los ultravioleta que produce una serie expectral tamada serie de Lyman (bineas grises). Las transaciones electrónicas basta la órbita n=2 dan lugar a tíneas en la serie Bulmer (velore la Figura 9.10); aquí se muestran tres de las tíneas (en color). Las transiciones hasta la serie para en la infrazo de la figura 9.10); aquí se muestran tres de las tíneas (en color).

EJEMPLO 9.3

Significado de la cumura acum de la energia. ¿Es probable que exista para el átomo de hadrógeno un tavel de energía. $E_{\rm e}=-1.00\times 10^{-20}P$

Solución

En replidad no se necesta hacer un calculo detallado para deducir que la respuesta es que may prohablemente na. No es probable que un valor al ejar corresponda a uno de los reveles de energia permitidos del conjunto único. Varnos a resulver la licuación (9.5), para obtener nº, y después n.

$$n = \frac{R_B}{E_0}$$

$$= \frac{-2,179 \times 10^{-19} \text{ J}}{-1,00 \times 10^{-20} \text{ J}} = 2,179 \times 10^{10} = 217,9$$

$$n = \sqrt{2}17.9 = 14,76$$

Como el valor de o no es un número entero, este no es un nivel de energia permutido para el átomo de hidrógeno.

Ejemplo práctico A: ¿Existe un nivel de energia para el átomo de hidrógeno, $E_s = -2.69 \times 10^{-20} P$

Ejemplo práctico B: ¿Es probable que um de las úrbites del electrón en el átomo de Belar tenga un radio de 1,00 nm?

[Sugerencia: véase la Expresión (9.4).]

- ▶ Imagine una persona en una escalera subiendo escalenes (excitación) o bajando escalenes (emisión). La persona debe apoyarse en un escalón, los niveles intermedios no están disponibles.
- Chiserve la semejanza de esta ecuación cem la Ecuación de Balmer (9.2). Además de desarrollar una teoría de la estructura atónica para justificar el modelo utómico de Rutherford, Bohr buscó una explicación de Balmer.

Normalmente el electrón en un átomo de hidrógeno se encuentra en la órbita más próxima al núcleo (n=1). Esta es la energía permitida más baja, o el **estado fundamenta**l. Cuando el electrón adquiere un cuanto de energía pasa a un rivel más alto (n=2,3,...) y el átomo se encuentra en un est**ado excitado.** Cuando el electrón cas desde una órbita de múmero alto a otra de número más bajo, se omite una cantidad determinada de energía, que es la diferencia entre la energía de los dos niveles. Podemos utilizar la Ecuación (9.5) para obtener una expresión de la diferencia de energía entre los dos niveles, donde m es el nivel final y m es el inicial.

$$\Delta E = E_t - E_t = \frac{-R_H}{n_t^2} - \frac{-R_H}{n_t^2} - R_H \left(\frac{1}{n_t^2} - \frac{1}{n_t^2} \right) = 2.179 \times 10^{18} J \left(\frac{1}{n_t^2} - \frac{1}{n_t^2} \right)$$
 (9.6)

La energia del fotón, bien sea absorbido o emitido, se calcula de acuerdo con la ecusción de Planck.

$$\Delta E = h \nu$$

donde ΔE es la diferencia de energía entre los niveles de energía implicados en la transición electrónica.

En el Ejemplo (9.4) utilizamos la Ecuación (9.6) para calcular las líneas del espectos de emisión del hidrógeno. Como las diferencias entre los niveles de energía están limitadas en número, también están limitadas las energías de los fotenes emitidos. Por tanto, sólo se observan ciertas longitudes de coda, o frecuencias, en las líneas espectráles.

EJEMPLO 9.4

Cálculo de la longitud de enda de una linea en el expector del hidrógeno. Determine la longitud de cada de la linea de la serie Balmer del hidrógeno correspondiente a la transición desde n-5 a n=2.

Solución

Los datos concretos para la Ecuación (9.6) son $n_i = 5$ y $n_i = 2$.

$$\Delta E = 2,179 \times 10^{-16} \text{ J} \left(\frac{1}{5^2} - \frac{1}{2^2} \right)$$

= 2,179 × 10⁻¹⁶ × (0,04000 - 0,25000)
= -4,567 × 10⁻¹⁹ J

El signo negativo de ΔE significa que se *emite* energía, tal como esperábarnos. Esta cantidad de energía es emitido como un fotón puesto que la magnitud ΔE . la diferencia entre dos niveles de energía, es igual a la energía del fotón emitido. Podemos obtener la frecuencia del fotón a partir de la ecuación de Planck: $\Delta E = E_{todo} = h t$, que ordenamos de la forma

$$\nu = \frac{E_{\text{(od)}}}{h} = \frac{4,576 \times 10^{-19} \, \text{1 fortin}^{-1}}{6.626 \times 10^{-33} \, \text{J s fortin}^{-1}} = 6,906 \times 10^{14} \, \text{s}^{-1}$$

Finalmente, para calcular la longitud de onda de esta línea utilizamos la ficuación (9.1).

$$\lambda = c i v = \frac{2.998 \times 10^8 \, \text{m s}^{-3}}{6.906 \times 10^{18} \, \text{s}^{-2}} = 4.341 \times 10^{-7} \, \text{m} = 434.1 \, \text{nm}$$

Observe la concordancia entre este resultado y los datos en la Figura 9.10

Ejemplo práctico A: Determine la longitud de onda de la luz *absorbida* en maximasición electrónica de n=2 a n=4 en un átomo de hidrógeno.

Ejemplo práctico 8: Utilice la l'igura 9.14 y determine cuál es la transación que produce la línea de longitud de onda más larga en la serie de Lyman del espectro de hidrógeno. ¿Cuál es la longitud de onda de esta línea expresada en panometros y en angstroms?

La teoria de Bohr y la espectroscopia

Como vimos en el Ejemplo 9.4, la teuría de Bohr proporctona un modelo para comprehder los espectros de emisión de los átomos. Los espectros de emisión se obtienen cuando los átomos individuales de una colección de átomos, aproximadamente 10²⁰, se excitan a los estados excitados posibles del átomo. A continuación, los átomos se relajan a estados de energía más bajos emitiendo fotones de una frecuencia dada por

$$v_{lotto} = \frac{E_i - E_j}{h}$$
 (9.7)

Así, la cuantización de los estados de energía de los átomos condece a los espectros de líneas.

Previamente, en este capítulo, vimos cómo puede medirse el espectro de emisión de una muestra dispersando luz emitida mediante un prisma y determinando las longitudes de onda individuales de la luz. Podemos concebir una técnica alternativa en la que se hace pasar una radiación electromagnética como la luz blanca, a través de una muestra de átomos en sus estados fundamentales y después se analiza la luz emergente por medio de un prisma. Ahora observamos las frecuencias de luz a las que *absorben* los átomos. En la Figura 9, 15 se ilustran los dos tipos de espectrescopias, de emisión y de absorción.

Para que tenga lugar la absorción de un fotón, la energía del fotón debe coincidir exactamente con la diferencia de energía entre los estados inicial y final, es decir,

$$p = \frac{E_i - E_j}{h} \tag{9.8}$$

Observe que cuanto más separados estén los niveles de energía, mas corta es la longitud de onda del fotón necesario para producir la transición.

También puede observarse que en la Ecuación (9.7) expresamos la diferencia de energía como $E_i = E_i$ mientras que en la Ecuación (9.8) escribimos $E_t = E_i$. Se hizo esto para indicar que la energía se conserva durante la absorción y emisión del fotón. Es decir. durante la emisión $E_t = E_i - h\nu$, de forma que $\nu = (E_i - E_t)/h$. Durante la absorción del fotón, $E_t = E_1 + h\nu$, de forma que $\nu = (E_t - E_t)/h$.

Las técnicas espectroscópicos se han utilizado ampliamente en el estudio de la estructura de las moléculas. En el texto se describen otros tipos de espectroscopias disponibles para los químicos.

La teoria de Bohr y la energia de ionización del hidrógeno

El modelo méntico de Bohr uns ayuda a comprender la formación de los cationes. En el caso especial en el que la energía del fotós que interacciona con un átomo de hidrógeno es, precisamente, la necesaria para arranear un electrón desde su estado fundamental (n=1), el electrón es liberado, el átomo ionizado y la energía del electrón libre es cero.

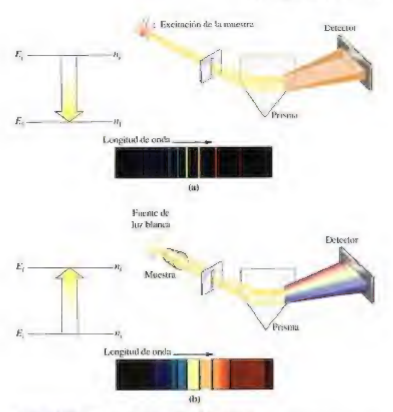
$$h\nu_{\rm form}=E_{\rm i}=-E_{\rm i}$$

dande la cantidad E_i se denomina *energia de imituación* del átomo de hidrógeno. Si se sustituye $r_i = 1 \ y \ r_i = \infty$ en la expresión de Bohr para un electrón inicialmente en el estado fundamental de un átomo H, tenemos,

$$h\nu_{\rm leader} = E_1 = -E_1 = \frac{R_H}{1^2} = R_H$$

En el Ejemplo 9.5 se aplican las ideas desarrolladas anteriormente sobre la ionización de les átemos y adaptamos estas ideas a otro aspecto del modelo de Bohr, el modelo también funciona para especies semejantes al hidrógeno, como los iones He⁴ y Li²⁴, que tienen sólamente un electrón. Para estas especies, la carga nuclear, número atómico, aparece en la expresión de la energía de los níveles. Es decir,

$$E_n = \frac{-Z^2 R_H}{\kappa^2} \qquad (9.9)$$



▲ FIGURA 9.15 Espectroscopia de emisión y de absorción

(a) Espectroscopia de emisión. Se observan lineas intensas sobre el fondo oscuro de la placa integrafica. (b) Espectroscopia de absorción. Se observan lineas oscuras sobre el fondo luminoso de la placa fotografica.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué un fotón de luz no es reemitido inmediatamente después de haber sido absorbido?

Esto seria realmente posible, paesto que para cualquier par determinado de inveles de energia, está implicada exactamente la misma cantidad de energia, tanto si el fotón es absorbido como si ex emitido. Sin embargo, no sucode con frecuencia porque el estado excitado de un átomo tiene un tiempo de vida limitado y durante este tiempo de vida el átomo peede sufrir colisiones con otros átomos en la muestra. Recuerde que incluso un gas a baja presión con inene un quimero muy grande de átomos. Durante todas estas colisiones la energia cedida al átomo por el fotón absorbido puede penderse como energía cinética, de forma que a través de una sucesión de tales perididas el átomo exentualmente vuelve ul estado fundamental. De esta forma, hay una absorción neta de fotones.

EJEMPLO 9.5

Utilización del modelo de Robr. Determine la energia cinética del electrón ionizado de torion $\mathbb{L}i^{2s}$ en su estado fundamental utilizando un fotón de frecuencia $5.000 \times 10^{16} \, \mathrm{s}^{-1}$.

Solución

Calculamos la energía del electrón en el ion Li²⁴ utilizando la Ecuteión 9.9

$$E_{\rm I} = \frac{-3^2 \times 2,179 \times 10^{-18} \, \rm J}{1^2} = -1,961 \times 10^{-17} \, \rm J$$

La energía de un fotón de frecuencia 5,000 \times 10^{10} s $^{-1}$ es

$$E = h\nu = 6.626 \times 10^{-34} \times \frac{1 \text{ s}}{\text{fution}} \times 5.000 \times 10^{16} \text{ s}^{-1} = 3.313 \times 10^{-17} \text{ J fortion}^{-1}$$

La energia de jonización, la energía necesaña para arrancar un electrón es $E_1=-E_1=1,961\times 10^{-17}$ J. La energía extra del fotón es transferida como energía cinética al electrón. Así, la energía cinética del electrón es.

energia cinética =
$$3.313 \times 10^{-17} \text{ J} - 1.961 \times 10^{-17} \text{ J} = 1.352 \times 10^{-17} \text{ J}$$

Ejemplo práctico A: Determine la longitud de conda de la luz *emitida* en una transición electrónica desde n = 5 a n = 3 en un jon Re^3).

Ejemplo práctico B: La frecuencia de la transición de n-3 a n-2 para un los hidrogenoide desconecido es 16 veces mayor que la del átomo de hidrógeno. ¿Cuál es la identidad del ico?

Limitaciones del modelo de Bohr

A pesar de los logros del modelo de Bohr para el átomo de hidrógeno y átomos hidrogenoides, la teoría de Bohr tiene ciertas limitaciones. Desde un punto de vista experimental, la teoría no puede explicar los espectros de emisión de los átomos e iones con más de un electrón, a pesar de los numerosos intentos para conseguirlo. Además, la teoría no puede explicar el efecto de los campos magnéticos sobre los espectros de emisión. Desde un punto de vista básico, la teoría de Bohr es una mezelo complicada de física elásica y no clásica. Bohr comprendió que no hay base fundamental para el postulado del momento angular cuentizado para forzar a un electrón a situarse en una órbita circular. Enunció el postulado sólamente para que la teoría estuviera de acuerdo con el experimento.

La mecánica cuántica moderna sustituyó a la teoria de Bohr en 1926. La cuantización de la energía y el momento argutar surgieron de los postulados de estu nuevu teoría cuántica sin ser necesarias suposiciones adicionales. Sin embargo, lus órbitas circulares de la teoría de Bohr no existen en la mecánica cuántica. La teoría de Bohr suministró el paradigma, desde la física clásica a la nueva física cuántica: el salto cuántico. No se debe subestimar su importancia como desarrollo científico. La nueva teoría cuántica se basa en las ideas que se muestran en la siguiente sección.

9.5 Dos ideas que condujeron a la mecánica cuántica

En la sección anterior examinamos algunes éxitos de la teoría de Bohr y señalamos su incapacidad para tratar los átomos multiefectrónicos. Apreximadamente una década después del trabajo de Bohr sobre el hidrégeno, dos ideas clave propiciaron una nueva aproximación a la mecánica cuántica. En esta sección consideramos estas dos ideas, y en la próxima sección la mecánica ondulatoria, la nueva mecánica cuántica.



A Louis de Broglio
De Broglio concibió la dualidad
cada-partícula de las partículas
pequeñas micentas realizaba su
doctorado. Fue galurdonado con
el Premio Nobel en dision en el
año 1929 por este trabajo.

RECUERDE >

que en la Ecuación (9.10) la longitud de corda está en metros, la masa en kilogramos y la velocidad en metros por segundo. La constante de Planck debe expresarse también en unidades de masa, longitud y tiempo. Esto requiere sustinir la unidad julia por las endades equivalentes kg m² s².

Dualidad onda-particula

Para explicar el efecto fotoeléctrico, Einstein sugirió que la luz tiene propiedades semejantes a las de las partículas y que está constituida por fotones. Sin embargo, otros fenómenos, como la dispersión de la luz por un prisma produciendo un espectro, se comprenden mejor en términos de la teoría ondulatoria de la luz. Por tanto, la luz parece tener una naturaleza dual.

En 1924, Leuis de Broglie, considerando la naturaleza de la luz y de la materia, formutó una proposición serprendente: las partículas pequeñas de materia a veces pueden mastrar propiedades de ondas. ¿Cómo llegó De Broglie a esta proposición? El conucta la famosa ecuación de Einstein

$$E = mc^2$$

donde m es la masa relativista del fotón y c es la velocidad de la luz. Combinó esta ecuación con la relación de Planck para la energía de un fotón $E=h\nu_0$ de la siguiente manera,

$$h\nu = nc^2$$

$$\frac{h\nu}{c} = mc = p$$

donde p es el momento del fotón. Utilizando $\nu \lambda = \epsilon$, tenemos,

$$p = \frac{h}{\lambda}$$

Para aplicar esta secución a una particula material, como un electrón. De Bruglie sustituyó el momento p, por su equivalente, el producto de la masa de la partícula, m, y su vetocidad, n. Cuando se hace esto, se llega a la famosa relación de De Bruglie.

$$\lambda = \frac{h}{\lambda} = \frac{h}{nm} \tag{9.10}$$

De Broglie denominó "ondas de materia" a las ondas asociadas con las partículas materiales. Si las ondas de materia existen para las partículas pequeñas, entonces los haces de partículas, como los haces de electrones, deberían mostrar propiedades características de ondas, como la difracción (réase la página 301). Si la distancia entre los objetos que dispersan las ondas es aproximadamente la misma que la longitud de onda de la radiación, se produce la difracción y se observa un patrón de interferencias. Por ejemplo, los rayos X son fotoaes muy energéticos con una longitud de orde asociada de aproximadamente 1 Å (100 pm). Los rayos X son dispersados por la disposición regular de los átomos en el abantinio metálico, donde la separación cotre los átomos es aproximadamente 2 Å (200 pm), produciendo la imagen de difracción que se muestra en la página 318.

En 1927, C. J. Davisson y L., H. Germer procedentes de los EE,UU. mostraron que un haz de electrones lentos es difractado por un cristal de níquel. En este mismo año, en un experimento semejante, G. P. Thomson, procedente de Escocia, dirigió un haz de electrones hacia una hoja metálica fina y obtuvo la misma imagen de difracción que con ratyos X de la misma longitud de onda, como la imagen de difracción de electrones por una hoja de aluminio que se muestra en la página 318.

Thomson y Davisson compartieron el Premio Nobel de física en 1937 por sus experimentos de difracción de electrones. George P. Thomson fue el hijo de J. J. Thomson, quien había ganado el Premio Nobel de física en 1906 por su descubrimiento del electrón. Es interesante observar que Thomson padre demostró que el electrón es una partícula y Thomson hijo demostró que el electrón es una onda. Padre e hijo conjuntamente demostraron la dualidad onda-partícula del electrón.





 Difracción de rayas X por una hoja metálica (izquienta)
 Difracción de electrones por una loga metálica, que confirman las propiedades de onda de los electrones (derecha).

EJEMPLO 9.6

Cálculo de la longitud de mula asociada a un luz de partirulas. ¿Cuát es la fongitud de orda asociada a los electrones que se mueven a una velocidad que es la décima parte de la velocidad de la luz?

Solución

La masa del electrón expresada en kitogramos es $9,109\times10^{-9}$ kg. (*veiase* la Tabla 2.1). La velocidad del electrón es $v=0.100\times c=0.100\times 3,00\times10^6$ m s $^4=3.00\times10^7$ m s 4 . La constante de Planck. $h=6,626\times10^{-9}$ J s $=6,626\times10^{-9}$ kg m s 4 . Sustituyendo estos danos en la Ecuación (9,10), objenerros s

$$1 = \frac{6.626 \times 10^{-14} \text{ kg m}^2 \text{ s}^{-1}}{(9.109 \times 10^{-31} \text{ kg})(3.00 \times 10^{7} \text{ m s}^{-1})}$$
$$= 2.42 \times 10^{-11} \text{ m} = 24.2 \text{ nm}$$

Ejemplo práctico A: Supersendo que Superman taviera una masa de 91 kg. ¿cuá es la longitud de onda asociada con él si se mueve a una velocidad igual a la quinta parte de la velocidad de la lux?

Ejemplo práctico B: ¿A que veinculad debe acelerasse un haz de protones pasa poseer una longitud de orda de De Broglie de 10.0 par? Obtenga la masa del protón a partir de la Tabla 2.1.



▲ Werner Heisenberg (1901-1976)

Heisenberg, además del enurciado del principio de incertidumbre por el que gará el Premis Nobel de física en 1932, tranbién desarrolló una descripción matemática del átomo de hidrógeno que dio los mismos resultados que la cousción de Schrixdinger (véase la Seceión 9.6). En la foto, Heisenberg a la izquienta, certando con Niels Böhr La longitud de onda calculada en el Ejemplo 9.6: 24,2 pm es aproximadamente la matad del radio de la primera órbita de Bohr de un átomo de hidrogeno. Solamente ex importante la dualidad enda-partícula cuando las longitudes de onda son comparables a las dimensiones atómicas o nucléares. Este concepto tiene peco significado cuando se aplica a objetos grandes, macroscópteos, como pefotas y automóviles, porque sus longitudes de onda son demasiado pequeñas para medirlas. Para estes objetos macroscópicos, son adecuadas las leyes de la física clásica.

El principio de incertidumbre

Las leyes de la física clásica nos permiten hacer predicciones precisas. Por ejemplo, podemos calcular el panto exacto en el que atentizará un cobete despues de lanzarlo. Cuanto mayor es la precisión con la que medimos las variables que afectan a la treyectoria del cobete (recorrido), más exacto será mastro cálculo (predicción). En efecto, no hay limite en la exactitud que podemos alcanzar. En la física clásica nada se deja al azar, el comportamiento físico puede predeciase con certeza.

Durante la década de 1920, Niels Bohr y Werner Heisenberg consideraron experimientos hipotéticos para establecer con qué precision se puede determinar el comportamiento de las particulas subanímicas. Las dos variables que deben medirse son la posición de la partícula (x) y su momento (p=mu). Concluyeron que mempre debe fiaber incentidumbres

en la medida, de modo que el producto de la incertidumbre en la posicion. Δa, por la incertidumbre en el momento, Δp. es

 $\Delta v.\Delta p \approx \frac{\hbar}{4\pi}$ (9.11)

Esta expressión corresponde al principio de incertidumbre de Heisenberg y significa que no podemos medir la posseión y el mumento simultaneamente con precisión. Sa discitamos un experimento para comerci la posición de una particula con precisión, no podemos medir sa momento con precisión y viceversa. En términos más simples, sa conocemos con precisión diade se excuentra una particula, ne podemos saber con precisión de diade ha llegado o a diade va. Si conocemos con precisión cómo se con procisión una particula, no podemos conocer también con precisión diade está. En el mundo sahatómico las cosas deben ser siempre "nebulosas", ¿Por qué debe ser ust?

Suparga que queremos estudas un electrón en un átomo de hidrógeno minándolo con un microscópio. ¿Que clase de microscopio debería ser? La partícula más pequeña que podemos ver con un microscopio tiene aproximadamente las mismas dimensiones que la longitud de onda utilizada para iluminarla. Vumos a intentir deducir la eaergía de la radinción electromagnética necesaria para ver un electrón y el efecto que tendría sobre el electrón que estamos intentando observar.

El radio de la primera órbita de Bohr en un átomo de hidrógeno es de 53 pm, y el diámetro del átomo es aproximadamente 100 pm (10⁻¹⁰ m). Los electiones son mucho más pequeños que los átomos en los que se encueraran. Suponemos un diámetro de aproximadamente 10 ¹⁴ m para no electrón. La luz de esta longitud de enda tendría una frecuencia de 3×10^{12} s⁻¹ ($\nu = e/\lambda$) y una energia por fotón de 2×10^{-11} J ($E \sim h\nu$). Pero en la Figura 9.14 podemos ver que esta energia es muy superior a 2,179 × 10⁻¹⁶ J, el valor requerido para ionizar al electrón en un átomo de hidrógeno: es decir, separarlo completamente del núcleo atômico. Así, un fotón de esta energia ao nos aytabata a ver el electión en el átorno, janacearía al electrón fuera del átorno! Esstamente, auentacido mirar al electrón, cambiariamos drásticamente la situación, dosde la de un electron en un átoray de hidrógeno a la de un ejectrón libre del átomo. Esta situación se representa en la Figura 9.16. Por otro lado, al imentar ver y hacer medidas sobre una pelota de golf corriendo sobre el cesped, pademas utilizar laz visible. La luz que posee una frecuencia aproximada de $5 \times 10^{14} \, \mathrm{s}^{-1}$ tiene una energia de $3 \times 10^{-19} \, \mathrm{J}$ por fotón. Esta energia o incluso cum uni Hones de veces mayor, es mucho menor que la energia cinética de la pelota: la luz no inregliere en absolum con la medida. Aunque el principio de acertidumbre se puede aplicar a los objetos macroscópicos, en este caso conduce a incertidumbres insignificantes.

Una vez comprendido que el principio de incertidumbre es la consecuencia de la dualidad orda-partícula, se deduce que un error fundamental del modelo de Bohr foe restringir al electrón a una órbata en una dimensión. 1-D en el sentido que el electrón no puede salinde su órbata. Altom estamos preparados para volver a ocuparnos de una descripción más moderne de los átomos.

EJEMPLO 9.7

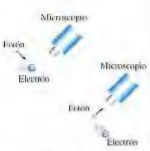
Cálculo de la incertidambre en la presición de un electrón. Puede demestrarse que un electrón sometido a 12 eV tiene una velocidad de 2,05 × 10° m/s. Supeniendo que la precisión fancer tidambre) de este valor es 1,5 par escato, ¿con que precisión podemos medir la posición del electrón de forma simultánea con la velocidad?

Solución

La masa del efectión, expresada ca kilogramus, es 9,109 imes 10 $^{-16}$ kg (vense la Tubla 2.1). El momento del electrón es

$$\begin{split} p &= mu = (9.11 \times 10^{-11} \text{ kg})(2.05 \times 10^{9} \text{ m/s}) \\ &= 1.87 \times 10^{-36} \text{ kg m s}^{-1} \\ \Delta \rho &= (0.015) \times 1.87 \times 10^{-24} \text{ kg m s}^{-1} = 2.80 \times 10^{-26} \text{ kg m s}^{-1} \end{split}$$

► El principio de meertidumbre en ex fácil de acepter para la mayoria de la gente. Esnetein deslicó mucho tiempo, desde mediados de la décida 1928-1930 lasta su muerte en 1955, intentando refutarlo sin éxito.



A FIGURA 9.46
El principio de incertidumbre
Un forón de luz ebsen con un
electrón y es reflejado
(izquienda). En la colisión el
forón transitere el momento al
electrón. El fetón reflejado se ve
a través del microscepio pero el
electrón está luem del enfoque
(derecha). Su posición exacta no
puede determinase.

A partir de la Ecuación (9.11), la incertidumbre en la posición es-

$$g_{c1} = 16/4 \frac{m}{4} \delta p = \frac{6.63 \times 10^{-16} \text{ kg m}^7 \text{ s}^{-1}}{4 \times 3.14 \times 2.60 \times 10^{-16} \text{ kg m}^7 \text{ s}^{-1}} = 1.89 \times 10^{-6} \text{ m} = 1800 \text{ pm}$$

que es aproximadamente 10 veces el diámetro atómico. Con esta medida del momento del electrón, sencillamente so existe manero de fijor su posición con ninguna precisión.

Ejemplo práctico A: Supernas tiene una masa de 91 kg y se mueve con una velocidad igual a una quinta parte de la velocidad de la luz. Si esta velocidad se conoce con una precisión de 1,5 per ciento, ¿Cuál es la incertidambre en su posición?

Ejermpio práctico B. ¿Cisal es la incertalumbre en la velocidad de en haz de pratones cuya posición se conoce cun la insertidumbre de 24 mm?

9.6 Mecánica ondulatoria

La relación de De Broglie sugiere que los electrones son ontlas de materia y por tanto de ben mostrar propiedades endulatorias. Una consecuencia de este dualidad unda particula es la precisión limitada en la determinación del momento y la posición de un electrón impraisto por el principio de incertidumbre de Heisenberg. Entonces, ¿cómo se pueden ver los electrones en los átomos? Para contestar a esta pregunta, debenios empezar por identificar dos tipos de ondas.

Ondas estacionarias

En un ociento, el viento produce audas sobre la superficie cuyas crestas y valles viajan a grandes distancias y se llaman *malas viajeros*. En la enda de la Figura 9.1 cada posción de una cuerda larga tiene un movimiento identico arriba y abajo. La onda transmite energia a lo largo de toda la cuerda. Otra forma alternativa de enda se puede ver en las vibraciones en una cuerda de guitarra, como se indica en la Figura 9.17. Las segmentos de la cuerda experimentan desplazamientos con el tiempo hacia atriba y barcia abajo y oscolan o vibran entre los límites definidos por las curvas azules. La característica importante de estas endas es que las crestas y los valles de las ondas se producen en posiciones fijas y la amplitud de la onda en los extremos fijos es cero. Es de especial interes que la magnitud de las oscilaciones difiere de un punto a otro, a lo largo de la onda, incluyendo ciertos puntos llamados *modos* que no sufren desplazamiento alguno. Una enda con estas características se denomina onda estacionaria.

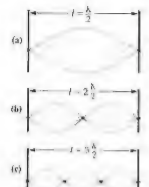
Se pódria decir que las longitudes de unda permitidas para las ondas estacionarras están cuantizadas. Se valor es igual a dos veces la longitud de la cuenda (L), dividido per un número entero (n), es decir,

$$\lambda = \frac{2L}{n} \text{ dende } n = 1, 2, 3, \dots, y \text{ el número total de nodos } = n + 1 \tag{9.12}$$

Una cuerda de guitarra representa una orida estacionaria en *tata* dimensión como un electrón en una órbita de Bohr. Abora se puede comprender porqué en la teoria de Bohr súlamente están permitidas un número definido de órbitas electrónicas (*véase* la Figura 9.18). Las órbitas monedimensionales de Bohr son también una seria limitación del modelo de Bohr las ondas de materia de los electrones en el átorito de bidrógeno deben ser tridimensionales,

Ondas estacionarias, partículas cuánticas y funciones de onda

En 1927, Erwin Schrödinger un experto en la teoría de vibraciones y ordas estacionarias, sugirió que un electrón o cualquier otra partícula que pessen propiedades de onda proleja ser descrita mediante una ecuación matemática denominada función de onda y representada por la letra griega psi. (c. La función de onda correspondería a una onda estacionaria desuro de los limites del sistema descrito. El sistema más sencillo para el que pedemos escriba una función de onda es un sistema unidimensional; el de una partícula

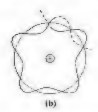


A FIGURA 9.17 Ondas estacionarias en una cuerda

Una cuerda ptede poserse en trovimiente dando un tirán. Las líneas continuas undes señalan el limite de los desplazemientos de cada punto para cada onda estacionaria. Las celeciones entre la longitud de onda, la longitud de la cuerda y el número de nodos (puntos que no se desplazian) vienen dados par la fetuación (9.12). Los nodos están marcados por puntos negros.

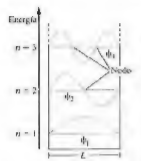
RECUERDE ►

que un circulto es monodimensional en el sentido de que todos los puntos de la circunferencia están a la misma distancia del centro. Así, sólo se necesita un valor para definir el circulo; su radio.



▲ FIGURA 9 18 El electrón como onda de materia

Estos dibejos son secciones transversales en dos dimensiones de una onda tridimensional mucho más complicada. El modelo de onda en (a), es una representación aceptable de una *onda* estacionario. Tiene un minero cotero de longitudes de onda (cinco) atrededor del modelos; las ondas sucesivas se refuerzan unas a otras. El modelo en (b) es de una onda inaceptable. El número de longitudes de onda no es un aúmero entero y las ondas sucesivas tienden a anularse; es decir, la cresta de usa parte de la onda solapa con un valle en otra parte y la onda se anula.



 $\phi_{R}(x)=\int_{L}^{2}\sin\frac{n\pi}{L}x$ Liss functiones de orida

▲ FIGURA 9.19 Las ondas estacionarias de una particula en una caja monodimensional

Se muestrar las tres primeras funciones de onda y sas energias con respecto a la posición de la particula dentro de la caja. La función de onda cambia de signo en les nodos. confinada en una caja que se mueve en una única dirección. La función de onda pare la denominada "partirula en una ceja" se parece a las de una cuerda de guitarra (réase la Figura 9.17), pero ahora representan las ondas de mateira de una particula. Como la particula está restringida a estar en la caja, las ondas también deben estar destro de la caja, como se ilustra en la Figura 9.19.

Si la brigitud de la caja es L y la partícula se mueve en la dirección x, la ocuación para una anda estacionaria es una función sena.

$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{L}} \operatorname{sen}\left(\frac{n\pi x}{L}\right) \quad n = 1, 2, 3, \dots$$

donde a es un número entero, llamado número cuántico, que identifico la función de onda.

Es razonable que esta función de onda sea la función seno. Una función xeno posee el mismo nervimiento hacia arriba y hacia abajo característico de las endas. Para ilustrado, vamos a considerar el casonara n = 2.

Cuando
$$x=0$$
, $\sec 2\pi x/L = \sec 0 = 0$, $y \psi_n(x) = 0$
 $x=L/4$, $\sec 2\pi (L/4)/L = \sec \pi/2 = 1$. $y \psi_n(x) = (2/L)^{1/2}$
 $x=L/2$, $\sec 2\pi (L/2)/L = \sec \pi = 0$, $y \psi_n(x) = 0$
 $x=3L/4$, $\sec 2\pi (3L/4)/L = \sec 3\pi/2 = -1$, $y \psi_n(x) = -(2/L)^{1/2}$
 $x=L$, $\sec 2\pi (L/2)/L = \sec 2\pi = 0$, $y \psi_n(x) = 0$

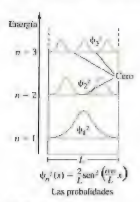
En en extremo de la caja (x=0), tante la función seno enmo la función de orde son cero. A un cuarto de la longitud de la caja (x=L/4), la función seno y la función de orde el-canzan sus valores máximos. En el punto medio de la caja, ambos son cero; la función de orata tiene un nodo. A tres cuartas partes de la longitud de la caja, ambas funciones al-canzan sus valores mínimos (camidades negativas), y al final de la caja, ambas funciones son de nuevo cero.

¿Qué sentido podemos darle a la función de onda y al número cuántico? Primero consideramos el número cuántico, n. ¿Con qué podemos relacionarlo? La partícula que consideramos se mueve libremente (no actúa minguna fuerza exterior) con una energia cinética dada por la expresión

$$E_k = \frac{1}{2} m u^2 = \frac{m^2 u^2}{2m} = \frac{p^2}{2m}$$

Ahora, para asociar esta energía cinética con una onda, podemos utilizar la relación de De Broglic ($\lambda = h/p$) para obtener

$$E_{k} = \frac{p^2}{2m} = \frac{h^2}{2m\lambda^2}$$



A FIGURA 9.20
Probabilidades de una particula en una caja monodimensional Se muestran los cuadrades de las tres primeras funciones de onda y sus energías con respecto a la posición de la particula dentro de la caju. No es posible encontrar la particula en los puntos donde y 2 = 0.

RECUERDE ►

que la partícula muestra la dunlidad enda-partícula baciendo que parezco inadecuada la pregunta sobre cónto pasa de un lado o otro del nodo, cuestrón que si es pertinente para la partícula cidaica. Todo lo que sabennos es que se encuentra en el estado n = 2 y en algún lugar de la caja. Al lucer tina medida, encontrarente la partícula ¿en un lado o en otro del nodo!

Las longitudes de enda de la onda de maiena deben cumplir las mismas condiciones de onda estacionaria que describimos anteriormente para las ondas estacionarias de una cuerda de guitarra (*véasa* la Exuación 9.12). Cuando sustituamos la longitud de onda de la enda de materia de la ecuación (9.12) en la ecuación de la exergia de la onda, se obtiene lo siguiente

$$E_k = \frac{h^2}{2m\lambda^2} = \frac{h^2}{2m(2L/n)^2} = \frac{n^2h^2}{8mL^2}$$

Así vemos que la condición de onda estacionaria da lugar, de forma natural, a la cuantización de la energía de la onda y los valores permitidos vienen determinados por el valor del número cuántico n. Observe también que si disminuye el tamaño de la cuija, la energía emérica de la partícula aumenta, y de amerdo cen el prascipio de incertidura bre, el conocimiento sobre el momento debe disminari. Una observación final es que la energía de la partícula no puede ser ceno. La energía más baja posible, correspondiente a n = 1, se denomna energía residual. Debido a que la energía no puede ser cero, la partícula no puede estar en reposo. Esta observación es consistente con el principio de incertidurabre debido a que tanto la posición como el momento no se pueden conocer con certeza y no hay incertidumbre sobre una partícula en reposo.

El modelo de la partícula en una caja nos ayuda a ver el origen de la cuantización de la energía, pero ¿cómo se interpreta el significade de la función de onda dí? ¿Qué significan los valores positivos y negativos de la función de onda? Realmente, a diferencia de la trayectoria de una partícula clásica, la función de onda de una partícula no tiene significado físico. Se necesita un método diferente, sugerido por el físico alemán Max Born en 1926. Desde el punto de vista del electrón como partícula, tenemos un interés especial en la probabilidad de que el electrón esté en alguna posición partícular; desde el punto de vista del electrón como enda, el interés se encuentra en la demolad de carga electronica. En una enda elasica, como la luz visible, la amplitud de la enda corresponde a \(\psi \), y a intensidad de la enda a \(\psi^2 \). Así, en la interpretación de Born de la función de onda, el valor de \(\psi^2 \) es la densidad de probabilidad de encontrar un electrón en un pequeño volumen de espavio, y la probabilidad total de encontrar un electrón en ese pequeño volumen es \(\psi^2 \) multiplicado por el volumen de interés.

Volvamos ahora a una particula restringida a un recorrido unidimensional en el interior de una caja y consideremos las probabilidades de las funciones de onda, que se muestran en la Figura 9.20. Primero observe que incluso cuando la función de onda es negativa, la densidad de probabilidad es positiva; esto debe sucuder en tedes los casos. A continuación, observe la densidad de probabilidad para la función de onda correspondiente a n=1. El valor más alto de ψ^2 está en el centro de la caja, es decir, es max probable que la partícula se encuentre en el centro. La densidad de probabilidad para el estado con n=2 indica que probablemente la partícula se encuentre entre el centro de la caja y las paredes.

Una consideración final sobre el modalo de la partícula en una caja es su extensión a una caja en tres dimensiones. En este caso, la particula se puede mover en las tres dimensiones, x, y, z, y la cuantización de la energía se describe mediante la siguiente expresión

$$E_{n,h,n} = \frac{h^2}{8m} \left[\frac{n_x^2}{L_x} + \frac{n_y^2}{L_x} + \frac{n_z^2}{L_z} \right]$$

donde hay un número cuántico para cada dimensión. Así, un sistema en tres dumensiones necesita tres números cuánticos. Con estas ideas sobre la particula en la caja, podemos abora discutir cómo se puede resolver el problema del átomo de hidrógeno en mecánica cuántica.

Funciones de onda del átomo de hidrógeno

En 1927, Schrödinger demostró que las funciones de onda de un sistema en la mecánica cuántica pueden obtenerse resolviendo una ecuación de ondas que desde entonces es co-

?

¿Está preguntándose...?

¿A qué se parece la ecuación de Schrödinger?

Si está familiarizado con el milento, reconocerá que la ecuación escrita a continuación es una ecuación diferencial. La solución de esta ecuación es la función de onda para un sistema. Especificamente, esta ecuación describe la enda estacionaria en una dimensión para nuestro sistema sencillo de una partícula en una caja.

$$\frac{d^2\psi}{d\tau^2} = -\left(\frac{2\pi}{\lambda}\right)^2 \psi$$

Observe la forma de la ecuación: diferenciando la función de onda dos veces, obtenemos la función de onda multiplicada por una constante. Para obtener la ecuación de Schrödinger sustituimos la relación de De Broglie para la longitud de enda de una onda de materia.

$$\frac{d^2\psi}{dx^2} = -\left(\frac{2\pi}{\hbar}p\right)^2\psi$$

Finalmente, utilizamos la relación entre el momento y la energía conética (vivue página 321) para obtener

$$-\frac{h^2}{8\pi^2m}\frac{d^2\psi}{dx^2} = E_k\psi$$

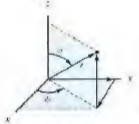
Esta es la ecuación de Schrödinger para una particula libre moviéndose en una direccaón. Si la partícula está sujeta a una fuerza, V(x), entonces tendremos

$$-\frac{h^{2}}{8\pi^{2}m}\frac{d^{2}\psi}{dx^{2}}+V(x)\psi=E_{total}\psi$$

Extendiendo este tratamiento a tres dimensiones, obtenemos la ecuación de Schrödinger para el aiomo de hidrógeno, donde conocemos la fuerza V(r) que es $-Ze^{r}/r$. la fuerza atractiva en tre el electrón y el múcico.

$$-\frac{\hbar^2}{8\pi^2 m_e} \left(\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial z^2} \right) - \frac{Ze^2}{r} \psi = \mathcal{E}\psi$$

Esta es la ecuación que obtavo Schrödinger, y para resolverla siguió una sugerencia de Eugene Wigner y utilizó coordenadas polares esféricas en lugar de las coordenadas cartesianas que se muestran acuá. Las soluciones se muestran en la Tabla 9.1.



Coordenates pateres estérices $x^2 + y^2 + z^2 = r^2$ $y = r \sin \theta$ and ϕ $y = r \sin \theta$ and ϕ $z = r \cos \theta$

A FIGURA 9.21
Relación entre las coordenadas polares esféricas y las coordenadas cartesianas. Las coordenadas α, y e se expresan en l'unción de la distancia r y los ángulos θ y φ.

nocida como **ecuación de Schrödinger**. No entraremos en detalles de sa solución sino únicamente describiremos e interpretaremos la solución utilizando las ideas introducidas en la discusión anterior.

Las soluciones de la ecuación de Schrödinger para el átomo de hidrógeno proporcionan las funciones de onda para el electrón en el átomo de hidrógeno. Estas funciones de unda se denominan orbitales para distinguirlas de las órbitas de la teoría de Bola. La forma matemática de estos orbitales es más compleja que para la partícula en una caja, pero no obstante podemos interpretarlos si dificultades.

Las funciones de onda se analizan más fácilmente en función de las tres variables necesarias para definir un punto con respecto al núcleo. En el sistema habitual de cuordenadas cartesianas, estas tres variables son las dimensiones x, y, z. En el sistema de cuordenada esféricas, las dimensiones son r, distancia desde el punto al núcleo, y los àngulos, θ (teta), y ϕ (fi), que describer la orientación de la línea de la distancia r con respecto a los ejes x, y, z (véaxe la Figura 9.21). Cualquiera de estas sistemas de coordenadas, podría utilizarse para resolver la ecuación de Schrödinger. Sin emburgo, si bien en el sistema de coordenadas cartesianas los orbitales implicarian las tres variables x, y, z en el sistema polar esférico, los orbitales, pueden expresarse mediante la función R, que depende sólo de r y una segunda función Y que depende de θ y ϕ . Es decir.

$$\psi(r, \theta, \phi) = R(r) Y(\theta, \phi)$$

La forsción R(r) se denomina función de onda radial y la función F(θ, φ) se denomina función de onda angular. Cada orbital tiere tres números cuánticos que lo definen, puesto que el átomo de hidrógeno es un sistema tridimensional. El conjunto particular de números cuánticos proporciona una forma particular a las funciones R(r) γ Y(θ, δ).

Las densidades de probabilidad y la distribución espacial de estas densidades pueden obtenerse a partir de la forma de estas funciones. Primero discutiremos los números cuánticos y los orbitales que definen y después la distribución de densidades de probabilidad asociadas con los orbitales.

Números cuánticos y orbitales de los electrones 9.7

En la sección anterior establecimos que al determinar los tres números cuánticos en una función de ondas ((b) obtenemos un orbital. Aquí analizamos las combinaciones de números cuánticos que conducen a diferentes orbitales. Aunque primero necesitamos conocer algo más sobre la naturaleza de estos tres números cuánticos.

Asignación de los números cuánticos

Las relaciones siguientes que implican a los tres números cuánticos surgen de la solución de la ecuación de ondas de Schrödinger para el átomo de hidrógeno. En esta solución los valores de los mímeros cuánticos se fijan en el orden establecido.

El primer número que ha de fijarse es el número cuántico principal, n, que puede tenes sólo un valor entero, positivo, distinto de cero.

$$a = 1, 2, 3, 4, \dots$$
 (9.13)

El segundo es el número cuántico del momento angular orbital, ℓ , que puede ser cero o un número entero positivo, pero no mayor de n-1 (donde n es el número cuántico principal). $\ell = 0, 1, 2, 3, \dots, n-1$ (9.14)

El tercero es el número cuántico magnético, m_e. Puede ser un número entero positivo o negativo, incluyendo el cero, que se encuentra en el intervalo $-\ell$ a $+\ell$ (donde ℓ es el número cuántico momento angular orbital).

$$m_{\ell} = -\ell, -\ell+1, -\ell+2, ..., \ell-1, +\ell$$
 (9.15)

EJEMPLO 9.8

Aplicación de las relaciones grare los raimeros cuánticos. ¿ Puede tener un orbital los signientes mimeros quánticos, n=2, $\ell=2$ y $m_{\ell}=2?$

Solución

No. El mimero quántico ℓ no puede ser mayter que $\eta = 1$. Así, si n = 2, ℓ puede ser sélamente 0.6 1. Si ℓ sólo puede ser 0.6 1, m_ℓ no puede ser 2; m_ℓ debe ser 0 si $\ell = 0$ y puede ser -1, 0.6+1, si $\ell=1$.

Ejemplo práctico A: ¿Puede tener un orbital los números cuánticos n=3, $\ell=0$ y

Ejemplo práctico B: Para un cubital con n=3 y $m_z=-1$, ¿cuál, o cuáles son, los posibles values de 67

 Los químicos se refieren con frequencia a los tres múmeros cuánticos como "n", " e " y "nr," en lugar de designarlos por el numbre.

325

Todos los orbitales con el mismo valor de n se encuentran en la misma capa electrónica principal o nivel principal, y todos los orbitales con los mismos valores de n y l están en la misma subcapa o subnivel.

Las capas electrónicas principales se numeran de acuerdo con el valor de n. La primera capa principal está formada por orbitales con n=1; la segunda capa principal, por orbitales con n=2; y así succeivamente. El valor de n está relacionado con la energía y con la distancia más probable del electrón al núcleo. Cuanto mayor es el vulor de n, mayor es la energía electrónica y más lejos está el electrón del núcleo, por término medio.

El número de subcapas que se encuentran en una capa electrónica principal es igual al número de valores permitidos para el número cuántico del momento angular orbital, l. En la primera capa principal, c on n=1, el único valor permitido para ℓ es 0, y hay una única capa. La segunda capa principal (n=2), con los valores de ℓ permitidos 0 y 1, consiste en dos subcapas; la tercera capa principal (n=3) tiene tres subcapas $(\ell=0,1$ y 2); y así sucesivamente. Dicho de otra manera, como hay n valores posibles para el número cuántico ℓ , es decir, 0, 1, 2, ... (n-1), el número de subcapas en una capa principal es igual al número cuántico principal. Así, hay una subcapa en la capa principal con n=1, dos subcapas en la capa principal con n=2, y así sucesivamente. El nombre dado a una subcapa, independientemente de la capa principal en la que se encuentre, depende del valor del número cuántico ℓ . Las primeras cuatro subcapas son

subcapa s subcapa p subcapa d subcapa f
$$\ell = 0$$
 $\ell = 1$ $\ell = 2$ $\ell = 3$

El número de orbitales en una subcapa es igual al número de valores permitidos de m_ℓ para un valor particular de ℓ . Recuerde que los valores permitidos de m_ℓ soo $0,\pm 1,\pm 2,\ldots,\pm \ell$, y puede verse que el número de orbitales en una subcapa es $2\ell+1$. Los nombres de los orbitales son los mismos que tos de las subcapas en las que aparecen.

orbitales
$$s$$
 orbitales p orbitales d orbitales f

$$\ell=0 \qquad \ell=1 \qquad \ell=2 \qquad \ell=3$$

$$m_\ell=0 \qquad m_\ell=0,\pm 1 \qquad m_\ell=0,\pm 1,\pm 2 \qquad m_\ell=0,\pm 1,\pm 2,\pm 3$$
un orbitale s ures orbitales p cinco orbitales d siete orbitales f on una subcapa d on una subcapa f

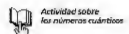
Para designar la capa principal en la que se encuentra una subcapa u orbital dado, utilizamos una combinación de un número y una letra. El símbolo 1s designa la subcapa s, en la primera capa principal, pero 1s es también la designación para el orbital s en la primera capa principal. El símbolo 2p se utiliza para designar tanto la subcapa p de la segunda capa principal como cualquiera de los tres orbitales p en esta sebcapa.

Las energías de los orbitales para un átomo de hidrógeno, expresadas en julios, vienen dadas mediante una ecuación de aspecto conocido

$$E_n = -2.178 \times 10^{-18} \left(\frac{1}{n^2}\right) J$$

que es la misma fórmula obtenida por Bohr. Las energias de los orbitales para un átomo de hidrógeno dependen únicamente del número cuántico principal, n. Esto significa que todas las subcapas dentro de una capa principal tienen la misma energía, como todos los orbitales dentro de una subcapa. Los orbitales en el mismo nivel de energía se dice que son degenerados. La Figura 9.22 muestra un diagrama de niveles de energía y la ordenación de las capas y subcapas para un átomo de hidrógeno.

Algunos de los puntos discutidos en los párrafos anteriores se ilustran en el Ejemplo 9.9.



▶ En la Sección 9.10 y en el Capítulo 25 veremos que las energías de los orbitales de los átomos multielectrónicos también dependen de los números cuánticos é y m_e.

▲ FIGURA 9.22 Capas y subcapas de un átomo de hidrógeno Los orbitales del átomo de hidrógeno están organizados en capas y subcapas.

EJEMPLO 9.9

Relación entre los números cuánticos y la nopación de los orbitales. Escriba la notación del urbital correspondiente a los números cuánticos: $n=4,\ \ell=2\ y\ m_f=0.$

Solución

El número cuántico magnético, m_ℓ , no se refleja en la notación del orbital. El tipo de orbital viene determinado por el número cuántico ℓ . Como $\ell=2$, el orbital es de tipo d. Como n=4, la netación es 4d.

Ejemplo práctico A: Escriba la notación de un exbital que corresponde a los números cuánticos: n = 3, $\ell = 1$ y $m_\ell = 1$.

Ejemplo práctico B: Escriba todas las combinaciones de nússeus cuánticos que definanlos orbitales del átomo de hidrógeno con la misma energía que el orbital 3s.

9.8 Interpretación y representación de los orbitales del átomo de hidrógeno

Nuestro próximo objetivo será describir las distribuciones de densidad de probabilidad en tres dimensiones obtenidas para los diferentes orbitales en el átomo de hidrógeno. Utilizando la interpretación de Born de las functiones de onda (véase la Sección 9.6), podentos representar las densidades de probabilidad de los orbitales del átomo de hidrógeno utilizando superficies que contienen la mayor parte de la probabilidad del electrón. Veremos que la densidad de probabilidad para cada tipo de orbital tiene su forma característica y, como tedas las ondas, las densidades de probabilidad muestran nodes y diferentes comportamientos de fase.

A to largo de esta discusión, recuerde que los orbitales son funciones de onda, es decir, soluciones matemáticas de la ecuación de ondas de Schrödinger. La función de ondas por sí misma no tiene significado físico; sin embargo, el quadrado de la función de ondas, ψ^2 , es una magnitud que interpretamos mediante su relación con las probabilidades. Las distribuciones de densidad de probabilidad basadas en ψ^2 son tridimensionales y son estas regiones tridimensionales a las que nos referimes cuando hablamos habitualmente de la forma de un critital.

Al estudiar esta sección es importante que recuerde que aunque se ofrecerá alguna información cuantitativa de los orbitales, la idea principal es adquirir una amplia comprensión cuantutiva. Esta comprensión cualitativa es la que puede aplicar en la discusión posterior sobre cómo los orbitales entran dentre de una descripción del enlace químico.

Las formas de la función de onda radial R(r) y la función de onda angelar, $Y(\theta, \phi)$ para un electrón, en átomos hidrogenoides se muestran en la Tabla 9, 1. Lo primero que se ob-

En el Capítolo 12 descubriremos las aplicaciones importantes de la función de onda ψ como base para discutir el enlace entre dixonos.

TABLA 9.1 Las funciones de onda angular y radial de un atomo hidrogenoide

Parte angular $Y(\theta, \phi)$	Parte radial $R_{s,\ \ell}\left(r ight)$
$Y(s) = \left(\frac{1}{4\pi}\right)^{1/2}$	$R(1s) = 2 \left(\frac{Z}{\alpha_0}\right)^{3/2} e^{-s/2}$
	$R(2s) = \frac{1}{2\sqrt{2}} \left(\frac{Z}{a_0} \right)^{3/2} (2 - \sigma) e^{-\alpha/2}$
	$R(3s) = \frac{1}{9\sqrt{3}} \left(\frac{Z}{a_0} \right)^{3B} (6 - 6\sigma + \sigma^2) e^{-\sigma/2}$
$Y(p_z) = \left(3/4\pi\right)^{1/2} \operatorname{sen} \theta \cos \phi$	$R(2p) = \frac{1}{2\sqrt{6}} \left(\frac{Z}{a_0} \right)^{3/2} a e^{-a/2}$
$Y(\rho_{\gamma}) = \left(3/4\pi\right)^{1/2} \sec\theta \sec\theta \phi$	$R(3p) = \frac{1}{9\sqrt{6}} \left(\frac{Z}{\omega_0}\right)^{3/2} (4-\sigma)e^{-\sigma/2}$
$Y(d) = \left(34\pi\right)^{1/2} \cos \theta$	
$Y(d_r) = \left(5/16\pi\right)^{1/2} (3\cos^2\theta - 1)$	$R(3d) = \frac{1}{9\sqrt{30}} \left(\frac{Z}{\alpha_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/2}$
$V(d_{r^2-r^2}) = \left(15/4\pi\right)^{1/2} \operatorname{sch}^2 \theta \cos 2\phi$	
$Y(d_{xj}) = \left(15l4\pi\right)^{l/2} \sin^2\theta \sin 2\phi$	
$Y(d_{z_i}) = \left(15/4\pi\right)^{1/2} \sin \theta \cos \theta \cos \phi$	
$Y(d_{pl}) = \left(15/4\pi\right)^{1/2} \sin\theta \cos\theta \sin\phi$	
	$ \varphi = \frac{2Z_{\nu}}{n\omega_{\nu}} $

serva es que la parte angular de la función de onda para un orbital $s.\left(\frac{1}{4}\pi\right)^{1/2}$, es siempre la misma, independientemente del número cuántico principal. A continuación, observe que las partes angulares de los orbitales p y d, también son independientes del número cuántico n. Per tanto, todos los orbitales de un determinado tipo (s, p, d, f_s) tienen el mismo comportamiento angular. También observe que las ocuaciones en la Tabla 9.1 están excritas en forma general y que incluyen el número atómico Z_s to que significa que las ecuaciones es aplican a cualquier átomo con un electrón, es decir, a un átomo de hidrógeno o a un hidrogenuide. Finalmente, observe que el término σ que aparece en la tabla es igual a $2Zr/nn_0$.

Para obtener la función de onda para un estado particular simplemente multiplicamos la parte radial por la parte angular. A continuación se ilustrará esto considerando los tres tipos fundamentales de orbitales.

Orbitales 5

Para obsener una función de onda compteta para el orbital 1z del hidrógeno, utilizamos Z=1 y n=1, y combinantes las funciones de enda angular y radial.

$$\psi(15) = \frac{2e^{-r/\nu_0}}{a_0^{3/2}} \times \frac{1}{\sqrt{4\pi}} = \frac{e^{-r/\nu^0}}{\sqrt{(\pi a_0^{-3})}}$$

▶ 6² (1s), es la densidad de probabilidad para un electrón 1s en un punto situado a una distancia r del núcleo. loualmente importante es la distribución de densidad de probabilidad, que da la probabilidad total para todos los puntos a um distancia r del nócieo. En la Sección 9.10 veremos que esta distribución viene dada por $4\pi r^2 \phi^2$.

El término ao tiene el mismo significado que en la teoría de Bohr, es el primer radio de Bohr, 53 pm. Elevando al cuadrado (b(1s) obtenemos una expresión para la densidad de probabilidad de encontrar un electrón 1s a una distancia r del núcleo en un átomo de hidroveno.

 $\psi^{2}(1s) = \frac{1}{\pi} \left(\frac{1}{a}\right)^{3} e^{-3r/a_{p}}$

En la parte superior de la Figura 9.23a se muestra ϕ^2 para un orbital 1s en función de la distancia desde el núcleo a lo largo de una línea a través del núcleo. En la parte central de la Figura 9.23a el diagrama de puntos representa la distribución de les densidades de probabilidad electrónica en un plano con el núcleo en su centro. Debido a la existencia de una densidad de carga electrónica muy baja, a distancias grandes del núcleo no podemos representar el orbital 1s conteniendo toda la carga electrónica. En la parte inferior de la Figura 9.23a, está dibujada la esfera que contiene aproximadamente el 90 por ciento de ta carea del electrón, o la región en la que existe el 90 por cierdo de probabilidad de encontrar el electrón. Esta es la forma habitual de describir el orbital 1s.

Ahora vamos a considerar la función de ondas del orbital 2s.

$$\psi(2s) = \frac{1}{4} \left(\frac{1}{2\pi \alpha_0^3} \right)^{1/2} \left(2 - \frac{r}{\alpha_0} \right) e^{-r/2\sigma_0}$$

La presencia de $r/2a_0$ en el término exponencial indica que cuando r aumenta, la función 2s disminuye en amplitud más lentamente que la función 1s (es decir, r/2a₀ es más pequeño que r/a_0). Esto significa que el electrón 2s tiende a estar más lejos del núcleo que el electrón Is.

El factor $\left(2-rac{r}{a_0}
ight)$ en la función de oudas 2s controla el signo de la función. Para valores pequeños de r, r/a_0 es menor que 2 y la función de ondes es positiva, pero para valores grandes de r, r/a_0 es mayor que 2 y la función de andas es negativa. Para $r = 2a_0$ el factor preexpenencial es cero y la función de ondas se dice que tiene un nodo radial. Estos dos l'actores significan que la esfera de densidad de probabilidad de un orbital Zs es mayor que la de un orbital la y contiene una esfera de probabilidad ceru debido al nodo radial. Para que un orbital de tipo 2s contenga el 90 por ciento de la probabilidad electrónica necesitamos una esfera mayor que pare un 1x. Estas características se ilustran en la Figura 9.23, donde se comparan los orbitales 1s, 2s y 3s. Observe que el orbital 3s muestra dos nodes radiales y es mayor que los orbitales 2s y 3s. El aumento de número de nodos con la energía es caructerístico de las ondas estacionarias con mucha energía. El aumento de número de nodos con la energía es característico de las oudas estacionarias con mucha energía. Ahora volvemos muestra atención a los orbitales p.

Orbitales p

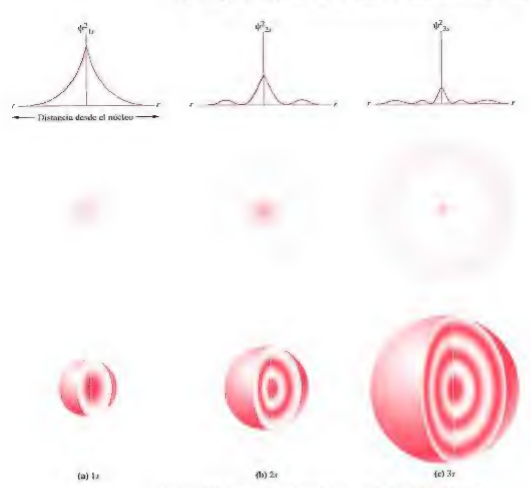
La parte radial de $\psi(2p)$ para un átomo de hidrógeno es

$$R(2p) = \frac{1}{2\sqrt{6}} \left(\frac{1}{a_0}\right)^{3/2} p e^{-r/2a_0}$$

Así, el orbital 2p no tiene nodos radiales, para valores finitos de r. A diferencia de los orbitales z_i que po son cero para r=0, los orbitales p desaparecen asintóticamente para r=0. Esta diferencia tendrá una consecuencia importante cuando consideremos los átomos multielectrónicos.

A diferencia de la función appular del orbital 2r, la parte angular del orbital 2p no es una constante sino una función de θ y ϕ . Esto significa que la distribución de densidad de probabilidad de un orbital p no tiene simetría esférica; es decir, la distribución de densidad de probabilidad no tiene forma esférica. En la Tabla 9,1 se ve más fácilmente la forma funcional de la parte angular de la función de onda $2p_n$ ya que es proporcional a $\cos \theta$. Así, la función de onda 2p, tiene un máximo angular a lo largo del eje z positivo, para $\theta=0$

 Los nodos son los puntos en los que una función de onda cambia el signo. Sin embargo, aunque la función de onda 20 se haga cero para r = 0, y $r = \infty$, estos puntos no son verdaderos nodos porque la función de onda no cambia de signo en estos puntos. Estos puntos a veces se Umman needess trinicales.



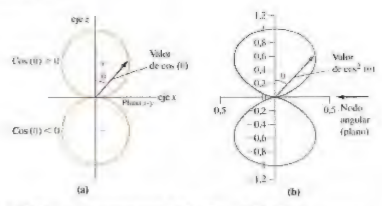
▲ FIGURA 9.23 Tres representaciones de la probabilidad y la densidad de carga del electrón para los orbitales 1s, 2s y 3s

(a) Orbital L_i ; (b) extatal 2x; (c) extatal 3s. Parte superior la densidad de probabilidad electrónica (ψ^2) o densidad de carga en función de x. Parte centrol; diagrama de puntos que especiente la probabilidad electrónica o densidad de carga en un plano con el núcleo en su centro. Cuanto meter es el espaciado entre puntos, mayor es la probabilidad de encuntrar un electrón y mayor es la densidad de carga. Parte inferior: envolvente esférica que contiene el 90% de la densidad de carga electrónica o una probabilidad del 90% de encontror un electrón.



Modelo de orbital s

y cos (0) = +1. A lo largo del eje z negativo, la función de onda p_1 tiene su valor más negativo para $\theta = \pi$ y cos $(\pi) = -1$. El orbital se designa p_2 porque la parte angular tiene su máximo valor a lo targo del eje z. En cualquier punto del plano xy. $\theta = \pi/2$ y cos $\theta = 0$, por tanto, el plano xy es un nodo. Como este nodo aparece en la función angular, se denomina nodo angular.



▲ FIGURA 9.24 Dos representaciones de la función angular del orbital p (a) Representación de cos θ en el plano ex, que describe la parte angular de la función de onda 2p., Observe la diferencia en el signo de la función en los dos tóbulos. La función de onda angular es periódica. (b) Representación de cos² θ en el plano ex, que describe el cuadrado de la función de enda y es proporcional a la demadad de probabilidad angular de encentrar el electrón.

Un análisis semejante para los orbitales p, y p, muestra que son similares al orbital p nero con sodos angelares en los planos y 2 y x 2, respectivamente.

La Figura 9.24 muestra las dos formas de representar la parte angular de la función de onda ρ . En la Figura 9.24a se representa cos θ en función de θ y resultan dos circulos tangenciales. En la Figura 9.24b se representa la función cos θ , que está relacionada con la densidad de probabilidad angular, en función de θ , dando lugar a una forma de dibbe gota de lagrama. Ambas representaciones se utilizan. En la parte (a) lo que es timportante resultar es la periodicidad de la representación de cos θ y en (b) la falta de periodicidad de cos θ , ya que és sienapre positiva. Posteriornente, corcarios que la periodicidad del orbitat es importante en la comprensión del enface químico.

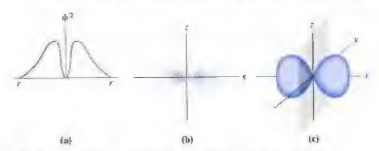
Mostrar simultáneamente las partes radial y angular de ψ^2 (2p) es más difícil de conseguir, pero en la Figura 9.25 se intenta hacerto para la superfície del 90 por ciento de probabilidad del orbital p_0 . En la Figura 9.26 se muestren los tres orbitales p y se ve que se diogen a lo largo de los tres ejes perpendiculares del sistema cartesiano. Para indicar los cambios de signo de las funciones de onda, a menudo se añaden los signos más y menos. Sin embargo debemos recordar que esto se refiere sólo a la función de onda original, no a ψ^2 .

Orbitales d

Los orbitales d aparecen por primera vez para n=3. La función angular en estos casos posec dos nodos angulares, o planos. Vantos a ileatrar esto con el orbital que tiene una función angular proporcional a

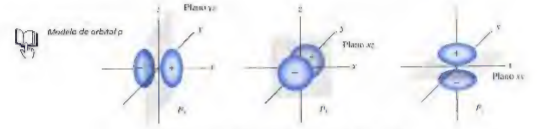
sent if our 2d

¿Cómo se podría visualizar esta función? Podemos hacerto para $\theta=\pi/2$ y representando la función cos 2ϕ . El ángulo $\theta=\pi/2$ corresponde al plano m de forma que se obtiene la sección de entre que se maestra en la Figura 9.27. La función de onde mæstra tóbulos pastitivos y negativos a lo largo de los ejes n e y. Este orbital, en común con los otros orbitales d, es una función de des de las tres variables (x,y,z). Se designa por d_{x+y} . Los otros



▲ FIGURA 9.25 Tres representaciones de la probabilidad y la densidad de carga del electrón para un orbital 2p

(a) El valor de ψ² es cero en el núcleo, sumenta hasia un máximo por cada uno de los lados y fuego cae con la distancia (r) sobre una finea que pasa a través del núcleo (es decir, a la largo del eje x, y o z). (b) Los pentra representan la probabilidad y la densidad de carga del efectrón en un plano que pasa a través del núcleo, per ejemplo, el plano xz. (e) Las probabilidades y densidades de carga del efectrón representadas en tres dimensiones. La mayor probabilidad de executirar un efectrón es dentre de los dos fóbulos de la región con forma de pesas. Observe que esta región no tienes simetría esférica. Observe tembién que la probabilidad desciende hasia fiaretse cero en el plano sombreado, plano nedal, yz.

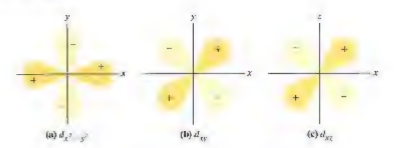


▲ FIGURA 9.26 Representaciones de los tres orbitales 2p

Los orbitales p se representan normalmente dirigidos a lo largo de los ejes perpendiculares x,y_t , y les sámbolos que se utilizan son p_t, p_t, p_t . El orbital p_t tiene $m_t = 0$. La situación con $p_t, y p_t$ es más compleja: cada una de estes orbitales, tiene contribuciones de $m_t = 1$ y $m_t = -1$. La mús importante es reconnece que los orbitales p se presentam en grupos de tres y que pueden representante con la orientación indicada sigut. En capas con números más altos los orbitales p tienen un aspecto algo diferente, pero utilizaremos estas formas generales para todos los orbitales p. Los siguias sobre los fébales son los fases de la función de onda original y no deben confundirse con cargas eléctricas.

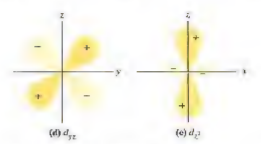
orbitales d, son d_m d_m y d_m cuyas sectiones por un plano se muestran en la Figura 9.27. Observances que cuatro de ellas tienen la misma forma básica excepto en la orientación con respecto a los ejes y que el orbital d_m tiene una forma hastante diferente.

Las superficies que encierran el 90 por ciento de probabilidad para los cinco orbitales d se anuestran en la Figura 9,28. Se puede ver que dos de los orbitales d, $(d_{--} y | d_{-})$ están dirigidas a la largo de los tres ejes perpendiculares carlesianos y los tres restantes, $(d_{--} u, y | d_{-})$ se colocan entre estos tres ejes carlesianos. Los orbitales d sen importantes en la comprensión de la química de los metales de transición.

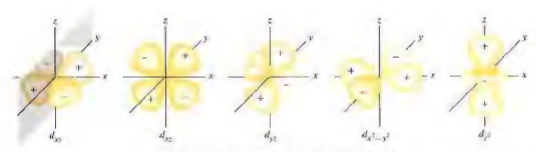




Modelo de orbital d



▲ HGURA 9.27 Secciones de los cinco orbitales d Representación en dos dimensiones de las secciones de las funciones augulares de los cinco orbitales d'en los planes indicados.



▲ FIGURA 9.28 Representaciones de los cinco orbitales d

Las designaciones xy, xz, yz... etc., se relacionan con los valores del número cuántico m_{ℓ} , pero esto es un desalle que no se desarrolla en el texto. El número de superficies nodales para un orbital es igual al número cuántico ℓ . Para los orbitales d hay dos superficies do este tipo. Aquí se muestran los planos nodales para el orbital d_{rr} (Las superficies nodales para el orbital d_{rr} (Las superficies nodales para el orbital d_{rr}).

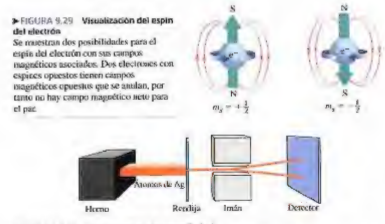
9.9 Espín del electrón. Un cuarto número cuántico

La mecánica ondulatoria proporciona fres números cuánticos con los que podemos desarrollar una descripción de los orbitales electrónicos. Pero necesitamos además otro número cuántico. En 1925, George Uhlentecek y Samuel Goudsmit propusieron que algunas características sin explicar del espectro del hairógeno podrían comprendense suponiendo que un electrón actúa como si girase sobre sí mismo, igual que la Tierra gira sobre su eje. Lo Figura 9.29 suglere que hay dos posibilidades para el giro del electrón. El número cuán-

tico de espín del electrón, m_e puede tener un valor de $\pm \frac{1}{2}$ (indicado también por la flecha \uparrow) o $-\frac{1}{2}$ (indicado por la flecha \downarrow); el valor de m_e no depende de ninguno de los estros tres números cuánticos.

Pero, ¿es evidente la existencia del espín del electrón? Aunque se disenó con otro propósito, parece que un experimento realizado por Otto Siem y Walter Gerlach en 1920, proparciona esta prueba (véase la Figura 9.30). Se vaporizó plata en un homo y se hizo pasar un haz de átomos de plata a través de un campo magnético no uniforme. El haz se desdobla en dos. A continuación se da una explicación simplificada.

- 1. Un electrón, debido a su espín, genera un campo magnético.
- 2. Un par de electrones con espines opuestos no tiene campo magnético neto.
- 3. En un átomo de plata, 23 electrones tienen un espán de un tipo y 24 del tipo opuesto. La dirección del campo magnético neto producido depende sólamente del espán del electrón desuparcado.
- 4. En un haz con un gran número de átomos de plata existe la misma probabilidad de que el electrón desapareado tenga un espín + 1/2 o 1/2. El campo magnético inducido por los átomos de plata interacciona con el campo no uniforme y el haz de átomos de plata se desdobla en dos haces.



▲ FIGURA 9.30 El experimento de Stern-Gerlach

Los átomos de Ag vaporizados en el humo se coliman en un haz por una rendija y este haz pasa a trayés de un campo magnético no uniforme. El haz se desdubla en dos. El haz de átomos no estaria sonactido a una fuerza si el campo magnético fuero uniforme. La intensidad del campo debe ser mayor en unas direcciones que en estas.

Estructura electrônica del átomo H: Representación de los cuatro números cuánticos.

Ahora que hemos descrito los cuatro números cuánticos, podemos presentarlos juntos para describir la estructura electrónica del átomo de hidrógeno. El electrón de un átomo de hidrógeno en el estado fundamental se encuentra en el nivel de energía más bajo. Esto corresponde al número cuántico principal n=1, y puesto que la primera capa principal contiene sólo un orbital s, el número cuántico orbital es $\ell=0$. El único valor posible para el número cuántico magnético es $m_{\ell}=0$. Cualquiera de los dos estados de espín es posible para el electrón y no podemos saber cuál es si no bacemos un experimente como el de Uhlenbeck y Goudsmit. Por lo tanto,

$$n=1$$
 $\ell=0$ $m_{\ell}=0$ $m_{i}=+\frac{1}{2}$ $0:-\frac{1}{2}$

Los químicos afirman frecuentemente que el electrón de un átomo de hidrógeno en el estado fundamental está en el orbital 1s, o que es un electrón 1s, y lo representan mediante la notación

18

RECUERDE >

que los orbitales son funciones matemáticas y no regiones físicas en el espacio por sí mismas. Sin embargo, es habitual referirse a un electrón que se describe por un cabital particular como que se encuenta "en el orbital".

en donde el superindice 1 indica un electrón en el orbital 1s. Ambos estados del espín están permitidos, pero no designamos el estado del espín en esta notación.

En los estados excitados del átomo de hidrógeno, el electrón ocupa orbitales con valores mayores de n. Axí, cuando el electrón se excita al nivel n=2, puede ocupar el orbital 2s o uno de los orbitales 2p; todos tienen la misma energía. Puesto que la densidad de probabilidad se extiende más lejos del núcleo en los orbitales 2s y 2p que en el orbital 1s, el átomo en el estado excitado es mayor que el átomo en el estado fundamental. Los estados excitados indicados pueden representarse en la forma

$$2s^{\dagger} \circ 2p^{\dagger}$$

En las secciones restantes del capítulo trataremos de extender esta discusión a las estructuras electrónicas de átomos que tienen más de un electrón, átomos multielectrónicos.

9.10 Átomos multielectrónicos

Schrödinger desarrolló su ecuación de endas para el átomo de hidrógeno, un átomo que contiene sólamente un electrón. Para los átomos multielectrónicos aparece un nuevo factor: las repulsiones mutuas entre los electrones. La repulsión entre los electrones se traduce en que los electrones en un átomo multielectrónico tratan de permanecer alejados de los demás y sus movimientos se enredan mutuamente. El procedimiento aproximado adoptado para resolver este problema de varias partículas es considerar a los electrones, uno por uno, en el entorno establecido por el núcleo y el resto de electrones. Cuando se hace esto, los orbitales que se obtienen para los electrones son del mismo tipo que los obtenidos para el átomo de hidrógeno; se llaman orbitales hidrogenotdes. Comparadas con el átomo de hidrógeno, las partes angulares de los orbitales de un átomo multielectrónico no cambian, pero las partes radiales son diferentes.

Hemos visto que la solución de la ecuación de Schrödinger para un átomo de hidrógeno proporciona las energías de los orbitales y que todos los orbitales con el mismo número cuántico principal n son degenerados, es decir, tienen la misma energía. En un átomo de hidrógeno, los orbitales 2s y 2p son degenerados, así como los orbitales 3s, 3p y 3d.

En los átomos multielectrónicos, la fuerza atractiva del núcleo a un electrón dado aumenta con la carga nuclear. Como resultado encontramos que las energías son más bajas, más negativas, al aumentar el número atómico del átomo. Además, en los átomos multielectrónicos, las energías de los orbitales dependen del tipo de orbital; los orbitales con valores diferentes de l dentro de una misma capa principal no son degenerados.

RECUERDE .

que las funciones de onda orbital se extienden más lejos bacia el exterior del núcleo a rasdida que n aumenta. Así, un electrón en un orbital 3s o 3n tiene una probabilidad mayor de encontrarse más lejos del núcleo que un electrón en un orbital 1s.



A FIGURA 9.31 Analogia entre una diana de dardos y un orbital 1s Imagine que se tanza 1500 veces un dando (electrón) a una diana-部 tablero contiene el 知先 de todos los neujeros: fuego es semejante al orbital Ls. / Donde acentará con más probabilidad un nuevo lanzasniento de dardo? El número de agujeros por unidad de área es mayor en la región. "50", es decit, la región 50 tiene la mayor densidad de probabilidad. Sin embargo, la puntunción más probable es "M", debido a que el área de impacto más probable está en el anitlo "30" y no en el anillo 50, que es menne gise el anillo 30. El anillo 30 sobre la diana es análogo a la copo esférica de radio 53 pm. denino de la amplia esfera que representa al orbital 1s.

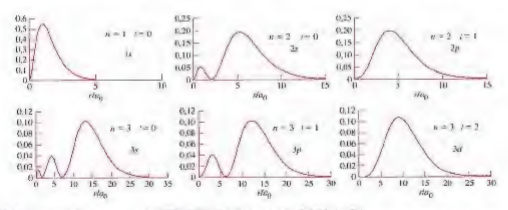
Penetración y apantallamiento

Piense en la fuerza atractiva del núcleo atómico y un electrón particular situado a cierta. distancia del núcleo. Les electrones en los orbitales más próximos al núcleo apartallan al núcleo de los electrones más externos. En efecto, el apantaltamiento de electrones reduce la eficacia de la atracción del núcleo bacia el electrón más distante. Reducen de forma efectiva la carga nuclear.

La reducción de la carga nuclear depende del tipo de orbitales en los que se encuentran los electrones más internos y del tipo de orbital donde se encuentra el electrón apantallado. Hernes visto que los electrones de los orbitales s tienen una alta densidad de probabilidad en et aúcleo, mientras que los orbitales p y d tienen densidades de probabilidad cero en et núcleo. Así, los electrones en los orbitales a son más efectivos apantallando el núcleo a los electrones más externos, que los electrones en los orbitales p o d. Lista capacidad de los electrones en cabitales s que les permite estar próximos al núcleo se denomina penetración. Un electrón en un orbital con buena penetración apantalla mejor que uno con baja penetración.

Necesitamus considerar un nuevo tipo de distribución de probabilidad para describir la genetración hacia el múcleo de los electrones en los orbitales. A ún más que considerar la probabilidad en un punto, como bicimos para atribuir las formas tridimensionales, a los orbitales, necesitamos considerar la probabilidad de encontrur al electrón en cualquier lugar en una capa esférica de radio r y un espesor infinitesimal. Este tipo de probabilidad se denomina distribución de probabilidad radial y se encuentre multiplicando la densidad de probabilidad radial, $\mathbb{R}^2(r)$ por el factor $4m^2$, el área de una esfera de radio r. La Figura 9.3 I ofrece una analogía con una diana que podría ayudar a clarificar la distinción entre probabilidad en un punto y en una región del espacio.

La magnitud $R^2(r) \times 4\pi r^2$ proporciona una visión diferente del comportamiento del efectrón. En la Figura 9.32 están representadas las distribuciones de probabilidad radial pará algunos orbitales Indrogenoides. La densidad de probabilidad radial $[R^2(r)]$ para un orbital la predice que la probabilidad máxima para un electrón la está en el múcico. Sin emburgo, debido a que el volumen de esta región es infinitamente pequeño (r=0), la distribución de prebabilidad radial es cero en el núcleo. El electrón en un átomo de hidrógeno se encuentra con nais probabilidad a 53 pm del núcleo; altí es donde la distribución de probabilidad redial alcanza un máximo. Este es el mismo radio que el de la primera órbita de Bohr. La





Actividad sobre el apantallamiento de electrones

▲ FIGURA 9.32 Distribuciones de probabilidad radial

El valor de $4\pi r^2 R^2(r)$ para los embitales de las tres primeras capas. Observe que cuanto mener es et abricas quantico del momento angular privital el electrón se sitúa la una distalacia menor del núcleo. Así, los electrones a penetron más y están menos apantallados del núcleo que los electrones de los otros orbitales para el mismo yalor de n.



Animación sobre la distribución electrónica radial

RECUERDE >

que la energía de un orbital (E_u) viene dada por la proporcionalidad $E_u = \frac{Z_{cd}^2}{n^2}$ de forma semejante a la Ecuación 9.9

superficie límite que encierra el 90 por cierto de la probabilidad de encontrar un electrón (véase la Figura 9.23) es una esfera mucho mayor, con un radio de aproximadamente 141 pm.

Comparando las curvas de probabilidad radial para los orbitales 1s, 2s y 3s encontramos que un electrón 1s (iene una probabilidad mayor de estar cerca del múcleo que un electrón 2s, que, a su vez, tiene una probabilidad mayor que un electrón 3s. Comparando los
orbitales 2s y 2p, un electrón 2s tiene una probabilidad mayor de estar cerca del núcleo
que un electrón 2p. El electrón 2s muestra mayor penetración que el electrón 2p. Los electrones que tienen un alto grado de penetración efectivamente "bloquean la vista" de un
electrón en un orbital más externo "que mira" al núcleo.

La carga nuclear que un electrón experimentaría si no intervinieran los electrones es Z_i el número atómico. La carga nuclear que un electrón experimenta realmente se reduce hasta un valor de $Z_{\rm ef}$ al intervenir los electrones, que se denomina **carga nuclear efectiva**. Cuanto menor es la carga nuclear con que un electrón exterior "ve" (es decir, más pequeño es el valor de $Z_{\rm ef}$), más pequeña es la atracción del electrón por el núcleo y, por tanto, más alta es la energía del crisital en el que se encuentra el electrón.

Para restimir, comparando un electrón p y un electrón s en la misma capa principal, el electrón s es más penetrante y está menos apantallado. El electrón s experimenta una carga Z_{ef} mayor, se encuentra más sujeto y en un nivel de energía más bajo que un electrón p. De forma análoga, para una misma capa principal, el electrón p está en un nivel de energía más bajo que un electrón d. Así, el nivel de energía de una capa principal se desdobla en niveles separados o subniveles. No hay más desdoblamiento de energías detirto de una subcapa, debido a que todos los cribitales en la subcapa tienen las mismas características radiales y, por tanto, experimentan la misma carga nuclear efectiva, Z_{ef} . Como resultado, los tres orbitales p de una capa principal tienen la misma energía; los cinco orbitales d denen la misma energía; pas su sucesivamente.

En unos pocos cusos, el efecto combinado del espaciado decreciente entre niveles de energía sucesivos para números cuánticos más altos (debido a la dependencia de la energía con $1/n^2$) y al desdoblamiento de los niveles de energía de las subcupas (debido al apantallamiento y penetración) hace que algunos niveles de energía se solapen. Por ejemplo, debido a la penetración extra de un electrón 4s sobre el de un electrón 3d, la energía del nivel 4s está por debajo del nivel 3d, a pesar de su número cuántico principal n más alto (vilase la Figura 9.33). En las próximas secciones, veremes que el apoyo fundamental experimental para este efecto se encuentra en la relación entre las estructuras electrónicas de los átomos y su posición en la tubla periódica.

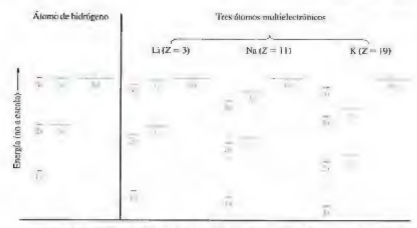
9.11 Configuraciones electrónicas

La configuración electrónica de un átomo es una designación de la distribución de los electrones entre los diferentes orbitales en las capas princípales y las subcapas. En los capítulos posteriores veremos que muchas de las propiedades físicas y químicas de los elementos pueden relacionarse con las configuraciones electrónicas. En esta sección veremos cómo los resultados de la mecánica ondulatoria, expresada como un conjunto de reglas, nos puede ayudar a escribir las configuraciones electrónicas probables de los elementos.

Reglas para la distribución de los electrones en los orbitales

1. Los electrones ocupan los orbitales de forma que se minimice la energía del átomo. La Figura 9.33 es un diagrama de niveles de energía para las tres primeras capas efectrónicas y sugiere el orden en el que los electrones ocupan los orbitales en estas capas, primero el 1s, después 2s, 2p, y así sucesivamente. El orden exacto de llenado de los orbitales se estableció experimentalmente, principalmente mediante estudios espectroscópicos y magnéticos, y es el orden que debemos seguir al asignar las configuraciones efectrónicas a los elementos. Excepto para unos pocas excepciones, el orden de llenado de los orbitales es

Este orden de llenado corresponde aproximadamente al orden de ceergia creciente de les arbitales, pero el principio general que gobieros el orden de llenado de los orbitales es que la energía del átoros en su conjunto debe mantenerse mínima. »



▲ FIGURA 9.33 Diagrama de energia de los orbitales para las tres primeras capas electrónicas. Se muestran los niveles de energia para un átomo de hidrógeno (izquiezda) y tres átomos multielectrónicos representativos (decedha). Cada útomo multielectrónico itene su gaupio diagrama de niveles de energia. Observe que para el útomo de hidrógeno las energias de los orbitales dentre de una capa gracupal. Por ejemplo 3s. 3p. 3d. son las mismas (degenerados), pero en los átomos multielectrónicos están separados ampliamente. Otra característico del diagrama, descrita en el texto, es la continua disminución de las energias de todos los orbitales al numerator el número atómico. Por último, observe que el orbital 4s está a una energía más baja que el 3d

1s 2s 2p 3n 3p 3d 4n 4p 4d 4f 5s 5p 5d 5f 6s 6p 6d 7s 7p

▲ FIGURA 9.34

Orden de llenado de las subcapas electrónicas superior, siga kas flechas y el orden obtenido es el mismo que el de la Expresión (9.16).

Algunos estudiantes ven en el diagrama dibujado en la Figura 9.34 una forma útil de recurdar este orden, pero el método mejor para establecer el orden de llenado de los orbitales es el basado en la tabla periódica, como se verá en la Sección 9.12.

2. El principio de exclusión de Pauli; dos electrones de un átomo no pueden tener los cuatro números cuánticos iguales. En 1926, Wolfgang Pauli explicó las características complejas de los espectros de emisión producidos por los átomos en presencia de campos magnéticos, proponiendo que dos electrones en un átomo no pueden tener los cuatro números cuánticos iguales. Los tres primeros números cuánticos, n, l, y m_b determinan un orbital específico. Dos electrones pueden tener estos tres números cuánticos iguales; pero si es así, deben tener valores diferentes de m_s, el número cuántico de espín. Otra forma de establecer este resultado es que sólomente dos electrones pueden ocupar el mismo orbital y que estos electrones deben tener espines opuestos.

Debido al límite de dos electrones por orbital, la capacidad de um subcapa de electrones puede obtenerse tomando *el duble* del número de orbitales en la subcapa. Así, la subcapa s consiste en *un* orbital con una capacidad de *dus* electrones; la subcapa p consiste en *tres* orbitales con una capacidad total de *seis* electrones; y así sucesivamente.

3. Cuando hay orbitales de idéntica energia (degenerados), los electrones ocupan inicialmente estos orbitales de forma desapareada. Como resultado de esta regla, conocida como regla de Hund, un átomo tiende a tener tantos electrones desapareados como sea posible. Este comportamiento puede racionalizarse diciendo que los electrones, debido a que todos llevan la misma carga eléctrica, intentan estar tan separados entre sí como sea posible. Esto se consigue situándose en orbitales vacios de energía similar en lugar de emparejarse con otros electrones que están en orbitales semillenos.

Representación de las configuraciones electrónicas

Antes de asignar las configuraciones electrónicas a los átomos de los diferentes elementos, necesitamos introducir métados para representar estas configuraciones. La configuración electrónica de un átomo de carbono se muestra de tres formas diferentes:

notación spél (condenuado): C $1s^22s^22p^2$ notación spél (expandido): C $1s^22s^22p^4^2p^4$ diagrama de orbitales: C $\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$ $\downarrow s 2s 2p$

► Casado se utilizan tables, como en el Apéndice D, las configuracianes electrónicas se escriben normalmente con la notación candensada apop.

En cada uno de estos métodos asignamos seis electrones porque el mimero atémico del carbono es 6. Dos de estos electrones están en la subcapa 1s, dos en la 2s, y dos en la 2p. La notación spdf condensada sólemente indica el número intal de electrones en cada subcapa; no muestra cuántos electrones se distribuyen entre los orbitales de igual energía. En la notación expandida spdf, se tiene en cuenta la regla de Hund para la asignación de electrones a la subcapa 2p, dos orbitales 2p, cada uno de ellos ocupado per un sólo electrón y un orbital 2p permanere vació. En el diagrama de orbitales cada subcapa se descompone en orbitales individuales, que se representan por cajas. Esta notación es senejante a un diagrama de niveles de energía, excepto en que la dirección de energía creciente es de izquierda a detecha en lugar de vertical.

Los electrones en los orbitales se indican mediante flechas. Una flecha apuntando hacia arriba corresponde a un tipo de espín $\left(+\frac{1}{2}\right)y$ una flecha apuntando hacia abajo al etro tipo $\left(-\frac{1}{2}\right)$. Los electrones que se encuentran en un mismo orbital con los espines en oposición (opuestos), se dice que están apareados (†‡). Los electrones en los orbitales Is y 2x del átomo de carbono están apareados. Los electrones en diferentes orbitales de la misma subcapa ocupados individualmente ticuen espines iguales o paralelos (las flechas apuntan en la misma dirección). Este hecho se indica en el diagrama de orbitales del átomo de carbono escribicado [†[[†][]] en lugar de [†][[±][]] para la subcapa 2p. Tanto la teoría como los experimentos confirman que una configuración electrónica en la que los electrones que ocupan los orbitales individualmente tienen los espines paralelos es una representación mejor del estado de energía más bajo de un álomo que cualquier otra configuración electrónica que podamos escribir.

Las configuraciones más estables o las más favorables energéticamente para átornos aistados, que son las que bemos discutido, se llaman configuraciones electrónicas del estado fundamental. A continuación, en el texto, mencionaremos brevenente algunas configuraciones electrónicas que no son las más estables. Los átomos con éstas configuraciones se dice que están en un estado excitado.

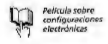
El principio aufbau o de construcción

Para escribir las configuraciones electrónicas utilizaremos el **principio aufban**. Aufban es una palabra alemana que significa "construcción progresiva", y utilizaremos este método para asignar las configuraciones electrónicas a los elementos por orden de su número atómico creciente. Al pasar de un átomo al signiente, anadimos un protón y algunos neutrones al núcleo y después describimos el orbital donde va el efectrón añadido.

 $Z=J_{\rm s}$ H. El estado de exergía más bajo para el electrón es el orbital $I_{\rm s}$. La configuración electrónica es $I_{\rm s}^{\rm t}$.

Z=2, He. El segundo electrón va al orbital 1s, y los dos electrones tienen espines opuestos, 1s².

Z=3, Li. El tercer electrón no puede acomodarse en el cristal 1s (Principio de exclusión de Pauli). Va al orbital de energía más baja disponible, el orbital 2s. La configuración electrónica es $1s^22s^4$.



339

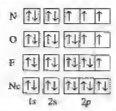
Z = 4, Be. La configuración es $1s^2 2s^2$.

Z = 5, B. Ahora empieza a Henurse la subcapa 2p: $1s^2 2s^2 2p^4$.

Z = 6, C. El segundo electrón va a la subcapa 2p, pero a uno de los orbitales p que quedan vacios (regla de Hund), y con un espín paralelo al primer electrón 2p.



Z = 7-16, N hasta el Ne. En esta serie de cuatro elementos se completa el llenado de la subcapa 2p. El número de electrones desapareados alcanza un máximo de 3 en el nitrógeno y disminuye hasta cero en el neón.



Z=11-18, Na hasta el Ar. Esta serie de ocho elementos se comporta de forma paralela a la serie de ocho elementos que ya hemos visto desde el Li hasta el Ne, excepto que los electrones van a las subcapas 3s y 3p. Cada uno de estos elementos tiene las subcapas 1s, 2s, y 2p llenas. Como la configuración $1s^22s^22p^6$ es la del neón, la denominaremos "configuración interna" de neón, que se representa por [Ne], así, nos contentramos en los electrones exteriores. Los efectrones que se añaden a la capa electrónica del número cuántico principal más alto, los más exteriores o capa de valencia, se llaman electrones de valencia. La configuración electrónica del Na se escribe a continuación en la forma denominada configuración electrónica abreviada interna del gas noble, consta de [Ne] para la configuración interna del gas noble y $3s^3$ para la configuración del electrón de valencia. Para los demás elementos del tercer período sólo se indican las configuraciones electrónicas de la capa de valencia.

Na	Mg	Al	Si	P	\$	Cl	Ar
[Ne 3s*	$3s^2$	$1s^33p^4$	352302	3,2302	$3s^{3}3n^{4}$		

Z = 19 y 20, K y Cn. Después del argón, en lugar de llenause la siguiente aubcapa 3d, se llena la 4s. Utilizando el símbolo [Ar] para representar los electrones internes $1s^22s^22p^63s^23p^6$, obtenemos las configuraciones para el K y Ca que se muestran a continuación.

Z = 21-30, Sc hasta el Zn. Esta serte de elementos se caracteriza porque los electrones ocupan los orbitales d de la tercera capa. La subcapa d tiene una capacidad total de diez electrones, diez elementos implicados. Para el escandio podemas escribir la configuración electrónica de dos formas.

(a) Sc:
$$[Ar]3d^{1}4s^{2}$$
 o (b) Sc: $[Ar]4s^{2}3d^{1}$

Los dos métodos se utilizan habitualmente. El método (a) agrupa todas las subcapas de una capa principal y cotoca el final las subcapas del nivel cuántico principal más alto. El método (b) coloca los orbitales en el orden aparente en el que se llenan. En este texto utilizaremos el método (a).

A continuación se muestran las configuraciones electrónicas de esta serie de diez elementos en forma de diagrama de orbitales y de notación spdf.

[▲] Aurque el método (b) refleja major el orden en el que se flenan los orbitales, el método (a) representa major el orden en que los electrones se pierdon en la tonización, como verenes en el siguiente capítulo.

Sc. [Ar]	T T	[År] 14 4s ²
Te (Ar)	T T	[As] = 45 ³
V: [Ar]	1 1 1 1	[At] $\approx 4s^2$
Cr: [Ar]	1 1 1 1 1	(Art
Mn: [Ar]	1 1 1 1 1	$[Ar] \approx 4s^2$
Fe: [At]	11111111	$[Ar] + 4s^2$
Cot [Ar]	11 11 1 1 11	$[Ar] = 4r^2$
Nic [Ar]	17[17]1 1 1 17	[Ar] / 4r2
Cu: [Ar]	17 17 17 17 17 1	[Art :/ Di
Zn: [Ar]	11 11 11 11 11	$[Ar] \approx 4s^2$
	3d 4x	

En esta señe los orbitales d se llenan de una forma bastante regular pero hay dos excepciones: cromo (Cr) y cobre (Cu). Estas excepciones se explican normalmente en términos de una estabilidad especial para las configuraciones en las que la subcapa 3d está semillena con electrones, como en el Cr $(3d^5)$, o completamente llena como en el cobre Cu $(3d^{16})$.

Z=34-36, Ga hasta el Kr. En esta serie de seis elementos se llena la subcapa 4p terminando con el kriptón.

Z = 37-54, Rb at Xe. En esta serie de 18 elementos las subcapas se lleman en el orden 5s, 4d, y 5p, terminando con la configuración del xenón.

Z=55-86, Cs at Rn. En esta serie de 32 elegientos, con pocas excepciones, las subcapas se llenan en el orden 6s, 4f, 5d, 6p. La configuración del radón es

Z=87-?, Fr al ? El francio inicia una serie de elementos en los que se ilenan las subcapas 7s, 5f, 6d, y supuestamente 7p, aunque los elementos en los que puede ocuparse la subcapa 7p han sido descubiertos recientemente y aún no fran sulo caracterizados.

El Apéndice D da una lista completa de las configuraciones electrónicas probables.

9.12 Configuraciones electrónicas y la tabla periódica

Se ha descrito el principio de aufbau para obtener las asignaciones probables de los electrones en los orbitales de los átomos. Aunque las configuraciones electrónicas pueden paresser abstructas, en realidad nos permiten una comprensión mejor de la tabla periódica. Aproximadamente desde 1920, Niels Bohr comenzó a promover la conexión entre la tabla periódica y la teoría cuántica. Bohr señaló que la conexión clave son las configuraciones electrónicas. Los elementos del mismo grupo de la tabla tienen configuraciones electrónicas semejontes.



Grupo	Elemento	Configuración
1	Н	ls ¹
	Lá	[He]2s1
	Na	[Ne]3s ³
	K	[Ar]4s1
	Rb	[Kr]5s1
	Ca	[Xe]6s ¹
	Fr	[Rn]7s ³
17	F	[He]2s ¹ 2p ⁵
	Cl.	[Ne]3s ² 3p ³
	Br	[Ar]3d ¹⁰ 4s ² 4p ⁵
	1	[Kr[4d ^{In} Ss ² 5p ³
	AL	[Xc]4f145d106s26p5
18	He	152
	No	$[1]e]2s^{3}2p^{6}$
	Ar	(Nelas ² 3p ⁶
	Kir	[Arl3d ⁰⁰ 4x ³ 4n ⁶
	Xe	$[K_f]4s^{10}5s^35p^6$
	Rn	[Xe]4f14Sd16526pb

Para construir la Tabla 9.2 se han tomado tres grupos de elementes de la tabla periódica y se han escrito sus configuraciones electrónicas. La semejanza en la configuración electrónica dentro de cada grupo se observa rapidamente. Si etiquetamos la capa del número cuántico principal más alto, el más exterior o de valencia, como la capa n, se observa-

- Los átomos del grupo 1 (metales alcalinos) tienen un ánico electrón en la capa. exterior (de valencia) en un orbital s, es decir, ns1.
- Los átemos del grupo 17 (halógenos) tienen siete electrones en la capa exterior (de valencia), en la configuración ns²np³.
- Los átomos del grupo 18 (gases nobles), con la excepción del helio, que tiene sólo. dos electrones, tienen la capa externa con acho electrones, en la configuración ns^2np^6

La Pigura 9.35, aumque no es correcta en todos sus detalles, relaciona el método de aufbau con la tabla periódica, dividiendo la tabla en los siguientes cuatro bloques de elementos de acuerdo con las subcapas que se van llenando.

- Bloque s. Se llena el crbital s de número cuántico principal (n) más alto. El bloque s está formado por los grupos 1 y 2.
- Bluque p. Se Itenan los orbitales p de número cuántico (n) más alto. El bloque p está formado por los grupos 13, 14, 15, 16, 17 y 18.
- Bloque d. Se Ilenan los orbitales d de la capa electrónica n = 1, la anterior a la más externa. El bloque d'incluye los grupos 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 y 12.
- Bloque f. Se llenan los orbitales f de la capa electrónica n = 2. Los elementos del bloque f son los lantánidos y los actínidos.

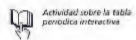
Otro detalle a observar a partir de la Tabla 9.2 es que la configuración electrónica constu de una configuración interna de gas noble que corresponde a la del gas noble del período anterior más los electrones adicionales requeridos para completar el número atémico. Advirtiendo esto y dividiendo la tabla periódica en bloques, se puede simplificar el objetivo de la asignación de las configuraciones electrónicas. Por ejemplo, el estroncio está en el grupo 2, el grupo segundo del bloque s, de manera que su configuración de la capa de valencia es 5.º debido a que está en el período quinto. Los electrones restantes se

 Et hidrógeno se encuentra en el grupo I por su configuración electrónica, 1x1. Sin embargo, no es un restal alcalino.

-		_			Elem	réam leós r	de les l	Rmbare	humen	pales				7			
Blogue /	1											_					
1																	18
10-														Rick	pag p		(i).
H 2												13	14	15	18	17	He
3 . 4											1	3	0	1/	L, M	4	10
(2)	-												C	N	0	E	Ne
Li B					Electi	entos t	e trans	sicrón				D 33	E-9	15	16	17	18
$\frac{18}{(3s)}$	2					Blug	ne d					8.7	Eng		p).		165
Na M			4	5	E1	7	8	9	Lti	1.6	12	All	Si	P	5	CI	M
19 3	0 2	J	22	23	24	25	26	27	231	29	30	31	32	13	.74	35	36
(4+)-		7	-			100	d)	-00	-	-		Ga	Ge	. (4		Her	Kr
KTC		1	E	V	Cr	Mn	Fe	Cal	Ni.	Cit	7n 48	49	50	As 51	\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	53	54
$\frac{37}{(5)}$ 31	8 3		40	41	42	43	(44 a)	45	46	47	48	49	30		(A)	1.1-	.114
Rb T S			Z	Nb	3/20	To	Res	Mili	Pá	Age	Cd	lin i	Sa	Sb	To	1	Xe
35,1,5	6 5	7	72	73	74	75,		77	79	70	60	81	82	83	. 84	85	86
-(6s)	-		x	_	484		<u>e)</u>	_	-		in in	777	P. 150	- (6		-	Tree
Cs B		a*	10	Ta	W	Ne	Os	dr.	F4	Au	blg	TI	Pb	Bi	Pa	Att	Rn
87 38	5 8	3	164	105	11165 -(621) -	1817	2 084	109	110	lit	112						
Fr TR	5 8	c1	RI	DB	SE	HH	Hs	Mu									

Elementes.	de	bansación macena	

							Bilinque /						
	58	59	-60	6]	62	4/39	6065	(d)	677	58	60	7(1	71
F	Ce	Fir	Nei	Pos	Sm	Ea	Gd Th	Dy	Ha	En	Tm	Yh	La
	90)	91	92	93	194	95	50 31	5/6	99	100	101	3402	F00
	731	Pa	1.5	Np	Pu	Arn	Cm Bk	Cf	Es	Fm	Stell	Nu	Lr



& FIGURA 9.35 Configuraciones electrónicas y la tabla períodica

Para utilizar esta figura como una guía del principio de aufreau, locatice la posición de un elemento en la hibla. Se lleman las subcapas anteriores a esta posición. Por ejemplo, el germanio (Z=32) está situado en el grupo 14 de la fila azul 4p. Las subcapas llemas son $1s^2$, $2s^2$, $2p^5$, $3s^2$, $3p^6$, $4s^2$, y $3d^{10}$, Para Z=32, un segundo electrón ha entrado en la subcapa 4p. La configuración electrónica del Ge es $[As]3d^{10}4s^24p^2$.

Las excepciones en el orden de llensalo de las subcapas mostrado aquí, se encuentrán ex unos pocos elementos del bloque d' y algunos del bloque f.

encuentran en la configuración interna de kriptón, el gas noble del período enterior, de manera que la configuración electrónica del Sr es

Para los elementos del bloque p en los grupos 13 a 18, el námero de los electrones de valencia es de 1 a.6. Por ejemplo, el alumimo está en el periodo 3 y grupo 13, su configuración electrónica de la cupa de valencia es $3s^23p^2$. Utilizamos n=3 puesto que está en el tercer periode y tenemos que econodar tros electrones después de la configuración interna de neón, que contiene 10 electrones. Así la configuración electrónica del Al es

El galio está también en el grupo 13, pero en el período 4. Su configuración electrónica de la capa de valencia es 4s³4p¹. Para escribir la configuración electrónica, del Ga. podemos partir de la configuración electrónica del gas noble que cierra el tercer período, el argén, y afiadimus las subcapas que se llenan en el cuarto período: 4s, 3d y 4p. La subcapa 3d debe llenarse con 10 electrones antes que la subcapa 4p comience a llenarse. En consecuencia, la configuración electrónica del galio debe ser

Ga:
$$[Ar]3d^{11}4s^24p^4$$

El talio está en el grapo 13 y en el periodo 6. La configuración electrónica de su capa de valencia es $6s^36p^4$. Nuevamente indicamos la configuración electrónica del gas noble que cierra el quinto periodo como configuración interna y añadimos las subcapas que se llenan en el sexto periodo: 6s, 4f, 5d y 6p.

TI:
$$[Xe]4f^{16}5d^{50}6s^{2}6p^{1}$$

Los elementos del grupo 13 tienen la configuración de valencia común ns^2np^4 , lo que illustra de nuevo el patrón que se repite de las configuraciones electrónicas de valencia hacia abajo en un grupo, que es la base de las propiedades químicas semejantes de los elementos dentro de un grupo de la tabla periódica.

Los elementos de transición corresponden al bloque d, y sus configuraciones electrónicas se establecen de una manera parecida. Para escribir la configuración electrónica de un elemento de transición, partimos de la configuración electrónica del gas noble que elemento de transición y afiadinsos las subcapas que se llenan en el período del elemento de transición que estamos considerando. La subcapa s se llena immediatamente después del gas noble precedente; los átomos de la mayoría de los metales de transición tienen dos electrones en la subcapa s de la capa de valencia, pero alguno tiene solamente uno. Así, el vanadio (Z = 23), que tiene dos electrones de valencia en la subcapa 4s y los electrones más internos en la configuración de gas noble argón, debe tener tres electrones 3d (2 + 18 + 3 = 23).

V: [Arl3d⁹4s²

El cremo (Z=24), como bemos visto antes, tiese sólamente un electrón de valencia en la subcapa 4s y los electrones internos en la configuración de argón. En consecuencia, debe tener cinco electrones 3d (1+18+5=24).

El cobre (Z=29) también tiene un único electrón de valencia en la subcapa 4s junto a su configuración interna de argén, de modo que el átomo de cobre debe tener diez electrones 3d (1+18+10=29).

El cremo y el cobre son dos excepciones al Ilenado previsto de subcapas atémicas en la primera fila del bloque d. Un examen de las configuraciones electrónicas de los elementos más pesados (véase el Apéndice D) mostrará que hay otros casos especiales que no se pueden explicar fácilmente, por ejemplo el gadolinio que tiene la configuración [Xe] 4f²6d²6s². Los Ejemplos 9.10 al 9.12 proporcionan algunas ilustraciones adicionales de asignación de las configuraciones electrónicas utilizando las ideas expuestas aquí.

EJEMPLO 9.10

Utilización de la notación soul para una configuración electrónica.

(a) Identifique el elemento con la siguiente configuración electrónica

1525273537

(b) Escriba ja configuración efectrónica para el arsénico.

Solución

(a) Para la configuración electrónica se deben tener en cuenta todos los electrones. Sume los superíndices (2 + 2 + 6 + 2 + 5) para obtener el número atómico 17. El elemento con este número atómico es el cloro. (b) El arsénico (Z = 33) se encuentra en el período 4 y el grupo 15. Su configuración electrónica de la capa de valencia es 4x²6p³. El gas noble que cierra el tercer período es Ar (Z = 18), y las subcapas que se llenan en el cuarto período son 4s, 3d, y 4p, en este orden. Observe que hay 33 electrones en la configuración.

Ejemplo práctico A: Identifique el elemento que tiene la signiente configuración electrónica 1x²2x²2p²3x²3p²3d²4x².

Ejemplo práctico B: Utilice la notación spdf para indicar la configuración electrónica del jodo. ¿Cuántos electrones tiene el átomo de 1 en la subcapa 3d? ¿Cuántos electrones desapareados hay en un átomo de 1?

FIEMPLO 9.11

Representación de las configuraciones electrónicas. Escribo (a) la configuración electrónica del mercurio, y (b) un diagrama de orbitales para la configuración electrónica del estaño.

Solución

- (a) El mercurio del período 6 y el grupo 12 es el elemento de transición a) final de la tercera serie de transición, en la que se llena la subcapa 5d (5d⁰¹). El gas coble que cierra el período 5 es el xenón y la serie de los lantánidos está entre el xenón y el mercurio, en el que se llena la subcapa 4f (4f¹⁰). Al considerar todos estos bechos juntos, llegamos a la conclusión de que la cerafiguración elecurónica del mercurio es 1Xe14f¹⁰5d⁰6x⁰
- (b) El estaño se escuentra en el período 5 y el grupo 14. Su contiguración electrónica de la capa de valencia es 5x²5p². El gas acule que cierra el cuarto período es Kr (Z = 36), y las subcapas que se llenan en el quinto período son 5x, 4d, y 5p. Observe que en el diagrama de orbitales se llenan todas las subcapas excepto la 5p. Dos de los ciaco orbitales 5p están ocupados por un electrón de forma individual con los espines paralelos y un orbital 3p permanece vacto.

Ejemplo práctico A: Represente la configuración electrónica del hierro mediante un diagrama de orbitales.

Ejemplo práctico B: Represente la configuración electrónica del bismuto mediante en diagrama de orbitales.

EJEMPLO 9.12

Relación entre las configuraciones electrónicas y la tabla periódica. Indique el cúmero de (a) electrones de valencia en un átomo de bromo; (b) electrones 5p en un átomo de teluro; (c) electrones desapareados en un átomo de indio; (d) electrones 3d y 4d en un átomo de plata.

Solución

Determine el número atómico y la localización en la tabla periódica de cada elemento. Después establezca el significado de la localización.

- (a) El bronco (Z = 35) está en el grupo 17. Hay siete electrones exteriores, o de valencia, en todos los átomos de este grupo.
- (b) El teluro (Z = 52) está en el período 5 y el grupo 16. Hny seis electrones exteriores, dos de los cuales son s y los raros cuatro son p. La configuración electrônica de la capa de valencia del teluro es 5s²5p²; el átomo de teluro tiene cuatro electrones 5p.

- (c) El indio (Z = 49) está en el período 5 y el grupo 13. La cunfiguración electrónica de sus capas más internos es [Kr]4d*1. Todos los electrores en esta configuración. de capas internas están apareados. La configuración electrónica de la capa de valencia es \$5°50°. Los dos electrones 55 estón apareados y el electrón 50 desapareado. El átemo de indio tiene un único electrón desapareado.
- (d) La plata (Z = 47) está en el período 5 y el grapo 11, El gas noble que cierra el período 4 es el kriptón, y la subcapa que se llena, la 4d (4d 10). Hay un electrón en el orbital 5s; de manera que la configuración electrónica de la plata es

Por tanto, hay diez electrones 3d y diez electrones 4d en un átomo de plata.

Ejemplo práctico A: Para un átomo de So, indique el mimem de (a) capas electrónicas que están llenas o parcialmente llenas; (h) electrones 3p; (c) electrones 5d; (d) electrones desapareados.

Ejemplo práctico B: Indique el mimero de (a) electrores 3d en los átostos de Y; (b) electrones 4p en los átomos de Ge; y (e) electrones desapareades en los átomos de Au.

Resumen

La comprensión de la radiación electrorongnética es importante para conocer la estructura atómica. La dispersión de la luz "blaota" produce un espectro continuo, un arco iris. Cuando se dispersa la luz emitida por átomos gaseosos excitados, forma un espectrode lineas, una serie de líneas de colores. El espectro de líneas más sencillo es el de los átomos de hidrógeno, que puede describirse rocdiante la ecuación de Balmer.

Para explicar los fenómenos a nivel atómico y molecular es riecesario considerar la energía en pequeñas unidades discretas, los cuantos. Einstein utilizó la teoria cuántica para explicar el efecto fotoeléctrico y Both la aplicó a un modelo atómico que explica el espoetro observado del hidrógeno.

La mecárcica condudatoria es una forma más sofisticada de la mecánica cuántica que la que utilizó Bohr. Las dos ideas que contribuyen a la mecánica ondulatoria son el concepto de De Broglie de la dualidad coda-partícula (cordas de materia) y el principio de incertidumbre de Heisenberg, Schrödinger utilizó estas ideas para desarrollar un nuevo modelo del átomo de hidrógeno.

Un aspecto esencial del átomo de Schrödinger es considerar al electrón como una orda de materia descrita mediante una ecuación. de ondas. Las soluciones para esta ecuación se denominan funciones de cada, e/, y son expresiones matemáticas que contienen parámetros denominados números cuánticos. Cuando se fijan estos números cuánticos, las funciones de onda resultantes se denominan orbitales. Los orbitales paeden utilizarse para describir regiones tridimensionales en los átomos en donde existe una probabilidad alta de encontrar a los electrones. Los tipos de orbitales específicos son s. p. d y f. Los parámetros clave que distinguen los diferentes orbitales son los tres números cuánticos n, l, y m. Para describir un electrón en un átomo es necesario un cuarto parámetro, que es el número cuántico de espás, m_{er}

El modelo mecanocuántico de átomo de hidrógeno puede modificarse para aplicarlo a átomos multielectrónicos y, a través de un conjunto de tres reglas, se pueden asignar los electrones a los orbitales en las capas y subcapas principales. Estas asignaciones, las configuraciones electrónicas, se hacen en la Sección 9.11 por un procedimiento conceido como el principio de aufbau. Finalmente, se analiza la coneción entre las configuraciones electrónicas y la tabla periódica.

Ejemplo de recapitulación

Los homas de microondas son cada vez más frecuentes en las cocinas de todo el mundo. También son útiles en el laboratorio de química, en particular para secar muestras en análisis químico. Un homo de microondas típico utiliza radiación de microondas con una torreitud de cada de 12.2 cm.

¿Hay alguna transición electrónica posible en el átomo de ládrógeno que pueda producir radiación de microendas de longitud de enda 12,2 cm?

 Calcide la frecuencia de la radioción de microondas. Las microondas son una forma de radiación electromagnética y por tanto viajan a la velocidad de la luz, $2.998 \times 10^8 \, \mathrm{ms}^{-1}$. Conviena la longitud de onda a metros y después utilice la counción. $\nu = c/\lambda$.

$$v = \frac{2,998 \times 10^6 \text{m s}^{-1}}{12,2 \text{ cm} \times 1 \text{ m}/100 \text{ cm}} = 2,46 \times 10^8 \text{ Hz}$$

2. Coleule la energia asociada a un fotón de la radiación de microondas. Esto es una aplicación directa de la conación de Planck.

$$E = h\nu = 6,626 \times 10^{-34} \text{ J} \cdot 5 \times 2,46 \times 10^3 \text{ s}^{-1} = 1,63 \times 10^{-34} \text{ J}$$

3. Determine si hay alguna transición electrónica en el átomo de hidrógeno con una energía por fotón de 1,63 \times 10⁷⁴ J. Utilice el diagrama de niveles de energía de Bolir para el átomo de hidrógeno de la Pigura 9.14. Lus diferencias de energia entre los niveles más bajos son del orden de 10⁻¹⁹ a 10⁻²³ J. Es decir, órdenes de magnitud $10^4\text{--}10^5$ veces mayores que la energía por foión de 1.63×10^{-24} I del apartado 2. Sin embargo, observe que las diferencias de energía se hacen más pequeñas progresivamente cuanto mayor es el número de la órbita. Cuando a se aproxima a co, las diferencias de energia se aproximanta cero, y algunas transiciones entre órbites de erden elevado corresponderán a radiación de microcodas (véase también el Ejercicio 101).

Atención a...

Láseres de He-Ne



 Lasor de helio neón utilizado como un escaner de códino de barras

Los láseres aparecen en todas paires, desde lectores de cédigos de banas en la caja del sapermercado basa el mantenimiento del control de calidad en líceas de mantaje de las fábricos. Los láseres se utilzan en reproductores de discos compactos, instrumentos de laboraterio, y cada vez más como instrumental en cirugia. La palatza láser es un acrónismo de lapla amplificación by stimulated emission of radauten (amplificación de luz por entisión estimulada de radiación).

Piense en un anuncio de neón. Una desenga eléctrica produce electrones de alta energía que checan con los átornes de Ne y excitan algunos electrones del Ne a un estado de energía más alto Cuando un electrón excitado en un átorno de Ne vuelve a un ostátid de energía más tagio emite un fesón de luz. Aunque conocernos por término medio cuanto tiempo permanecen los átornos de Ne en un estado excitado, no sabernos con precisión cuando un átorno emitirá un fotón, ni la dirección en que se emite. La emisión de luz, en un anuncio de neón es un proceso espectáneo al azar. La Figura 9 36s describe la emisión de luz espantátivo.

De la misma forma que un antarejo de neón, un láser de helio neón también produce luz roja (633 mn), pero ya no hay más se negianzas entre ellos. El láser He-Ne funciona de acuerdo con el siguiente principio: si un foton de 633 mm interacciona con un átoneo de Ne excitado antes de que el átomo emita espontáneamente un ferón, el átomo será inducido o estimulado a emitir su ferón en el momento preciso de la interacción. Además, este segundo fotón será coherente, o estará en fase con el primero, es decir, las crestas y los valles de las dos ordas coincidirán exactamente. La emisión de luz estimulado se describe en la Figura 9.36b.

Un liser He-Ne consta de un tubo que contieve una mezeta helio-neon a una presión de alrededor de 1 mmHg. En un extremo del lubo hay un espejo totalmente reflectante y en el etro extremo, un espejo que permite salir aproximadamente un 1% de la luz que mende sobre el. Se utiliza una descaraga eléctrica para producir átentos de the excitados. Estos fotonos transfieren su energía de excitación a etros din mos de Ne a través de colisiones. Los átonos de Ne atcanzan un estado metacatable, un estado excitado que esestable durante en tiempo relativamente largo antes de producirse la emisión espontánea de un fotón. La mayor parte de los átornos de Ne deben permanecer "bombea dos" a este estado metaestable durante la operación del liser.

Después de la primero pérdista espontánea de un fotten, otros aitomos excitados pierden fotones de la misma frecuencia y en fuse con el fotón inicial. Esto es semejante a una fila de piezas de deminió cuando se empuja la primera. Este es el comienzo de la formación del haz líser. Como se muestra en la Figura 9.37, el haz se amplifica cuando rebota hacia atris y lascia delante entre los dos espejos. La emisión es la purte del haz láser que escapara través del espejo parcialmente reflectante. Como los fotones de luz visjan en fase y en la misma dirección, la luz láser puede producirse con muelta mayor intensidad de la que normalmente se tendría con la emisión de loz espontánces.

A continuación se muestran las transiciones que producen (1) átomos de He excitado, (2) átomos de Ne en el estado metaestable, y (3) fuz láser. Después de la emisión de loz láser, (4) fos átomos de Ne vuelven al estado fundamental por medio de dos transiciones esfecionales. Los átomos de Ne en el estado fundamental son hombeados de tuevo a un estado metaestable por colisiones con átomos de He excitados. (Los símbolos * y * representan especies excitadas electrónicamente.)

(1) He
$$\stackrel{e}{\longrightarrow}$$
 He^e
 $1s^2 = 1s^2 2s^2$

(2) He* + Ne
$$\longrightarrow$$
 He + Ne* (metrestable)
[He[2s²p⁶] [He[2s²p > s

(3) Ne⁺
$$\longrightarrow$$
 Ne⁺ + $\hbar \nu$
 $04e[2x^{3}2p^{3}3p^{3}]$ + 633 mm)

Términos clave

bloome d (9.12)

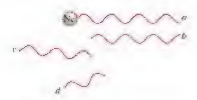
bloque f(9.12)

Ымерие p (9.12)

bloque s (9.12)

capa (nivel) electrónica principal (9.7)

carga nuclear efectiva, Z_{et} (9.10) configuración electrónica (9.11) constante de Planck, h (9.3) cuanto (9.3) diagrama de niveles de energía (9.4) diagrama de orbitales (9.11) difracción (9.11) ecuación de Schrödinger (9.6) efecto fotoeléctrico (9.3) electrones de valencia (9.11)



(a) Emisión espentánea

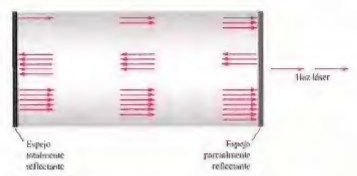


(b) Erresión estimatada

a FIGURA 9.36

Emisión de luz espontánea y estimulada de los átomos de No-

(a) Les ondas a, b, c, y d, aunque tienen la misma frecuencia y longitud de onda, sen emitidas en direcciones diferentes. Las ondas a y b no ostán en fase. Les crestas de una onda se alinean con los valles de la otra. Las dos ondas se anular y no transmiten energia. (b) El fotón (1) interacciona con un átomo de Nie en un estado de energia metaestable y lo estimula para que emita el fotón (2). El foton (2) estimula otro átomo de Ne para que emita el fotón (3), y así sucesivamente. Estas ondas son coherentes o en fase. Las crestas y los valles de las ondas se ajustan perfectamente.



A FIGURA 9.37

funcionamiento de un láser de He-Ne

Este dibujo corresponde a un tubo láser hipotético dividido arbitrariamente en tres secciones que representan la misma parte del tubo en diferentes momentos. Arriba a la equierda, un lotón de 633 nm (—) estimula la emisión de luz en un atomo exitado de ble. Alhora hay dos fotones, y uno de ellota su vez estimula la emisión de un tercer fotón Los fotones se reflejan en el espejo de la derecha; en el centro se muestro su rocorrido por el tubo en dirección opuesta. Tres fotones se amplifican a corco. En la parte inferior, los cinco fotones se amplifican a suete, y así sucesivamente. Una pequeña parte de los fotones se dibuja abandonando el tubo como laz láser.

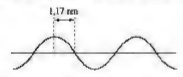
energía residual (9.6)
espectros atómicos (de líneas) (9.2)
espin del electrón (9.9)
estado excitado (9.4)
estado fundamental (9.4)
fotón (9.3)
frecuencia, ((9.1)
función de onda, ((9.6)
función de onda ongular, Y (9.6)

función de ouda tadial, K(9.6)bercio, Hz(9.1)longitud de enda, $\{(9.1)$ notación spdf(9.1)números caánticos (9.4)onda (9.1)enda estacionaria (9.6)orbital (9.6)orbital (9.6)

principlo de aufbau (9.11) principlo de exclusión de Pauli (9.11) principlo de incertidambre de Heisenberg (9.5) rediación electromagnética (9.1) regla de Hund (9.11) subcapa (subtivel) (9.7)

Cuestiones de repaso

- Defina con sus propias palabras los siguientes términos o símbolos; (a) λ; (b) ν; (c) λ; (d) ψ; (e) αύποτο cuántico principal, μ.
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas o fenómenos: (a) espectro atómico (de líneas); (b) efecto fetoeléctrico; (c) onda de materia; (d) principio de incertidumbre de Heisenberg; (e) espín del electrón; (f) principio de exclusión de leatrón;
- 3. Explique las diferencias importantes entre cada pareja de términos: (a) frecuencia y longitud de onda; (b) luz últravioleto e infrarroja; (c) espectro coedino y discontinuo; (d) onda viajera y estacionaria; (e) número estántico y orbital; (f) notación spelf y diagrama de orbitales; (g) bloque s y bloque p; (h) grupo principal y elemento de transición.
- Convierta cada una de las siguientes longitudes de onda en la unidad indicada.
 - (a) 1625 Å = ___ um
 - **(b)** 3880 Å = μ m
 - (c) $7.27 \times 10^{-3} \text{ m} = ___ \text{ nm}$
 - (d) 546 nm = ___ m
 - (c) 1,12 cm = ___ om
 - (f) 2,6 × 10° Å = ____ cm
- ¿Cuáles son las longitudes de ondo, expresadas en metros, asociadas con radiación de las siguientes frecuencias? ¿A qué región del espectro electromagnético pertenece cada radiación?
 - (a) $6.8 \times 10^{12} \, \text{s}^{-1}$
 - (b) $9.8 \times 10^{13} \, \text{s}^{-1}$
 - (c) $2.54 \times 10^3 \, \text{Hz}$
 - (d) $1.07 \times 10^5 \, \mathrm{Hz}$
- 6. A continuación se representa una onda electromagnética hipotética, ¿Cuál es la longitud de onda de esta radiación?

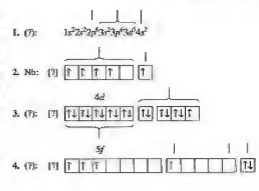


- 7. Para la onda electromagnética descrita en el Ejercicio 6. ¿cuáles son (a) la frecuencia en hercios, y (b) la energía en julios por fotón?
- Para la radiación electromagnética transmitida en el vacío, establezca si cada una de las siguientes propiedades es directamente proporcional, inversamente proporcional o independiente de la frecuencia; (u) velocidud; (b) longitud de onda; (e) energía por mol. Justifiquelo.
- 9. Utilice la ocuación de Balmer (9.2) para determinar
 - (a) la frecuencia, en s $^{-1}$, de la radiación correspondiente a u=5:
 - (b) la longitud de onda, en nanômetros, de la línea de la serie de Balmer correspondiente a n = 7;
 - (c) el valor de n correspondiente a la línea de la serie de Balmer a 380 mm.

- ¿Cómo rendría que modificarse la ecuación de Balmer (9.2) para predecir líneas en el espectro infrarrojo del hidrógeno? [Sugerencia: compare las Ecuaciones (9.2) y (9.6).]
- 11. Utilice la Ecuación de Planck (9.3) para determinar
 - (a) la energía, en julios por fotón, de la radiación de frecuencia. 8.62 × 10¹⁵s⁻¹;
 - (b) la energía, en kilojulios por mol, de la radiación de frecuencia $1.53 \times 10^{16} {\rm s}^{-1}$.
- Utilice la Ecuación de Planck (9.3) para determinar
 la frecuencia, en hercios de la radiación que tiene une energía de 4,18 × 10⁻³¹ I/fotón;
 - (b) la longitud de onda, en nanômetros, de la radiación con 215 kJ/mol de energía.
- 13. ¿Cuál es el valor de ΔΕ para la transición de un electrón desde n = 5 a n = 3 en un átomo de hidrigeno de Bohr? ¿Cuál es la frecuencia de la línea espectral producida?
- Si viojan a la misma velocidad, ¿cuát de las siguientes ondas de materia tiene la longitud de onda más larga? Justifiquelo. (a) electrón; (b) protón; (c) neutrón; (d) particula ((He²⁾).
- 15. Indique un valor posible para el número o números cuánticos que faltan en cada uno de los siguientes conjuntos.
 - (a) n = 3, $\ell = 1$, $m_{\ell} = ?$;
 - (b) n = 4, $\ell = 7$, $m_{\ell} = -1$;
 - (c) n = 2, $\ell = 1$, $m_{\ell} = \pm 1$.
- Escriba los valores correspondientes a n y ℓ para cuda uno de los siguientes orbitales. (a) 4s; (b) 3p; (c) 5f; (d) 3d.
- 17. ¿Cuál o cuáles de los siguientes conjuntos de números cuánticos no están permitidos? ¿Por qué?
 - (a) n = 3, $\ell = 2$, $m_{\ell} = -1$
 - **(b)** $n=2, \ell=3, m_{\ell}=-1$
 - (c) n = 3, $\ell = 0$, $m_t = +1$
 - (d) n = 6, $\ell = 2$, $m_{\ell} = -1$ (e) n = 4, $\ell = 4$, $m_{\ell} = +4$.
 - (f) n = 4, $\ell = 3$, $m_{\ell} = -1$
- ¿Cuántos orbitales puede haber de cada uno de los siguientes tipos de orbital? Justifiquelo.
 - (a) 2s; (b) 3f; (c) 4p; (d) 5d; (e) 5f; (f) 6p
- Utilice la notación spdf para escribir la configuración electrónica completa de (a) bromo; (b) azufre; (c) antimonio; (d) silicio. No utilice simbolos como [Ne] o [Ar] para las configuraciones internas de gas noble.
- Indique el número de electrones desapareados en un átomo de (a) magoesio; (b) talio; (c) teluro; (d) aluminio.
- 21. Utilice la tabla periódica de la contraportada defantera e identifique (a) un metal del grupo principal; (b) un no metal del grupo principal; (c) un gas noble; (d) un elemento del bloque d: (e) un elemento de transición interna.
- 22. Utilice la tabla periódica como guía para escribir las configuraciones electrónicas de (a) In; (b) Cd; (c) Sb; (d) Au. Compare sus resultados con las configuraciones electrónicas que se muestran en el Apéndice D.
- Utilice la Figura 9.35 como guia para indicar el número de (a) electrones 4r en el K; (b) electrones 5p en el I; (c) electro-

nes 3d en el Zn; (d) electrones 2p on el S; (e) electrones 4f en el Px; (f) electrones 3d on el Ni.

- 24. Los diagramas que se muestran a continuación ayudan a resunúr algunas ideas sobre las configuraciones electrónicas de los elementos. Los diagramas contienen algunos aspectos marcados con un signo (?) y otros con guiones verticales. Cambio cada (?) por el símbolo del elemento adecuado o configuración interna de gas noble. Utilice los términos de la siguiente lista para associar um etiqueta a cada guión vertical. Puede utilizar sólamente uma vez cada etiqueta, y descubrirá que algunas etiquetas son inadecuadas.
 - (a) un electrón desapareado
- (b) цли, кивсера Иела
- (c) una capa de valencia
- (d) un electrón de valencia
- (e) uma subcapa f
- (f) una capa principal
- (g) una subcapa medio llena
- (h) un orbital d'
- (i) una subcapa p
- (j) имя вибезра d
- (k) un par de electrones
- (l) una subcapa s



Ejercicios

Radiación electromagnética

- El espectro del magnesio tiene una línea a 266,8 nm. ¿Cuái o cuáles de estas proposiciones son correctas en relación a esta radiación? Justifiquelo.
 - (a) Su frecuencia es más alta que la correspondiente a la radiación con longitud de coda 402 nm.
 - (b) Es visible al ojo.
 - (c) Su velocidad en el vacío es mayor que la de la luz roja de foneitad de onda 652 nm.
 - (d) Su longitud de orda es más larga que la de los rayos X.
- 26. La línea más intensa del espectro de cerio está a 418,7 ero.
 - (a) Determine la frecsencia de la radiación que produce esta línes.
 - (b) ¿En qué región del espectro eleutromagnético aparece esta línea?
 - (c) ¿Es visible al ojo? En caso afamativo, ¿qué color tiene? En caso negativo, ¿tiene una energia más alta o más baja que la luz visible?

- Sin lucer cálculos detaliados, determine cuál de las siguientes longitudes de onda representa la luz de frecuencia más alta: (a) 5.9 × 10⁻⁴ cm; (b) 1.13 mm; (c) 860 Å; (d) 6.92 µm.
- 28. Sin hacer cálculos detallados, ordene las signientes fuentes de radiación electromagnética en orden de frecuencia crociente: (a) una luz roja de tráfico; (b) un transmister de radio de 91,9 MHz; (c) luz de frecuencia 3,0 × 10¹³ s⁻¹; (d) luz de longitud de onda 485 Å.
- ¿Cuánto tarda la fuz del sol, situado a 150 millores de kilómetros, en llegar a la Tierra?
- 30. En astronomia, las distancias se miden en años-laz, la distancia que la lux recorre en un año. ¿Cuál es la distancia de un año-lux expresada en kilómetros?

Espectros atómicos

- Calcule las longitudes de ordu, en nacionetros, de las cuatro primeras líneas de la serie de Balmer del espectro del hidrógeno, comenzando con la componente de longitud de unda más largo.
- En el espectro del hidrógeno se detecta una tinea a 1880 mm. ¡Es una línea de la serie de Balmer? Justifáquelo.
- 33. ¿Qué valor de n en la licuación (9.2) corresponde a la línea de la serie de Balmer a 389 nm?
- La serie de Lyman del espectro del hidrógeno puede representarse por la ecuación

$$\nu = 3,2881 \times 10^{15} \,\mathrm{s}^{-1} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right)$$
 (dande $n = 2, 3, ...$)

- (a) Calcule las líneas de esta serie de longitudes de coda máxima y mínima, en nanómetros.
- (b) ¿Cuál es el valor de n que corresponde a la línea espectral a 95,0 nm?
- (c) ¿Hay alguna línea a 108,5 nm? Justifiquelo.

Teoria cuántica

- 35. Una determinada radiación tiene una longituid de coda de 474 nm. ¿Cuál es la energia, expresada en julios de (a) un fotón; (b) un mol de fotones de esta radiación?
- ¿Cuál es la longitud de ondo, en nanómetros, de la luz con un contenido de energia de 1799 kJ/mol7 ¿En qué región del espectro electromagnético se encuentra esta luz?
- Sin hater cálculos detallados, indique cuál de las siguientes radiaciones electromagnéticas tiene la energia mayor por fotón y cuál tiene la menor: (a) 662 nm; (b) 2,1 × 10⁻³ cm; (c) 3,58 μm; (d) 4,1 × 10⁻⁶ m.
- Sin hucer célicules detallados, vedene las siguientes formas de radiación electromagnética en orden creciente de energía

- por mol de fotones: (a) radiación de $\nu=3.0\times 10^{15}~{\rm s}^{-1}$; (b) una lámpara infrarroja de calefacción; (c) radiación que tiene $\lambda=7000~{\rm Å}_1$ (d) rayos X odontológicos.
- 39. ¿En qué región del espectro electromagnético se espera encontrar radiación con una energía por fotón 100 veces mayor que la asociada con radiación de 988 nm?
- 40. Las lámparas de vapor de sodio a alta presión se utilizan en el alumbrado de las calles. Las dos líneas más intensas del espectro de sodio están a 589,00 y 589,59 nm. ¿Cuál es la diferencia de energía por fotón entre las radiaciones correspondientes a estas dos líneas?

El efecto fotoeléctrico

- La fuz de frecuencia més baja que produce efecto fotoeléctrico se llama frecuencia ambrol.
 - (a) La frecuencia umbral para el indio es 9.96 × 10¹⁸s⁻¹. ¿Cuál es la energía, en julios, de un fotón de esta radiación? (b) ¿Producirá el indio efecto foucefetrico con luz ultravioleta? seon luz infrarroja? Justifiquelo.
- 42. Sir James Jeans describió el efecto fotocléctrico de esta forma: "No sólo prohibe matar dos pájaros con una piedra sino matar un pájaro con dos piedros". Comente el motivo de esta analogía en relación a la última nota al margen de la Sección 9.3.

El átomo de Bohr

- 43. Utilice la descripción del átomo de Botr dada en el texto para descriminar (a) el radio, en nunómetros, de la sexta árbita de Botir para el fidirógeno; (b) la energía del electrón, en julice, cuando el electrón está en esta órbita.
- Cuando se excita un electrón desde la primera hasta la recera órbita de Bohr, calculo el aumento en (a) la distancia al núcleo y (b) la energía.
- 45. ¿Cuáles son: (a) la frecuencia, en sil; y (b) la longitud de onda, en nanómetros, de la luz emitida cuando el electrón de un átomo de liderágeno cas desde el nivel n = 7 a n = 49; (c) ¿en qué región del espectro electromagnético se encuentra esta luz?
- 46. Sin hucer cálculos detallados, indique cuál de las siguientes transiciones electrónicas requiere que un átomo de hidrógeno absorba mayor cantidad de energia: desde (a) n = 1 a n = 2; (b) n = 2 a n = 4; (c) n = 3 a n = 9; (d) n = 10 a n = 1.

- 47. Determine para el átomo de hidrógeno de Bohr
 - (a) el radio de la órbita n = 4;
 - (b) si existe una orbita con un radio de 4,00 Å;
 - (e) la energía del nivel correspondiente a n = 8;
 - (d) si existe un nivel de energía a -25.00×10^{-17} J.
- 48. Sin hacer cálculos detallados, indique cuál de las signiertes transiciones electrónicas en el átomo de hidrógeno produce la emisión de luz de longitud de onda más larga.
 - (a) n = 4 a n = 3; (b) n = 1 a n = 2; (c) n = 1 a n = 6; (d) n = 3 a n = 2.
- ¿Qué transición electrónica en el átomo de hidrógeno, empezando desde la órbita n = 7, producirá luz infrarroja de tengitud de enda 2170 nm?
- 50. ¿Qué transición electrónica del átomo de hidrógeno, que termina en la órbita n = 5, produce luz de 3740 nm de longitud de ondo?

Dualidad onda-particula

- ¿Qué tipo de particula poses soficiente velocidad para producir ondas de materia de longitud de onda del orden de 1 nm, el pretón o el electrón? Justifique su razonamiento.
- 52. ¿Cuál debe ser la velocidad, en metros por segundo, de un haz de electrones si poseen una longitud de onda de De Broglie de 1 am?
- 53. Calcule la longitud de onda de De Broglie, en nanómetros, asociada con una pelota de béisbol de 145 g que se mueve con una velocidad de 168 km/h. ¿Cómo es esta longitud de onda
- comparada con las dimensiones nucleares o atómicas habitoales?
- 54. ¿Cuál es la longitud de onda, en nanómetros, asociada con un automóvil de 1000 kg que viaja con una velocidad de 25 m/s, es decir, considerando el automóvil como una onda de materia? Comente la posibilidad de hacer una medida experimental de esta longitud de onda.

El principio de incertidumbre de Heisenberg

- 55. Describa les puntes en les que el modelo de Bobr del átorno de hidrógeno contradice el principio de lucertidombre de Hei-
- 56. Aunque Hinstein hizo algunas contribuciones en los buicios de la touria cuántica, nunca fue canaz de acestar el principio de incertidambre de Neisenberg y dijo que, "Dios no juega a los dados con el Universo". ¿Qué supone que quiso decir Einstein con esta frase? En resnuesta al comentario de Pinstein, se atribuye a Niels Bohr la frase, "Albert, deja de decir a Dios la que debe hacer". ¿Qué supone que Bohr quiso decir con esta frase?
- 57. Se acclera un proxim hasta una velocidad que es la décima parte de la velocidad de la luz, y esta velocidad puede medirse con una precisión de ±1%. ¿Cuál es la incertidumbre en la posición de este protón?
- 58. Desmuestre que el principio de incertidumbre no es significativo cuando se ablica a objetos grandes, tales como automóviles. Suponga que va se compee con precisión; asigne un valor razonable a la incertidumbre en la posición o a la incertidumbre en la velocidad y extime un valor de la otra.
- ¿Cuál debe ser la velócidad de los electrones si su longitud de anda asociada es igual al radio de la primera órbita de Robr del átorno de hidrógeno?
- 60. ¿Cuál debe ser la velocidad de los electrones si su longitud de onda asociada es igual a la de la línea de longitud de unda más larga de la serie de Lyman?

(Sugerancia: véase la Figura 9.14.)

Mecánica ondulatoria

- 61. Una onda estacionaria en una cuerda de 42 cm de longitud dene un total de seis nodus (incluyendo los de los extremes). ¿Cuál es la longitud de ondo, en contímetros, de esta coda es-
- 62. ¿Ceál es la longitud de una cuerda que tiene una enda extacionaria con cuatro nodos (incluyendo los de los extremos) y $\lambda = 17 \text{ cm}?$
- 63. En una cuerda de guitarra pulsada, la frequencia de la unda estacionaria de longitud de onda más larga se flama frecuencia fundamental. La onda estacionaria con un nodo interior se flama primer sobretono, y así sucesivamente, ¿Cuáles la tengitud de onda del segundo sobretono de una cuerda de guitarra de 61 cm?
- 64. En el modeto de partícula en una caja, ¿cuál es la longitud de onda del tercor sobretono de una caja de longitud 100 pm? (Sugerencia: véase el Ejercicio 63.)
- 65. Describa algunas diferencias entre las órbitas del átomo de Bohr y los urbitales del átomo mecatiocuánticos. ¿Hay algunasemeianza?
- 66. La mayor probabilidad de encontrar el electrón en un pequeno elemento de volumen del cristal. Is del átomo de hidrógeno está en el núcleo. Además, la distancia más probable al ndeleo es 53 pm., ¿Cómo puede pener de acuerdo estas dos proposiciones?

Números cuánticos y orbitales electrónicos

- 67. Seleccione la respuesta correcta y explique su razonamiento. Un electrón que tiene n=3 y $m_t=0$ (a) debe tener $m_t=\pm\frac{1}{2}$; (b) debe tener $\ell=1$; (c) puede tener $\ell=0,1$ o 2; (d) debe
- tener $\ell = 2$. 68. Indique un valor aceptable para cada uno de los números cuán-

(a)
$$n = 3$$
, $\ell = 7$, $m_{\ell} = 2$, $m_{i} = \pm \frac{1}{2}$

(b)
$$n = ?, \ell = 2, m_{\ell} = -1, m_{\ell} = -\frac{1}{2}$$

(c)
$$n = 4$$
, $\ell = 2$, $m_{\ell} = 0$, $m_{\epsilon} = 2$

(d)
$$n = ?$$
, $\ell = 0$, $m_{\ell} = ?$, $m_{\ell} = ?$

¿Qué tipo de orbitales (es decir, 3s, 4p, ...) designan los siguientes grupos de mimeros cuânticos?

(a)
$$n=5$$
, $\ell=1$, $m_{\ell}=0$

(b)
$$n=4$$
, $\ell=2$, $m_{\ell}=-2$

(e)
$$n=2$$
, $\ell=0$, $m_{\ell}=0$

- ¿Cuál o cuáles de las siguientes proposiciones son correctos para un electrón con n = 4 y $m_r = -2$? Justifíquelo.
 - (a) El electrón está en la cuarta capa principal.

- (b) El electrón puede estar en un orbital d.
- (c) El electrón puede estar en un orbital p.
- (d) El electrón debe tener $m_i = +\frac{1}{2}$
- 71. En relación con los eléctrones distribuidos en capas, subcapas y orbitales de un átomo, ¿cuántos electrones pueden tener en

(a)
$$n = 3$$
, $\ell = 2$, $m_\ell = 0$, $y m_s = \pm \frac{1}{2}$?
(b) $n = 3$, $\ell = 2$, and $m_\ell = 0$?

(b)
$$n = 3$$
, $\ell = 2$, and $m_{\ell} = 0$?

(c)
$$p = 3 y \ell = 22$$

(d)
$$n = 37$$

(a)
$$n = 31$$

(c) $n = 3$, $\ell = 2$, $y m_s = \pm \frac{1}{2}$?

- En relación al concepto de subcapas y orbitales,
 - (a) ¿Cuárstas subcapas se encuentran en el nivet n = 4?
 - (b) ¿Cuáles son los nombres de las subcapas en el nivel n=3?
 - (c) ¿Cuántos orbitales tienen los valores n=4, $\ell=3$?
 - (d) ¿Cuántos orbitales tienen los valores n=4, $\ell=3$, y
 - $m_c = -Z^{\gamma}$
 - (e) ¿Cuál es el número total de orbitales en el nivel n = 4?

Forma de los orbitales y probabilidad radial

- Calcule el valor finito de r, en función de a_o, para el que tiene lugar el nodo en la función de ondas del orbital 2s de un átomo de hidrógeno.
- Calcule el valor finito de r, en función de n₀, para el que tiene lugar el nodo en la función de ondas del orbital 2r de un ion Li²³.
- Denuestre que la probabilidad de encontrer un electrón 2p, en el plano x2 es cero.
- Demaestre que la probabilidad de encontrar un electrón 3d_n en el plano xy es cero.
- Represente en des dimensiones la función Y(θ, φ) para el orbital p_n en el plano xy.
- Represente en des dimensiones la función Y(θ, φ) para el cubital p_v en el plano xy.

- Represente en des dimensiones la función Y²(θ, φ) para el orbital p, en el plano xy.
- Represente en dos dimensiones la función Y²(θ, φ) para el orbital p, en el plano xy.
- Utilizando un método gráfico, demuestre que en un átomo de hádrógeno, el radio para el que la probabilidad de encontrar un electrón es máxima, es a_n (53 pm).
- 82. Utilice un método gráfico u otro procedimiento para demostrar que en un ion Li²⁺ el radio para el que la probabilidad de encontrar un electrón es máxima, es ²/_q (18 pm).

Configuraciones electrônicas

- ¿Cuál de los siguientes diagramas de orbitales es el correcto para la configuración electrónica del estado fundamental del fósforo? Explique lo que está equivocado en los demás.

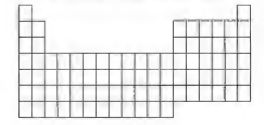
 - (b) [Ne] 1 1 1 1 3s 3p
- 84. ¿Cuál de los siguientes diagramas de orbitales es el correcto para la configuración electrónica del estado fundamental del molibideno? Explique lo que está equivocado en los demás.

 - (c) [Kr] ↑ ↑ ↑ ↑ ↑ ↑ ↓ ↑↓ 4d 5s

85. Utilice las reglas básicas de las configuraciones electrónicas para indicar el número de (a) electrones desapareados en un átomo de P; (b) electrones 3d en un átomo de Br; (c) electrones 4p en un átomo de Ge; (d) electrones 6s en un átomo de Br; (e) electrones 4f en un átomo de Au.

TIT T T

- 86. Utilice el diagrama de torbitales para indicar la distribución de electrones entre los orbitales en (a) la subcapa 4p del Br; (b) la subcapa 3d del Co²⁴, sabiendo que los dos electrones perdidos son 4s; (c) la subcapa 5d de Ph.
- 87. Basándose en la tabla periódica y las reglas de las configuraciones electrónicas, indique el número de (a) electrones 2p en el N; (b) electrones 4d en el As; (d) electrones 4d en el As; (d) electrones 4d en el As; (e) electrones desaparcados en el Pb; (f) elementos en el Grupo 14 de la tabla periódica; (g) elementos en el sexto período de la tabla periódica;
- 88. De acuerdo con la relación entre las configuraciones electrónicas y la tabla periódica, indique el número de (a) los electrones de la capa externa de un átomo de Sb; (b) los electrones en la cuarta capa electrónica principal del Pt; (c) elementos cuyes átomos tienes seis electrones en la capa externa; (d) electrones desepareados en un átomo de Te; (e) elementos de transición en el sexto período.
- El elemente al que más estrechamente debe parecerse el elemento 114 recientemente describierto es el Ph.
 - (a) Escriba la configuración electrónica del Pb.
 - (b) Proponga una configuración electrónica posible para el elemento 114.
- 90. Sin referirse a ninguna tabla ni lista en el texto, marque en la tabla periódica en blanco un lugar adecuado para coda uno de los siguientes dementos: (a) el gas roble del quinto período; (b) un elemento del sexto período euyos átomos tienen tres electrones p desapareados; (c) un elemento de bloque d que tenga un electrones textos 4s; (d) un elemento del bloque p que es un metal.



Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 91. Deduzca la ecuación de Balmer a partir de la ecuación (9.6).
- La radiación electromagnética puede transmitirse en el vacío o a través del espacio vacío. ¿Puede transmitirse el culor o el sonido de forma semejanto? Justiffoncio.
- 93. La finctón trabajo es la energía que se debe proporcionar a un material fotoeléctrico para que pierch un electrón. La frecuercia del fotón correspondiente es la frecuencia umbral. Cuarto mayor es la energía de la radiación incidente, más energía cinética tienen los electrones en su movimiento de salida de la superfície. La función trabajo para el mercurió es equivalente a 435 kl/mol de fotones.
 - (a) ¿Puede producirse el efecto fotoeléctrico con mercario utilizando luz visible? Justifiquelo.
 - (b) ¿Cuál es la energia cinérica, en julios, de los electrones emitidos cuando la luz de 215 nm incide sobre una superficie de mercurio?
 - (e) ¿Cuál es la velocidad, en metros por segundo, de los electrones emitidos en (b)?
- 94. Las láraperas de infrarrojo se utilizan en las enfeterias para mantener la comida caliente. ¿Cuántos fotones por segundo produce una lámpara de infrarrojo que consume energía a la velocidad de 95 W (vatios) (95 J/s) siendo 14% la oficiencia en la conversión de esta energía en radiación infrarroja? Suponga que la radiación tiere una longitud de onda de 1525 nm.
- En 5.0 s, una fuerte de luz de 75 vatios emite 9.91 × 10²⁰ fotones de una redisción monocromática (de una única longitud de onda). ¿Cuál es el color de la luz emitida?
- 96. El término "salto cuántico" describe coloquialmente un cambio may significativo con respecto a cambios en incrementos, más graduales; tiene un significado semejante a un "golpe de mar". Realizar un salto cuántico ¿significa lo mismo cuando se aglica a succisos a nivel atémico o molecular? Justifiquelo.
- 97. La serie de Pfund del espectro del hidrógeno tiene como componento de longitud de carda máz larga una tinsa a 7400 nm. Describa las transiciones electrónicas que se producen en esta serie. Es decir, describa el número cuántico que es cormún en esta serie.
- 98. ¿Cuátes son las dos cristas del átomo de hidrógeno de Bohr entre las que el electrón cae para producir luz de longitud de enda de 1876 nm?
- Utilice las relaciones adecuadas del capítulo para determinar la longitud de coda de la línea del espectro de emisión del 1 lé* que resulta de la transición electrónica desde n = 5 a n = 2.
- 100. Dibuje un diagrama de niveles de energía que represente todas las lineas que pueden aparecer en el espectro de emisión de tor atomos de hidrógeno que caen desde el estado excitado n = 5 hasta el estado fundamental n = 1.
- 101. Véase el ejemplo de recapitulación. Supongo que la radiación de microordas pudiera estar producida por una transición electrónica desde la órbita de Bolo (n + 1) a la órbita n. (Cual es el valor de n?)
- 102. Un átomo en el que uno de los electrones de la capa externa se excita hasta un nivel coúntico (n) muy alto se llama átomo de "Rydberg alto". En cierta forma, todos estos átomos se pa-

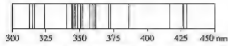
- recen al Siorno de hidrógeno de Bohr con su electrón en una órbita de mimero (cuántico) alto. Explique per qué debería esperarse que fuera así.
- 103. Si fueran válidas todas las reglos de las configuraciones electrónicas, ¿cuát sería la configuración electrónica del cesio si (a) habiera tres posibilidades para el espín del electrón? (b) el número cuántico é pudiera tornar el valor n?
- 104. El ozono, O₁, absorbe radiación ultravioleta y se disocio en moléculas de O₂ y átomos O: O₃ + hv → O₂ + O. Una muestra de aire de 1,00 L a 22 °C y 748 mm Hg contiene 0,25 ppm de O₃- ¿Qué energia, expresada en julios, debe absorber esta muestra de aire si tudas las moléculas de O₃ están disociadas? Supengs que cada fotón absorbido produce la disociación de una molécula de O₃, y que la longitud de unda de la molación es 254 um.
- 105. En la década de 1970, las señales de radio del Virvager I fueron emitidas a una frecuencia de 8,4 GHz (gigahercios). Esta radiación se recibió en la Tierra mediante una antena capaz de detectar señales tan débiles como 4 × 10⁻²¹ W (1 vatio = 1 J/s). ¿Cuántos fotones par segundo representa este timite de detección?
- 106. Algunos compuestos metálicos dan color a la llama: por ejemplo, los compuestos de sodio, amarillo; litio, rojo; bario, verde. Se puede utilizar el "ensoyo a la llama" para detectar estos elementos.
 - (a) En una llama a la temperatora de 800 ℃, ¿pueden proporcionar las colisiones, entre átomos gasecsos con energías ciréticas medias, la energía necesaria para la emisión de luz visible?
 - (b) Si no es así, ¿cómo se tiene en cuenta la energía de excitación?
- 107. El momento angular de un electrón en el átomo de hidrógeno de Bohr es mur, donde m es la masa del electrón, u, su velocidad, y r, el radio de la órbita de Bohr. El momento angular puede tomar sólamente los valores niv2π, donde n es un número de la órbita de Bohr. Demosestre que las circunferencias de las diferentes órbitas de Bohr son múltiplos enteros de las longitudes de onda asociadas al electrón considerado como onda de materia.
- 168. Combine las ideas del Ejercicio 107 y otros datos proporciouados en el texto para un electrón en la tercera órbita (n = 3) de un átomo de hidrógeno, para obtener. (a) su velocidad; (b) el número de revoluciones por segundo que dará alredeser del másleo.
- 109. Utilizando las reluciones dedas en la Tabla 9.1, obtenga los vatores finites de r, en términos de a₀, de los nodos para un orbital 3s.
- Utilice un método gráfico, u otro procedimiento, para determinar el radio en el que la probabilidad de encontrar un orbital 2s es máxima.
- 111. Utilizando las relaciones proporcionadas en la Tábla 9.1, realice una representación bidimensional de R(r) Y(θ, φ) para el orbital 3p, en el plano xy; a partir de ella, dibuje la superficie correspondiente al 90% de probabilidad de un orbital 3p.

Problemas de seminario

112. Se ha comprobado que un espectro de emisión es una especie de "huella dacitar atómica". Los diferentes aceros son aleaciones de hierro y carbono, conteniendo normalmente uno o más metales. Basándose en las lineas principales de sus espectros atómicos, ¿cuál de los metales de la siguiente tabla.

está presente probablemente en una muestra de acero cuyo espectro de emisión hipotético es el que se muestra a continuación? ¿Es probable que existan otros metales en la muestra? Expliquelo,

Pda	cipales lin	eire delbecip	ules de alp	dandê wiqi	iles de trai	rsición del	Periodo 4	l, en nm.
v	306.64	309,31	318,40	318.54	327.11	437.92	438.47	439.00
Cr	357.87	359,35	360,53	361,56	425,44	427,48	428,97	520,45
Mn	257.61	259,37	279,48	279.83	403,08	403,31	403,45	
Fe	344,06	358,12	372,00	373,49	385,99			
Ni	341,48	344,63	345,85	346,17	349,30	351,51	352,45	361,94



A Espectro de emisión hipotético

En un espectro real, las imágenes fotográficas de las líneas espectrales se diferencian en grosor dependiendo de la intensidad de la emisión que las produce. Algunas de las líneas espectroles no se verían debido a su baja intensidad.

- 113. Parece ser que Balmer declujo su fórmula para el espectro visible del hidrógeno por tanteo. Un procedimiento científico más habitual es representar los datos experimentales y en contra una ecuación matemática para describir el gráfico. Definestre que la Bicusción (9.2) describe una línea recta. Indique las variables que se deben representar y determine los valores munéricos de la pendiente y la crdenada en el origen de esta línea. Utilice los datos de la Figura 9.10 para confirmar que las cuatro líneas del espectro visible del hidrógeno se encuentran en la línea recta de la gráfica.
- 114. Continúe con la analogía de la diana de la Figura 9.31 y represente un gráfico del resumen de la puntuación tabulada debajo. Es decir, represente el mimero de dispuros en función del antillo de puntuación: 50, 40, ... ¿Qué figura del texto se partece más a está representación? Explique las sentejanzas y las diferencias entre las dos.

Resumen de puntuació	in (1500 dardos)
200 puntos de dardos	"50"
300	"4U"
400	"30"
250	*20**
200	a10a
150	fuera de la diana

- 115. Los espectros de emisión y absorción del átomo de hidrógeno presentan espectros de líneas característicos de sistemas cuantizados. En un experimento de absorción, se intadia una muestra de átomos de hidrógeno con luz de longitudes de coda comprendidas entre 100 nm a 1000 nm. En un experimento de emisión, se excitan los átomos de hidrógeno mediante una fuente de energía que proporciona a los átomos un intervalo de energías desde 1230 a 1240 kJ mol⁻¹. Suponga que el espectro de absorción se obtiene a temperatora umbiente, de manera que todos los átomos están en el estado fundamental, y
 - (a) Calcule la posición de las líneas en el espectro de absorción.
 - (b) Calcule la posición de las líneas en el espectro de emisión
 - (c) Contpure los espectros de líneas observados en los dos experimentos. En particular, el número de líneas observadas (será el mismo?)
- 116. Cuando la distancia entre los centros de dispersión es comparable con la longitud de unda de la radisción; se produce la difracción de la radisción.
 - (a) ¿Que velocidad deben tener los átomos de helio para ser difractados por una película de átomos de plata en la que el espaciado es de 100 pm?
 - (b) Electrones acelerados mediante un clerto potencial son difractudos por una fira palícula de oso, ¿Debe esperar que un haz de pretones acelerados mediante el mismo potencial sea difractado cuando incide sobre la película de ero? En caso negativo, ¿que puede esperar que ocurra en su lugar?



Ejercicios multimedia

- 117. Utilizando la actividad del Espectro Electromugnético («Capitulo 9.1), establezca la relación matemática entre la energio de la radiación y la longitud de onda de la radiación (Sugerencia: se necesitan tres puntos para determinar si existe una relación preporcional o inversamense proporcional.)
- 118. Déspués de ver la petícula Ensayos a la Llama para Metales («Capítulo 9.2), (2) sugiera donde deben aparecer aproximadamente (en términos de longitud de onda) las líneas dominantes del espectro de emisión de cada metal mostrado. (b) ¿Por qué estas líneas no se describen exactamente con la ceuación (9.2)?
- 119. Consulte la actividad Número Cuántico («Capítulo 9.7). Esta ilustración demuestra que el número total de orbitales poblados en un nivel de energía es igual a n², siendo n el número cuántico principal. ¿A qué valor de n, este cálculo dejará de

- preponcionar información aplicable físicamente? (Sugarancia: Véase la tabla periódica y consulte el número de elementos conocidos.)
- 120. Vea los modelos tridimensionales de Orbitaless, p y d (eCapíndo 9.8). (a) Cree sus propias representaciones en dos dimensiones de estes orbitales en papel. (b) ¿Qué información se pierde al pasar de tres dimensiones a dos? Asigné on conjunto de números cuánticos (1 y m.) para cada orbital.
- 121. A partir de la animación sobre la Distribución Electrónica Radial (cCopitulo 9.10) prediga el número de sodos que deben esperarse para el kriptón. A partir de la configuración electrónica de los gases nobles argón y kriptón, sugiera qué es lo que puede ocasionar una diferencia significativa en la curva de distribución radial para el kriptón.

10

La tabla periódica y algunas propiedades atómicas

Contenido

- [III.3] Clasificación de los elementos. La ley periódica y la tabla periódica
- 10.2 Metales, no metales y sus mues
- 10.3 El tamaño de los átomos y los iones
- 10.4 Energéa de ionización
- 10.5 Afinidad electrónica
- 141.6 Propiedades magnéticas
- 10.7 Propiedades periódicas de tos elementos
 - Atención a La ley periódica y el mercurio



El potasio, un metal alcabino, reacciona con agen fiberándose gas bidrogense que se influent. El milicador fessifiladeira del agua se cuelve fuesa indicando la formación de tienes bulcóxido, omo paodoto de la reacción: Después de extudiar el significado de la posición del potasio en el Grupo I de la tabla periódica ya no resultará susprendente la fuerza de esta reacción.

Lacia la mitad del sigio xix los químicos habaia descubierto un gran aúmero de elementos y habían determinado sus masas atómicas relativas y muchas de sus propiedades. Los químicos habían reunido lo que podría equipararse con las "páginas blancas" de una guía telefónica, pero necesitaban el equivalente a los "páginas arranillas" de la guía, una clasificación que agrupase juntos los elementos similares. Esta tabulación ayudaría a los químicos a concentrarse en las similitudes y diferencias existentes entre los elementos conocidos y a predecir las propiedades de elementos todavía por descubrir. En este capítulo continuaremos estudiando la primera tabla que resultó adecuada, la tabla periódica de los elementos. Los químicos valoran la tabla periódica como un medio para organizar su disciplina y continuarían usándola incluso si nunca se hubíasen dado caenta de su fundamento. La explicación de los principios en los que está basada la tabla periódica no se encontró hasta aproximadamente cincuenta años después de haberse propuesto la tabla.

La tabla periódica se basa en las configuraciones electronicas de los elementes estudiadas en el Capitulo 9. En este capítulo se utilizará la tabla como marco para examinar algunas propiedades de los elementos: radica atómicos, energias de tentización, afinidades electrónicas. Estas propiedades atémicas se utilizarán en la discusión del enlace quimico de los dos capítulos siguientes. La tabla periódica en sí misma sera una pura indispensable para nosotros en gran parte de lo que queda del texto.

Clasificación de los elementos. La ley periódica y la tabla periódica

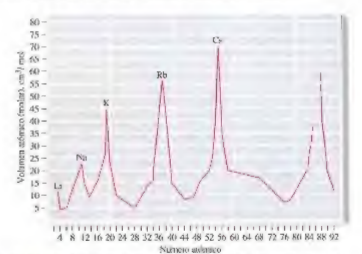
En 1869 Dinitri Mendeleev y Lothur Meyer propusueron independientemente la ley periódica:

Cuando los elementos se ospanizan en orden creciente de ses masas atómicas, algunos conjuntos de propiedades se repiten periódicamente.

Meyer basó su ley periódica en la propiedad denominada volumen atómico, la masa atómica de un elemento dividida por la densidad de su forma sólida. Ahora esta propiedad se llama volumen molar.

Volumen atémico (mutar) (cm $^3/nsol$) = masis mutar (g/mol) × 1/d (cm $^4/g$) = (10.1)

Meyer presentó sus resultados como representación del volumen atómico trente a la masa atómica. Ahora se suelen representar estos resultados como puede verse en la Figura 10.1 que muestra el volumen molar frente al número atómico. Observe cómo los valices grandes de los volúmenes atómicos se regiten periodicamente para los metales al calinos La, Na, R., Rb y Cs. Meyer examinó otras propiedades físicas de los elementes y sus compuestos tales como la dureza, compresibilidad y punto de trason y escontro que machas de ellas también adoptan velores que se repiten periodicamente.



A FIGURA 10.1 flustración de la ley periódica. Variación del volumen atómico con el número atómico

EL volumen atómico se representa frente al número atómico en esta adaptación de los diagrantes realizados por Meyer en 1870. Por supuesto, en la época de Meyer Itabía muchos elementos como los gases nobles que no habían sido descubientos rodavía. Los máximos del gráfico corresponden a los metales alculinos (Li, Na, K....). Los no metales se sigúan en las partes ascendentes de la curva y los metales en los máximos, en las partes descendentes y en los mínimos.

La tabla periódica de Mendeleev

Grove ! Grove II Grove III Grove IV Grove V Grove VI Grove VIII Grove VIII

Ya hemos descrito la tabla periódica como una clasificación en forma de tabla que agrupa los elementos situítares. El trabajo de Mendeleev atrajo más atención que et de Meyer por des motivos: Mendeleev dejó espacios en blanco para elementos todavía por descubrir y corrigió tos valores de atgunas masas atómicas. Los espacios que dejó en blanco correspondian a las masas atómicas de 44, 68, 72 y 100, masas de los elementos que obra conocemos como escandio, gatió, germanio y tecnecio. Dos de los valores de masa atómica que corrigió fueron les del indio y el uranio.

En la tabla de Mendeleev, los elementos similares están en grupos verticales y sus propiedades cambian gradualmente de arriba abaja en el grupo. Por ejemplo, hemos visto que los metales alcatinos (Grupo I de Mendeleev) tienen todos volúmenes melares grandes (reáse la Figura 10.1). También tienen puntos de fusión bajos, que decrecen en el orden

 Veremos otras propiedades de los metales alculinos en la Sección 10.7

$$Li\left(174\,^{\circ}C\right) \geq Na\left(97.8\,^{\circ}C\right) \geq K\left(63.7\,^{\circ}C\right) \geq Rb\left(38.9\,^{\circ}C\right) \geq Cs\left(28.5\,^{\circ}C\right)$$

Los metales alcalinos presentan en sus compuestos el estado de oxidación +1, formándose compuestos iónicos como NaCl, KBr, Csl, Li₂O, etc.

Reihen	R ² O	RO	R ² O ³	RM [±] RO ²	RH3 R ² O ⁵	RH2 RO1	RH R ³ O ⁷	R()2	
1 2	H I Li - 7	Be - 9,4	B = 11	C = 12]N = 14	0 = 16	F = (9		
3	Na = 23	Mg = 24	AJ = 27.3	Si = 28	P = 31	\$ = 32	Cl = 35,5	11.00	
5	K = 39 (Ca = 63)	Ch ≈ 40 Zn 65	- 68 - = 41		As 75	$C_{\Gamma} = 52$ $S_{C} = 78$		$F_0 = 56$, $C_0 = 59$, $N_1 = 59$, $C_0 = 63$.	
Ű:	Rb 85	Sr - 87	9Yt - 88	Zr = 90)	Nb - 94	Mor - 96	IOU	Ro = 104, Rh = 104, Pel = 106, Aμ = 108,	
7 8	(Ap = 108) Cs = 133	Cal 112 Uz : 137	in - 113 7Di - 138	Se = 118 $9Ce = 140$	Sb = 122	36 = 125	J ≈ 127 ∈		
EG.	- (-)	-	7Er = 178	7La = 180	Ta = 182	W 184		Os = 195, lr = 197,	
F1 F2	(Au - 1991	Rg -2(x)	71 -201	Ph = 207 Th = 238	Si - 208	100	******	Pt = 198, Au = 199]	*********
NZ.	-			LII - 2.16			A.H.MERA	-1-0	HO BAKOHA
						E	11-27	1 /100	λ.
						1	761 m/h	7 15	
						ŀ	Not made		
						E	-5		MA
						E	THON	A CCCP 19	69 OK

▲ Drritri Mendeloev (1834-1907), Metaleloev descubrió la tabla periódica at intentar sistematizar las propiedades de los elementes para presenzarlas en un lebro de texto de químico. So libro tovo una gran influencia, alcanzando ocho ediciones en vida de Mendeleev y cinco más después de su muerte.

Mendeleev dispuso los elementos de su tabla periódica en ocho grupos (Groppe) y disce filas [Reiñen). Las fórmulas aparecen como Mendeleev las escribió. R³O. RO. . . . , són fórmulas de fóxidos (como Li₂O, MgO, . . .); RH⁴, RH³, . . . , fórmulas de hidrares (como CH₃ , NH₄ , . . .).

► El término eka procede del sánscrito y significa "primero." Es decir, eka-silicio significa literalmente que primero viene di silicio (y después viene el elemento desconocido).

Propiedad	Predicción Eka-silício (1871)	Observación Germanio (1886)
Masa atómica	72	72,6
Jensidad, g/cm³	5,5	5,47
Color	gris sucio	blanco grisáceo
Densidad del óxido, g/em²	EsO ₅ : 4,7	GeO ₂ : 4,703
Prințo de chullicián del cloro	EsClet menos de 100 °C	GeCl ₄ : 86 °C
Densistut del clorura, g/cm³	EsCi.: 1,9	GeCl ₄ : 1,887

Descubrimiento de nuevos elementos

Des de los elementos previstos por Mendeleev fueron descubiertos poco después de aparecer su tabla periódica de 1871 (el golio, en 1875 y el escandio, en 1879). La Tabla 10.1 muestra la concordancia existente entre las predicciones de Mendeleev para el eka-silicio y las propiedades observadas para el elemento germanio, descubierto en 1886. Frecuentemente, los conceptos científicos nuevos se van asentando lentamente, pero el éxito de las predicciones de Mendeleev animó a los químicos a adoptar su tabla bastante rápidamente.

Un nuevo grupo de la tabla periódica

Mendeleev no previó el grupo de elementos formado por los gases nobles y no dejó espacios en blanco para ellos. Como se comentó en el Capítulo 8, el descubridor de estos elementos, William Ramsay, propuso colocarlos en un grupo aparte de la tabla. Como el argón, el primer elemento del grupo en ser descubierto, tenía una masa atómico mayor que la del elemento del grupo en ser descubierto, tenía una masa atómico mayor que la del elemento del potasio, Ramsay situó al nuevo grupo, al que llamó Grupo 0, entre el de los elementos halógenos (Gropo VII) y el de los mesales alcalinos (Grupo I).

El número atómico como base de la ley periódica

Mendeleev tuvo que colocar algunos elementos complendo el orden de musas atómicas crecientes para poder situarlos en los grupos adecuados de so tabla periódica. Mendeleev supuso que esto se debía o errores en las masas atómicas. Cuando mejoraron los métodos de determinción de masas atómicas y se descubrió el argón (Grupo I), masa atómica 39,9), que fue situado delante del potasio (Grupo I), masa atómica 39,1), se hizo evidente que unos pocos elementos permaneceríam siempre "descolocados". En esta época, las colocaciones desordenadas estaban justificadas por la evidencia química. Los elementos se colocaban en los grupos que su comportamiento químico indicaba. No babía explicación teórica para este reordenamiento. Las cosas cambiaron en 1913 gracias a la investigación sobre los espectros de fayos X de los elementos realizada por H. G. J. Moseley.

Como se la visto en el Capítulo 2, los rayos X son una forma de radiación electromagnética de alta frecuencia, que se obtienen cuando un haz de rayos catódicos (electrones) incide sobre el ánodo de un tubo de rayos catódicos. El ánodo es el blanco. Moseley
conocía el modelo atómico de Bohr que explica la emisión de rayos X como consecuencia de transiciones en las que los electrones caen a órbitas más próximas al núcleo atómico (verise la Figura 9.13). Moseley razonó que como las energias de las órbitas electrómicas dependes de la carga del núcleo, las frecuencias de los rayos X emitidos debertar
depender de las cargas de los núcleos en los átomas del blanco. Utilizando las técnicas
que acababa de desarrollar un grupo formado por padre e hijo, W. Henry Brogg y W. Lawrence Bragg, Moseley obtuvo fotografías de los espectros de rayos X y asignó frecuencias a las líneas espectrales. Los espectros que obtuvo para los elementos comprendidos
entre Ca y Zo se muestran en la Figura 10.2.

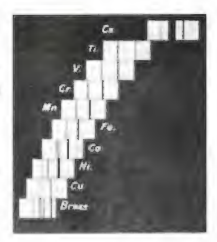


▲ Henry G. J. Moseley
(1887-1915)
Moseley perteneció al grupo de
brillames científicos que
comenzaron sus curreras
trabajando con limest
Rotherford. Murió trágicamente
shuranse la Primera Guerra
Mundial en Gallipeli (Turquía).

► FIGURA 10.2

Espectros de rayos X de varios elementos obtenidos por Moseley

Em esta fotografía del trabajo publicado por Moseley en 1913, pueden verse dos líneas para cada elemento, consenzando cón el Ca en la parte superior. Pura fos sacesivos elementos, las líneas se un desplazando hacia la izquienfa, que es el sentido creciente de la frecuencia de los rayos X en estos experimentos. La aparición de más de dos líneas indica que la muestra tenía uno o más elementos presentes como impurezas. Por ejemplo, observe cómo una de las líneas del expectro del Co se corresponde con una linea del espectro del Fe y otra se cerresponde con una linea del espectro del Ni. El latón, que es una alcación de cobre y zine, tiene dos fineas para el Co y dos para el Zn.



Moseley fue capaz de establecer una correlación entre las frecuencias de los rayos X y los aúmeros equivalentes a las cargas de los múcleos que correspondían a las posiciones de los elementos en la tabla periódica de Mendelees. Por ejemplo, al aluminio, elemento décimotercero de la tabla, le asignó el *número atómico* 13. La ecuación de Moseley es $v = A(Z - b)^2$, donde n es la frecuencia de los rayos X. Z es el número atómico y A y b son constantes. Moseley utilizó esta refación para predecir tres nuevos elementos (Z = 43, 64 y 75), que fueron descubiertos en 1937, 1945 y 1925, respectivamente. También demostró que no podías aparecer nuevos elementos en la zona de la tabla periódica que él estudiaba (desde Z = 13 hasta Z = 79). Todos los números atómicos dispunbles habían sido asignados. Por tanto, debetramos reformular la ley periódica desde el purao de vista del trabajo de Moseley.

Las propiedades semejantes se repiten panérheamente cuando los elementos se organizan en cuden creciente de sus números atómicos:

Descripción de una tabla periódica moderna. Tabla periódica larga

La rabla periódica de Mendeleev estaba formada por ocho grupos. La mayoria de las tablas periódicas medernas organizan los elementos en 18 propos (verise la contracubierta delantera). En la Sección 2.6 se dio una descripción de la tabla periódica. Revisemos ahora brevemente aquella descripción.

Los grupos verticales reúnen a los elementos que tienen propiedades semejantes. Los periodos horizonteles de la tabla están dispuestos en orden creciente de números aténticos de izquierda a derecia. En la tabla periódos de la contracubierta defanteza los grupos se nameran en la parte superior y los periodos en el extremo de la izquierda. Los primeros dos grupos, el bloque a, y los últimos sens grupos, el bloque p. constituyen los elementos de los grupos principales. Por su situación intermedia entre el bloque a y el hluque p, los elementos del bloque a se llaman elementos de transición. Si los elementos del bloque f, denominados a veces elementos de transición interma, se incorporanen en el cucipo principal de la tabla, esta debería aumentar su arachura basta incloir 32 elementos. La tabla sería generalmente demastado ancha para caber en una página impresa y por ello los elementos del bloque f se sacan de la tabla y se colocan en la parte inferior. Los 14 elementos que van a continuación del tantano (Z = S7) se llaman hantónidos y los 14 que siguen al actinio (Z = 89) se llaman actividas.

361

10.2 Metales, no metales y sus iones

En la Sección 2.6, como ayuda para escribir nombres y fórmulas, se establecaren dos categorias de elementes: metales y no metales. En aquel momento los metales y no metales se describieron en función de sus propiedades físicas. Ia mayoria de los metales son buenos conductores del calor y la electricidad, son meleables y décides y sus puntos de fisición tienen valores moderados o altos. En general, los no metales no conducen el calor ni la electricidad y no son sólidos malcables (son frágules), incluso machos no metales son gases a temperatura ambiente.

Esaminando las distintas zonas de la tabla periòdica de la contracutiveria delamera, vemos que una mayoría de los elementos son metales (naranja) y que los no metales (azul) están situados al lado derecho de la tabla. Los gases nobles (púrpura) se consideran como un grupo especial de no metales. Los metales y no metales se separan a menudo por medio de una línea diagonal escalonada y varios elementos situados a lo largo de esta diagonal reciben a menudo el nombre de metaleides (verde). Los metaloides son elementos que tienen el especto de metales y se comportan como ellos en algunos aspectos pero tienen también algunas protriedades no metálicas.

La tabla periódica original basaba las posiciones de los elementos en sas propiedades físicas y químicas facilmente observables. En el Capítulo 9 se vio que existe una estrecha correlación entre las posiciones de los elementos y sus configuraciones electrónicas. Por tanto, parece que las propiedades físicas y químicas de los elementos están en gran medida determinadas por sus configuraciones electrónicas, espacialmente las de su capa de elementos más externa o capa de videncia. Los miembros consecutivos de una serie de elementos de grupos principales de un mismo período (como el P. S. y. Cf) tiemen propiedades significativamente deferences porque las configuraciones electrónicas de sus capas de valencia son distintas. Dentro de una serie de transición, las diferencias en las configuraciones electrónicas están en su mayoria en las cupas más internas y por efío es posible encontrar similitudes entre las elementos de transición vecinos que están en un mismo período. Especialmente se encuentran muchas propiedades semejantes para los miembros adyacentes del mismo período dentro del bluque f. De hecho, la gran semejanza existence entre los elementos lantánidos supuso un reto especial para los químicos del si-glo XIX que intentaron separar e identificar estos elementos.

Comencemos ahora a explorar las relaciones entre las configuraciones electrónicas y las propiedades de los elementos. Empezaremos por examinar los gases nobles.

Gases nobles

Los átomos de los gases nobles tienen el número máximo de electrones permitido en la capa de valencia de un átomo, dos en el belio $\{1s^2\}$ y ocho en las otros átomos de gases nobles $\{ns^2np^n\}$. Estas configuraciones electrónicas son muy difectes de modificar y parecon proporcionar un alto grado de inercia química a los gases nobles. Es interesante observar que los metales del bloque s, junto con el Al del Grupo 3A, tiendan a perder los electrones necesarios para adquirir las configuraciones electrónicas de los gases nobles. Por otra parte, los no metales tiendan a garar los electrones necesarios para alcanzar estas másmas configuraciones.

Iones metálicos de los grupos principales

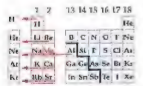
Las configuraciones electrónicas de los átomos de los Grupos I y 2, les metales más activos, sólo se diferencian de las de gases nobles del período precedente en uno o dos electrones del orbital s de una aueva capa electrónica. Si a un átomo de K se le quita sa electrónmás externo, se transferma en el iran positivo K¹, con la configuración electrónica [Ar]. Un átomo de Ca adquiere la configuración [Ar] tras perder dos electrones.

$$K ([Ar]4s^1) \longrightarrow K^* ([Ar]) + e$$

 $C_B ([Ar]4s^2) \longrightarrow Ca^{2*} ([Ar]) + 2e$

Aunque los átomos metálicos no pierden electrones espontáneamente, suele haber etros procesos (como la atracción entre iones positivos y negativos) que ocurren simul-





▲ Los meiales tienden a perder electrones para alcanzar los configuraciones de los gases achtes

TABLA 10.2 Configuraciones electronicas de algunos iones de metales"

"Gas noble"	"Pseudo-Gus noble"	"18 + 2"*	Otros
Li' Be ²¹ Na Mg ²¹ K' Ca ²¹ Rb' Sr ²¹ Cs' Hu ²¹ Fr' Ru ²¹	Ga ^a , Th Cu' Ag , Au' Zo ^a ,	tn' Ti' Sn2' Pp2' Si5''	Cr ¹¹ , Cr Mn ¹¹ , Fe Be ¹¹ , Co ¹¹ Ni ²² Co

[&]quot;Las configuraciones de los iones metálicos de los grupos principales estão en negro y las de iones de los el ementos de transición en pout.

táneamente y proporcionan la energia necesaria para causes la totazación. El alumínio es el único rectaf del bleque p que torma en ion con configuración de gas noble. Al $^{\prime}$. Las configuraciones electrónicas de los otros iones metálicos del bloque p se resumen en la Tabla 10.2.

lones no metálicos de los grupos principales

Los átomes de los Garpos 17 y 16, los no metales más activos, tienen uno y dos electrones menos que el gas noble que está al final de su período. Los átomes de los Grupos 17 y 16 pueden elequirir las configuraciones electrónicas de los atomais de gases milites parnquilo el número adecuado de electrones.

E1 ([Ne]3
$$s^2$$
3 p^2) + e \longrightarrow C1 ([Ar])
5 ([Ne]3 s^2 3 p^4) + 2 e \longrightarrow S² ([Ar])

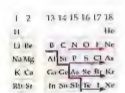
En muchos cases un átorno ao metálico ganari un único electrón espontáneamente, pero se requiere una aponación de energia pora forzarle a aceptar más electrones. Con frecaçación, estos procesos que ocurren simultáneamente (crono la atracción entre tones positivos y negativos) preporcionan la energia necesaria. Los tones no metálicos con carga 3- son escasos, pero suele utilizarse el jon nitruro, N°, para describir algunos nitruros metálicos.

tones de los metales de transición

Elemes visto en el método Aufbau que llenamos la subcapa m antes de colocar electrones en la subcapa (n-1)d (reuse la Sección 0.11), peso también se ha advertido que las miveles de energía de estas dos subcapas sen may parecidos (Figura 9.33). Así que no es sorprendente que la subcapa m quede vacía cuando los átorros de un metal de transición se iomzan. Por ejemplo, la configuración electrónica de Ti es $|Ar|^3d^44s^2$, y la de Ti es $|Ar|^3d^4$. Más nún, podemos esperar que en algunes casos puedan perdeces uno o más electrones (n-1)d junto con los electrones m, fisto sucede cuando se forma, Ti que tiene la configuración de |Ar|.

Unos pocos átomos de los merales de transición adqueeren las configuraciones electrónicas de los gases nobles al formar cationes, tales como el Ti en Ti^{bi} y el Sc en Sc⁵⁵, pero esto no sucrede para la mayoría de los átomos de los metales de transición (véase la Tabía 10.2). Un atomo de hierro no adquiere una configuración efectiónica de gas noble cuando pierde sus electrones 4x² para formar el ion Fe¹⁵.

Fe (
$$|Ar|3d^24r^2$$
) \longrightarrow Fe²⁺ ($|Ar|3d^2$) + 2 e



 Lus no metales timulen a garrar electrones para alcanzar las configuraciones de los gases aubles.

▶ Una regla nemetécnica útil es que se puede obtener la configuración electrónica de un cutilén a partir de la de una especie neutra eliminando en primer lugar los electrones que neupan los orbitales con número cudatico máx ellas.

⁶En la configuración denominada de "pseudo gas noble" se han perdido todos les electrones de la capa más esterna. La capa de electrones que precede a ésta se convierte en capa de videncia del jun conteniendo 48 electrones, cumo por ejemplo Ga¹⁰; (Ne [3x²3y²3d²]

^{&#}x27;En la configuración dementicada "18 + 2" se han perdudo redos fos electrones de la capa atos extenta, excepto des dos electrones se obteniendose un irra con 18 electrones en la capa que precede a la más externa y 2 electrones en esta utima, como por ejempto Su²⁺ [Ar]\(\frac{1}{2}\text{1}^{1/2}\text{2}\text{1}^{1/2}\text{3}\text{1}^{1/2}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{3}\text{2}^{1/2}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{2}\text{3}\text{2}\text{3}\text{3}\text{3}\text{2}\text{3}\text{3}\text{2}\text{3}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{3}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{3}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{4}\text{5}\text{6}\text{5}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{5}\text{6}\text{6}\text{6}\text{5}\text{6}\te



¿Está preguntándose ...?

¿Por que el hidrógeno, que es un no metal, está en el Grupo 1 de la tabla periódica?

Al contrario que los restantes elementos, el hidrógeno no tiene un lugar bien definido en la tabla periódica. Su situación especial se debe a que sus átomas tienen solamente un electrón, con configuración $1s^4$. Esto huce que coloquemos al hidrógeno en el Grupo 1, ataque lo clasifiquemos como no metal. En algunas tablas periódicas se encuentra en el Grupo 17 proque, como u los halógenos, al hidrógeno sólo le falta un electrón para tener la configuración electrónica de un gua neble $(1s^2)$. Sin embargo, el hidrógeno no se parece mucho a los halógenos. Por ejemplo, el F_2 y Cl_3 son muy buenos agentes oxidantes, pero el H_2 no lo cs. Atín hay otra posibilidad de situar al hidrógeno que algunas veces se ve: colocarlo sólo, en la parte superior de la tabla y hacia el centro.

El hidrógeno se compursa cumo un metal (nando se somete a pestiones de 2 millones de atm apresimulamente, condiciones muy distantes de las habituales en el trabajo de laboratorio.

ni tampoco cuando pierde otro electrón 3d para formar el ion Fe¹⁺.

Fe ([Ar]
$$3d^64s^3$$
) \longrightarrow Fe³⁺ ([Ar] $3d^5$) + 3 e

La sebcapa 3d del Fe^{3†} está neció llena, lo que ayuda a entender la facilidad observada en la oxidación de compuestos de hierro(II) a compuestos de hierro(III). La configuración electrónica con subcapas d o filenas o semillenas tiene una estabilidad especial y hay muchos iones de metales de transición que tienen este tipo de configuraciones.

10.3 El tamaño de los átomos y los iones

Hemos visto en capítulos anteriores la importancia que tienen las masas atómicas en temas de estequiometría. Para comprender algunas propiedades físicas y químicas, necestamos saber algo sobre el tamaño de los átomos. En esta sección describiremos el radio atómico, que es la primera de las propiedades atómicas que estudiaremos en este capítulo.

Radios atómicos

Desgraciadamente, es difícil definir el radio atómico. La probabilidad de encontrar un electrón disminuye al aumentar la distancia al núcleo, pero no llega munca a bacerse cero. No hay unos límites precisos para el átomo. Se podría definir un radio atómico efectivo, como, por ejemplo, la distancia al núcleo que cumprende el 90 por ciento de la densidad de carga electrónica. Pero, de hecho, lo único que se puede medir es la distancia entre los núcleos de átomos adyacentes (distancia internuclear). Aunque esta distancia varía, dependiendo de si los átomos están unidos mediante un entace químico o simplemente en contacto sin enlace químico, definimos el radio atómico en función de la distancia internuclear.

Como estamos interesados primordialmente en átomos enlazados, pondremos nuestro énfasis en un radio atómico basado en la distancia entre los múcleos de dos átomos unidos por un enlace químico. El radio cavalente es la mitad de la distancia existente entre los núcleos de dos átomos idénticos unidos por un enlace covalente simple. El radio tónico está basado en la distancia existente entre los núcleos de iones unidos por un enlace iónico. Como los iones no tienen el mismo tamaño, esta distancia debe repartirse adecuadamente entre el catión y el anión. Por ejemplo, comenzando con un radio de 140 pm pam O²⁻, puede obtenerse el radio de Mg²⁺ a partir de la distancia internuclear de MgO, el rudio de Cl⁻ a partir de la distancia internuclear en MgOl₂ y el radio de Na¹ a par-

A pesar de no ser unidad St. la unidad angetrom. Å, es muy utilizada tedavía per los ensualografos de rayos X y por otros científicos que trabajan con las dimensiones atómicas y moleculares. » nr de la distancia internuctear de NaCl. Para los metales se define un radio metálico como la mited de la distancia existente emre los micleos de dos atomos contiguos del metal sóbido cristalme.

La antidad augstrom, \hat{A}_s ha side unitzada durante macho tiempo para las durantsiones atómicas (1 $\hat{A} = 10^{-10}$ m). Sin embargo, el angstrom no es una unidad St. Las unidades SI son el nanómetro (nm) y el picómetro (pm).

$$I_{pm} = 1000 \text{ pm} = 1 \times 10^{-9} \text{ m} \tag{10.2}$$

La Figura 10.3 ilustra las definiciones de los radios covalente, tórisco y metálico, comparándose estes tres radios para el sedio. En la Figura 10.4 se representa el radio atóranco frente al aumero atómico para un gran número de elementos. En este tipo de graficos, se suelen utilizar radios metálicos para los metales y covalentes para los no metales y esto es to que se ha bectin. La Figura 10.4 sugiere algunas regularidades en la violación de los radios atómacos, par ejemplo, valores grandes para el Grupo 1, distranucado a lo furgo de los periodos hasta hacerse pequeños para el Grupo 17. Para poder interpretar estas variaciones, debenaos volver a un terna introducido en el Capitolo 9.

Apantallamiento y penetración

En la Sección 9.10 se describió la penetración como una medida de la proximulad al nucleo que puede alcanzar el electrón. Al interpretar las distribuciones de probabilidad estádiales se vio que los electrones a, en virtud de los máximos de probabilidad extra proximos al núcleo (Figura 9.32), penetran más que los electrones p y estos a su vez penetran mejar que las electrones d. El apamallamiento refieja cómo blequent los electrones interaos la carga nuclear que experimenta un electrón externo. Piense en un proceso hipotético en el que un átorno del tercer período se forma a partir del átono que le proceso hipotético en el que un átorno deste proceso el número de electrones internos que le proceso el número de electrones internos está fijado en diez, en la configuración (s²2s²2s³). En una primera aproximación, sepungamos que los electrones internos cancelan completamente una carga equivalente del núcleo. De este nuedo los electrones de la capa externa. Supengamos también que los electrones de la capa externa no se apamallam enos a otros y definamos de nuevo la carga nuclear efectiva, Z_{ete} intridoducida por primera vez en la Sección 9.10, como la carga nuclear verdadera menos la carga que es apantallada por los electrones.

$$Z_s = Z - S \tag{10.3}$$

Considere S como el mimero de electrones internos que apantallan o protegen al electrón externo.

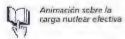
Basándose en estas hipótesis, en el sodio (Z = 11) los diez electrones internos apantallarían 10 unidades de carga nuclear (es decia, $S \approx 10$), dejando una carga nuclear efectiva de 11 - 10 = +1. En el magnesio (Z = 12), $Z_{\rm ef}$ sería +2, En el aluminto $Z_{\rm ef}$ sería +3 y así sucesivamente a lo largo de un período. Realmente ninguna de estas hipótésis, apantallamente complete par les electrones internes y apantallamente rado per les dela capa de valereja, es correcta. Essas hipótesis no tienen en cuenta que tanto los efectivites internos como los externos ocupan orbinales con distribuciones de probabilidad radial distantas y, por tanto, grados de penetración distintos. Por su mayor penetración, un electrón s estará menas apantallado por los electrones internos que un electrón p. Amilogamente, un electrón p estará menos opantallado por los electrones internos que un electrón d, que tiene una penetración may inferior. En el sedio los diez electrones internos concelan solo 9 unidades de carga nuclear aproximadamente. El valor de Z, está más próximo a +2 que a + 1. Por cara parte, los electrones de la capa externa se apantallan algolos unos a los otros por efectos de penetración. Cada electrón externo apantalla al resto de electrones externos un tercio de unidad de carpa. Así, la Z_{el} experimentada por cudo uno de los dos electrones externos del magnesio es aproximadamente $12-9-\frac{1}{3}=2\frac{2}{3}$ (Figura 10.5).

Radio estadente

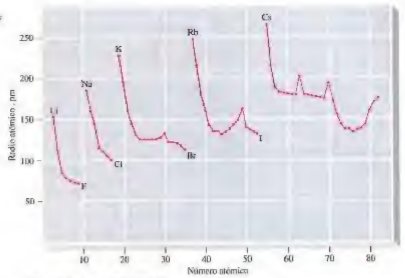
Radio ojetálecy:

Register sometimen

▲ FIGURA 10.3
Comparación de los radios covalente, metálico e iónico Los radios atémicos están representados por flechas continuas. El radio cavalente se tasa en la radio cavalente se tasa en la radio cavalente se tasa en la radio passono. El radio metálico se basa en los áconos udyocentes en el sodio sólido, Na(s). El valce del rádio iónico de Nart-se obtiene por el radio de comparaciones.



descrita en el texto.



Pantalla debida o la cargo electrónica de dos electrones internos \



Valencia

▲ FIGURA 10.5 El apantallamiento y la carga nuclear efectiva, Z_{et}

El mícleo de un áromo de Mg. atma a dos electrones de vulencia (en azul). La carga euclear + 12 del átemo está apantallada, aunque no por completo, por los 10 electrones internos (esfera grís). Los electrones de vulencia también se apantallan algo entre si. El resultado es que la carga nuclear efectiva es más próxima a + 3 que a + 2.

► El término dominante en la Ecuación (10,5) es el midio de Bohr de la cértisa o de Bohr, La fórmula de los crivitales de un átomo de hidrógeno se puede obserer torma do Z_e = 1.

▲ FIGURA 10.4 Radios atómicos

Los valores representados son radios medificos para les metales y cumbrites para los no metiles. No se incluyen datas de los gases nobles por lo dificil que es medir los radios covalentes de estos elementos (solamente se conocea comprestos de Kr y Xe). (Los explicaciones que se socien dar del significado de los picos pequeños que aparecen en la mitad de algunos periodos están fuera del alenceo de este texto.)

Efectos de penetración y de pantalla. La función de undas de los atemos multielectrónicos proporciona una descripción cualitativa de los efectos de penetración y de pantalla. En esta descripción, se sustituye la carga nuclear por $Z_{\rm eff}$ de modo que la energia orbital es aproximadamente

$$E_0 = -R_H \frac{Z_{\text{eff}}^2}{n^2}$$
(10.4)

dande $Z_{\rm ef}$ es la carga naclear efectiva en la capa correspondiente al valor de n. Los restantes símbolos tienen el significado habitual (*véase* el Capítulo 9). La Ecuación (10.4) tiene la misma forma que la obtenida para la energía del átomo de hidrógeno al resolver la acuación de Schrödinger. El átomo multielectrónico ha quedado reducido a una aproximación moncelectrónica, una simplicación grande, pero muy útil. Se toma como tamaño medio de un orbital el valor medio de la distancia del electrón al núcleo en ese orbital, \bar{r}_{to} .

$$\bar{x}_{ij} = \frac{n^2 a_0}{2a_1} \left[1 + \frac{1}{2} \left[1 - \frac{R(t+1)}{R_2} \right] \right]$$
 (10.5)

Los símbolos de la Ecuación (10.5) tienen el significado habitual. Esta ecuación también es idéntica a la ecuación para el átomo de hidrógeno o de los iones hidrogenoides con la carga nuclear sustituida por Z_{ef} para aproximar los efectos multielectrónicos. Las Ecuaciones (10.4) y (10.5) son aproximadas pero proporcionan una interpretación semicuantitativa muy útil de las propiedades atómicas. A continuación se estudian las tres variaciones más importantes de los radios atómicos en la tabla periódica.



¿Está preguntándose ...?

¿De dónde proceden las estimaciones del apantallamiento electrónico?

Estas estimaciones se obtienen a partir de un análisis de las funciones de onda de los átomos multielectrónicos. La equación de Selutidanger paede resolverse exactamente para el átomo de H, pero sólo de forma aproximada para átomos multielectrónicos. El cálculo se basa en suponer que cada electrón del átonto ocupa un orbital similar a los del átomo de hidrógeno. Sin embargo, para establecer la forma funcional del orbital se supone además que el electrón se ratteve bajo un campo efectivo o promedio, debido a los etros electrones. Con esta hipótesis, la complicada covación de Schrödinger multielectrónica se transforma en un sistema de ecuaciones, una para cada electrón. En cada extración aparecen el campo efectivo y el orbital del electrón, ambos desconocidos. Para resolver este sistema de ocuaciones, se supone una forma funcional de los orbitales, se calcula la energía potencial promedio de cuda electrón y se resuelve el sistema obteniéndose un nuevo conjunto de orbitales, uno para cada electrón. Se supone que estos nuevos orbitales son nuijones que los estimados inicialmente y con ellos se calcula un nuevo canno efectivo para los electrores. El preceso se repite hasta que los orbitales calculados openas cambien. Este proceso iterativo, conocido con el nombre de método del campo nistoconsistente (SCF, self-consistent field), fue dischado por Douglas Hartree en 1936, antes del desarrollo de los ordenadores. Actualmente las funciones de onda de átomos y moléculos se obtienen aplicando el procedimiento SCF en ordenadores. Esto ha permitido que el campo de los modelos moleculares sea una herramienta importante en la investigación quintica moderna.

Los orbitales atómicos obtenidos mediante esteulos SCF tienen muchos aspectos comunes con los del átomo de hidrógeno. La dependencia angular de ambos orbitales es idéntica, de nauda que podemos identificar los orbitales s, p, d, f per sus formas características. Las funcianes radiales de los orbitales son distintas porque el campo efectivo es diferente del correspondiente al áromo de hidrógeno, pero puede definirse el número cuántico principal. Por tanço esta electrón del átomo multielectrónico tiene asociados cuatro números cuánticos n, f, m_f m_h . Las estimaciones de las constantes de apartallamiento se basan en el análisis de las funciones radiales obtenidas a partir de cálculos SCF.

1. Variación de los radios atómicos en un grupo de la tabla periódica. Como puede verse en la Figura 9,32 y en la Ecuación (10.5), cuanto mayor es n más lejos del núcleo existirán valores apreciables de la densidad de probabilidad radial. Por tanto, se puede esperar que cuantas más capas electrónicas tenga el átomo, más grande será este. Esto es correcto para los miembros de los grupos que tienen los números atómicos más bajos, donde el radio aumenta mucho de un período al siguicate (por ejemplo al pasar del Li al Na y del Na al K en el Grupo 1). Para números atómicos más altos el aumento del radio e menor (como al pasar del K al Rb y del Rb al Cs en el Grupo 1). En estos elementos de número atómico más altos, los electrones de las capas externas están atraídos más fuertemente de lo esperado porque los electrones de las capas internas que están en subcapas d y f apantallan el núcleo de un modo menos efectivo que los electrones x y p, es decir, Z_{el} es mayor de lo esperado. Sin embargo, en general, se cumple que:

Cuandas más capas electrónicas tenga el átomo, mayor será su tamaño. Los radios atómicos de un grupo de elementos aumentan de arriba abajo.

2. Variación de los radlos atómicos en un período de la tabla periódica. En la Figura 10.4 vemos que, en general, los radios atómicos disminuyen de izquierda a derecha a lo largo de un período. Un examen cuidadoso de la Figura 10.4 indica que los elementos de transición no presentan esta disminución de los radios atómicos. Veamos primero la variación general de los radios y después lo que tienen de especial los elementos de transición.

RECUERDE

que los electrones de valencia s y p tienen algura probabilidad de estar cerca del núcleo (véase la Figura 9.32). Estas electrones penetren las capas internas y experimentan una fuerzo atractiva mayor que la que cabria esperar.

Las variaciones en un grupo de la tabla periódica dependen fundamentalmento del aúment atómico principal a.

de uno en uno. En los elementos de los grupos principales, este aumento del número atómico va acompañado por la adición de un electrón en la capa de valencia. Los electrones de la capa de valencia, al estar en la misma capa, apenas apaniallan la creciente carga nuclear unos a otros. El valor de Ze para el electrón 2s del Li es 1,3 y para el del Be es 1,9, por tanto, Z, aumenta al aumentar Z a lo largo de los elementos de grupos principales en un período. El número cuántico principal permanece constante a lo largo de un periodo y, tanto si pensamos en Z, como si pensamos simplemente en la canga nuclear Z en la Ecuación (10.5), el resultado es que: seminario 76.

El radio atómico disminarye de izquierda a derecha a lo largo de un períndo de elementos.

A lo largo de un período, el número atómico de los sucesivos elementos aumenta

 Variación de los radios atómicos en una serle de elementos de transición. Con los elementos de transición la situación es un poco distinta. En la Figura 10.4, se observa que, con algunas excepciones, los radios atémicos de los elementos de transición tienden a ser aproximadamente iguales a lo largo del período. La explicación de estas excepciones queda fuera del alcance de este libro, pero la variación general no es diffeil de comprender. En una serie de elementos de transición, los electrones adicionales se sitúan en una capa electrónica interno, contribuyendo al arantallamiento del núcleo con respecto a los electrones externos. Simultáneamente el número de electrones en la capa *externa* tiende a permanecer constante. De esta manera, el núcleo atrae a los electrones de la capa externa con una fuerza aproximadamente igual a lo largo de la serie de transición. Piense en el Fe, Co y Ni. El Fe tiene 26 protones en su múcleo y 24 electrones internos. El Co (Z = 27), tiene 25 electrones internos y el Ni (Z = 28), tiene 26. Los tres átomos tienen dos electrones extentos que están sometidos a la influencia de la misma carga neta (aproximadamente ± 2). Es decir, Z_{cr} es aproximadamente constante para los electrones 4s de la primera serie de transición. Por ello, los radios atómicos no cambian mucho para esta serie de tres elementos. Concretamente, sus valores son 124 pm para el Fe y 125 pm para el Co y el Ni.

► Los valeres de Z_{el} pueden estimarse utilizando las reglas establecidas en el problema de

► Las variaciones en un período de la tabla periódica dependenfundamentalmente de la carganuclear efectiva Z_n.

EJEMPLO 10.1

Relación entre los tamaños de los átomos y sus posiciones en la tabla periódica. Utilics sularmente la tabla periódica de la contracubierta defantera y establusca cuál ca el átomo mayor. Sc. Ba 6 Se.

Solución

El Se y el Se están en el cuarto periodo y deberíantos esperar que el Se sea mayor que el Se parque les tamaños de los átemos disminuyen de izquierda a derecha en un período. El Ba está on el sexto período y por tanto tiene más capas electrônicas que el Sc o el Se. Además, está incluso más a la izquierda en la tabla (Grupo 2) que el Sc (Grupo 3). Podemos afirmar con seguridad que el átomo de Ba será el mayor de los tres. [De hecho los radios atómicos son Se (117 pm), Sc (161 pm) y Ba (217 pm).]

Ejemplo práctico A: Utilise la tabla persódica de la contracubierta delantera para predecir cuál de estes tres átomos es el menor; As, I y S.

Ejemplo práctico B: ¿Cuál de los significates átomos erec que tendrá un tamaño más parecido al ámiso de Na: Br, Ca, K ó Al? Justifique su respuesta y no utilice en sus reconsistentes datos de las tablas de este capítulo.

Radio iónico

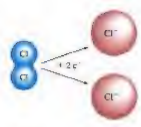
Cuando un átomo metálico pierde uno o más electrones formándose un ion positivo, en el catión resultante hay un exceso de carga positiva con respecto a la carga negativa de los electrones. El núcleo atrae más a los electrones y en consecuencia se cumple que

Los estiones son más pequeños que los átomos de los que proceden.



Arvimación sobre la ganancia y pérdida de electronés





Radio Radio unvalente tónteo 99 pm 181 pm

▲ FIGURA 10.7
Comparación de los radios covalentes y aniónicos
Dos átomos de CI de una motécula CI₂ adquieren un electrón cada uno formándose iones CI .

▶ Podemos resumir las generalizaciones acerca de átornos e iones acerca de átornos e iones acercados el en una súla afirmación: el tamaño de las especies isoelentrónimos es tanto menor cuanto mayor es su número atómico. La Figura 16.6 compara cuatro especies: los átomos de Na y Mg y los innes Na" y Mg^{2†}. Como cabría esperar, el átomo de Mg es más pequeño que el átomo de Na y los cationes son más pequeños que sus correspondientes átomos. El Na" y el Mg²⁺ son isnelectrónicos, es decir, tienen el mismo número de electrones (10) en idéntica configuración, 1s²2s²2p⁶. Mg²⁺ es más pequeño que el Na" porque su carga nuclear es mayor (+12 en yez de +11 para el Na).

Los radios iónicos de los cationes isoelectrónicos son tanto menores cuanto mayor sea su curga positiva.

Cuando un átomo no metático adquiere umo o más electrones formándose un ton negativo (anión), la carga nuclear permanece constante, pero $Z_{\rm cl}$ disminuye debido al electrón o efectrones adicionales. La fuerza de atracción sobre los electrones es menor y las repulsiones entre ellos numerian. Los electrones se separan y el tamaño del átomo eumenta, como se indica en la Figura 10.7.

Los aniones son mayores que los átornos de los que proceden. Los radios iduicos de los aniones isoclectrónicos son tanto mayores cuanto más regutiva sea su cargu.

EJEMPLO 10.2

Comparación de los tamaños de extinues, enumes y átomas neutros. Utilizando solamente la tabla periódica de la exparacubierta delantera, ordene las siguientes especies en orden de tamatos execuentes: $A_{\rm L} K^+$, $C\Gamma^-$, S^{2-} y Ca^{2+} .

Solución

La clave está en darse cuenta de que las canco especies son iscorlectránicos, tensendo todas ellas la configuración del Ar. $1x^22x^22p^93x^33p^9$. Los cationes iscoelectrónicos son tanto más pequeños cuanto mayor sea su carga. Esto significa que el Ca²º es más pequeño que el K². Como el K² tiene una carga nuclear mayor que la del Ar (Z=19 en vez de Z=18), es más pequeño que el Ar. El Ar es más pequeño que el Cl² porque tiene una mayor carga nuclear (Z=18 en vez de Z=17). Los aniones iscoelectrónicos son tanto mayores cuanto más alta sea su carga. El S² es mayor que el Cl². El orden de tamaños crecientes es

Ejemplo práctico A: Utilizando solamente la tabla periódica de la contraoubierta defantera, ordene las siguientes especies en orden de turnaño creciente: Ti²⁺, V³⁺, Ca²⁺, Br⁻ y Sr²⁺

Ejemplo práctico B: Unizando solamente la tabla periódica de la compacubierte defantera, determina cuál de las siguientes especies queda en posición intermedia quando se ordenan según tamaños erecientes: los útomos de N, Cs y As y los iones Mg²¹ y Br⁻.

El conocimiento de les radios atómicos e iónicos puede otilizarse para modificar algunas propiedades físicas. Un ejemplo se refiere al endurecimiento de vidrios. El vidrio normal de las ventanas tiene los icoses Na" y Ca²". El vidrio es frágil y se resquebraja fácilmente cuando se golpea. Una manera de endurecer el vidrio consiste en sustituir les iones Na" de la superficie por iones K". Los iones K" son mayores y rellenan las posteines superficiales proporcionando menos oportunidades de ruptura que los pequeños iones Na". El resultado es un cristal más resistente.

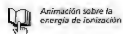
Otro ejemplo es el resultado serprendente que se obtiene cuando se sestituyen aproximadamente el 1 por ciento de los sones Al^{3*} del óxido de alumanio, Al₂O₁, por iores Cr^{3*}. Esta sustituación puede llevarse a cabo porque los iones Cr^{3*} son sólo ligeramente mayores (9 pm) que los iones Al^{3*}. El óxido de aluminio paro es incoloro, pero con esta pequeña cantidad del ion cromo(III), adquiere un bello color rojo y constituye la piedra preciosa llamada rubí. Los rubíes y otras piedras preciosas pueden obtenerse artificialmente y son utilizados en joyería y en dispositivos como los láseres. Aprendenemos un poco más sobre el color rojo del rubí en el Capítulo 25.

La Figura 10.8 muestre los tamartos relativos de átomos e iones comunes dispuestos de manera similar a la de la tabla periódica y resame las generalizaciones descritas en esta sección.

'li	Be											B	C	N	0	F
152	1111											88	77	75	73	71
Li*	Be ²¹													N ³	6 ²)	(F)
59 Na	27 [M]E											ĀĪ	Sí	171	S.	C1
186 Na [†] ©	160 Mg ²⁴ 0 72											143 AJ ³⁺ & 53	117	110 P) 212	104 (5 ²) 184	181
K 227	Ca 197	5c	Tj)	132 V2*	Cr 125 Cr ²⁺	34p	Fe 124 Fe ²⁺	Co (25 Co ²⁻	125	Cu t28 Cu'	Zn 133	Ga 122	Ge 122	As 121	5e 117	8r
K 1	Ca ²¹	Sc ³¹	73 ²¹ 0 86	79 4:34 64	R2 Cr ³⁴	Mn ²¹		79	N1 ² '	96 Cu ²¹	Zn ^{2.1}	Ga ³ *			199	Br 196
Rb	Sr 215									144	Cd 149	lm 163	5n	5k	Te 137	133
245 Rb ⁺	Sr ²¹									Ag ⁺	Cd ²⁺	ln³*		Sb ³⁺	(re ²)	•
149	113									113	95	79	93	76	221	220

A FIGURA 10.8 Comparación de radios atómicos e jónicos

Los valores que se dan, expresados en picómetros (pm) sen de radios metálicos para los metales; radios covalentes simples para los no metales y radios iónicos para los iones que se indican.



Esta generalización es válida para les elementes de los grupos principales, pero nu pare los elementes de transición, en los que aparecen varias excepciones.

TABLA 10.3 Radios atómicos y primeras energias de ionización de los metales alcalinos (Grupo 1)

	Radio atómico, pm	Energia de lonización (I_1) , k.J/mol
Li	152	520,2
Ma	186	495,8
K.	227	418,8
Rb	248	403,0
Cs	265	375,7

10,4 Energía de ionización

Al estudiar los metales se describió cómo los átomos metálicos perdían electrones y, por tanto, se modificaban ses estructoras electrónicas. Pero los átomos no pienden sus electrones espontáneamente. Los electrones están atraídos por la carga positiva del núcleo atómico y hace falta energia para vencer esta atracción. Cuanto más fácilmente pienda un átomo sus electrones, más metálico consideraremos a ese átomo. La energia de ionización, I, es la cantidad de energia que debe absorber un átomo en estado gaseoso para pader arruncarle un electrón. El electrón que se piende ex el que está unido más débilmente al núcleo.

Las energias de impización se miden por medio de experimentos en los que se hombardean los átomos de un gas a baja presión con baces de electrones (rayos catódicos). Veamos dos ejemplos:

$$Mg(g) \longrightarrow Mg'(g) + e^ I_1 = 738 \text{ kJ/mol}$$

 $Mg^+(g) \longrightarrow Mg^{2+}(g) + e^ I_2 = 1451 \text{ kJ/mol}$

El símbolo I_1 representa la primera energía de ionización, que es la energía necesaria para arrancar un electrón de un átomo neutro en estado gaseoso. * I_2 es la segunda energía de ionización, es decir, la energía necesaria para arrancar un electrón de un ion com carga 1+ en estado gaseoso. Las signientes energías de ionización son I_3 , I_4 ... Invariablemente se encuentra que las sacresivas energías de ionización son mayores que les precedentes. Per ejemplo, en el caso de la segunda ionización del magnesio, el electrón tina vez libre debe alejarse de un ion con carga 2+ (\log^{24}). Invirtiéndose más energía que cuando el electrón libre se aleja de un ion con una carga de 1+ (\log^4). Esta es una consecuencia directa de la ley de Coulomb, que establece que las fuerzas atractivas entre particulas con carga so puestas son directamente proporcionales a las magnitudes de las cargas.

Las primeras energías de ionización (I_1) de la mayor parte de los elementos se muestran en la Figura 10.9. En general, cuanto más alejado está un electrón del núcleo, más fácil resulta alejarlo de éste.

Las energías de ionización disminuyen al numertar los cadios atómicos.

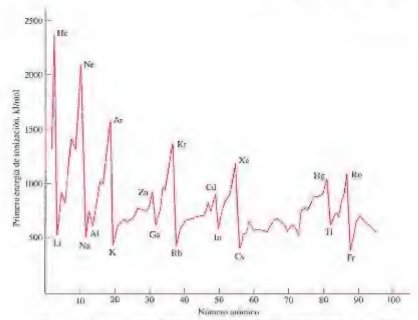
Esta observación refleja la dependencia de la energía de ionización (I) con n y Z_{ef} . La Ecuación (10.4) indica que la energía de ionización viene dada por

$$I = R_H \times \frac{Z_{eI}^2}{r^2}$$
 (10.6)

de medo que, a lo largo de en período, al aumentar $Z_{\rm ef}$ mientras el número cuántico principal de la capa de valencia n permanece constante, la energía de ionización debe aumentar. Al aumentar n en un grupo mientras que $Z_{\rm ef}$ sólo aumenta ligeramente, la energía de ionización debe disminuir. Por tanto, los átamos pierden electrones más fécilimente (presentando un mayor carácter metálico) cuando se desciende de la parte superior a la inferior de un grupo en la tabla periódica. La disminación de la energía de ionización y el aumento paralelo del radio atómico para los elementos del Grupo I pueden examinarse en la Tabla 10.3.

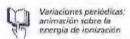
La Tabla 10.4 muestra las energías de imización de los elementos del tercer período. Cen pueas excepciones, la variación a lo largo de un período (siga la fila coloreada) es de disminución de los radios zómicos, aumento de las energías de ionización y disminución del carácter metálico o aumento del carácter no metálico de los elementos. La Tabla 10.4 meestra las energías de ionización sucesivus

^{*}Las energías de innización sucion espresarse utilizando la unidad electrón-veltio (eV). Un alectrón-voltio es la energía que adquiere un electrón cuando está sometido a una diferencia de potencial de 1 veltio. Es una unidad de energía muy poquefa, especialmente indicada pera describir los procesos en los que interviento fos dacros individuales. Cuando la iculzación se refuera o un mod de átomos, es preferible utilizar unidad kJ/mxil. Algunas veces se utiliza el término proteorar de anotación en vez de conreja de iopización. También pueden recorpolazarse las magnitudes I_{II} (p. ...), por las variaciones de entalpía, ΔH_I, ΔH_I,...)



A FIGURA 10.9 La primera energia de ionización representada en función del número atómico

Debido a sus estables configuraciones electrónicos, hace falta más energia para ionizar los átomos de gases nobles que para ionizar los átomos de los elementos que les preceden o les siguen en la tabla periódica. Los máximos del gráfico corresponden a les múneros atómicos de los gases nobles. Los metales alcalmos constituyen el grupo que mejor se ioniza y los múnimos del gráfico corresponden a los números aconicos.



 (t_1,t_2,\dots) Observe especialmente las grandes vanaciones que tienen lugar a lo largo de la diagonal en zigizag. Piense en el magnesio como ejemplo. Arrancarle en terrer electron, como indica el valor de t_3 , requiere romper la subcapa de gas noble especialmente estable de la configuración electrónica Zs^2Zt^2 , t_1 es mucho mayor que T_3 , tan grande que no se puede obtener Mg^{3*} en les procesos químicos ordinarios. Per los mismos motivos, no esperamos encontrar iones Na^{2*} o $A1^{4*}$

TAI	BLA 10.4	Energias	de ionizaci	án de los e	lementas	del tercer	periodo (er	kJ/mol)
	Na	Mg	Al	Si	P	S	Ci	Ar
1	495,8	737,7	577.6	786.5	1012	999.6	1251 1	1520.5
12	4562	1451	1817	1577	2003	2251	2297	2666
ľ,		7733	2745	3232	2912	3361	3822	3931
1,			11580	4356	4957	4564	5158	5771
ľ.,				16090	6274	7(01.3	6342	7238
ľ _e .					21270	8496	9362	8781
í.						27110	11020	12000



¿Está preguntándose ...?

¿Pueden utilizarse las energías de ionización para estimar la carga nuclear efectiva?

Una de las primeras estimaciones de las corgas raudeares efectivas se obtuvo analizando las energias de jonización en base a la Ecuación (10.6). Por ejemplo, la energia de ionización del Li en su estado fundamental es 519 kJ mol⁻¹ y, según la Ecuación (10.6),

$$EL = 13(2) \frac{Z_{ef}^2}{n^2} \text{kJ mol}^{-1}$$

de mode que

519 kJ
$$\text{mol}^{-1} = 1312, J \frac{Z_{cl}^{1}}{2^{4}} \text{ kJ } \text{mol}^{-1}$$

y se obtiene

$$Z_{cr} = 1.26$$

El valor de Z_{cl} obtenido a partir de la energia de ionización del primer estado excitado del Li $\{1s^2Zp\}$, 339 kJ mol $\frac{1}{4}$ es 1,02. El valor de Z_{cl} es macho más próximo a la unidad porque la capa interna $1s^2$ apantalla casi por completo al electrón 2p, mientras que la penetración del electrón 2s conduce a una Z_{cl} moyer.

Pensemos ahora en las excepciones obvias de la variación regular de los valores de I_1 para los elementos del tercer período y preguntémonos: ¿por qué I_1 es menor para el Al que para el Mg y por qué I_1 es menor para el S que para el P?

Era de esperar que I_1 del Al fuese mayor que la del Mg. Esto no ocurre por el tipo de electrones perdidos. El Mg pierde un electrón 3s y el Al un electrón 3p. Hace falta vida energía para arrancar un electrón del orbital de baja energía 3s del Mg ($\{\uparrow\downarrow\}_{3s}\}$) [$\{\downarrow\}_{3p}\}$] $\{\downarrow\}_{3p}\}$ [$\{\downarrow\}_{3p}\}$] $\{\downarrow\}_{3p}\}$ [$\{\downarrow\}_{3p}\}$] en energía $\{\downarrow\}_{3p}\}$ del Mg ($\{\uparrow\downarrow\}_{3p}\}$] $\{\downarrow\}_{3p}\}$ [$\{\downarrow\}_{3p}\}$] en orbital 3p del Al ($\{\downarrow\downarrow\}_{3p}\}$) [$\{\downarrow\}_{3p}\}$] $\{\downarrow\}_{3p}\}$ an el S que para el

RECUERDE ▶

et diagrama de energía de los orbitales de la Figura 9.33 y el orden en que los electronés ocupan los orbitales

EJEMPLO 10.3

Relación entre las energias de lanización y las radios atómicas. Utilice la tábla periódica de la contracubiento defantera para ordenar los siguientes átomos en orden crecionte de sus preneras energias de ionización, I₁: As, Sn, Br, Sr.

Solución

Si se ordenan estos cuatro átomos en orden decreciente de sus radios atómicos, probablemente quedarán cedenados en orden creciente de sus energias de isonización. Los átomos mayores están a la izquierda y hacia abajo de la tabla períodica. De los cuatro átomos, el que major se ajusta a esta entegoría de átomos grandes es el Sr. Los átomos más pequeños están a la derecha y hacia arriba de la tabla períodica. Ninguno de estos cuatro etementos está especialmente próximo a la parte superior de ta tabla, pero el Br es el que mejor se ajusta a esta categoría. Esto fija tos dos extrenos: Si con la ceengia de tenización más baja y Br con la más alto. Un átomo de estaño debería ser mayor que un átomo de arsênico y, por tanto, el Su debería tener una energía de ionización más haja que el As. El orden creciente de primeras energias de ionización es Sr < Sn < As < Br.

Ejemplo práctico A: Utilice la tabla periódica de la contracubiente delantesa para ordenar los siguientes átomos en orden crociente de sas primeras energias de innización, I_i: Cl, K, Mg, S.

Ejemplo práctico B: Utilite la tabla periódica de la contracubierta delantera para determinar cuál de los siguientes elementos tiene mayor probabilidad de ocupar la posición intermedia al ser ordenados según sus primeras energías de junización, I₁; Rb, As, Sb, Br, Sc.

10.5 Afinidad electrónica

Animación sobre la afinidad electrónica

La energía de ionización se refiere a la pérdida de electrones. La **atinidad electrónica**, AE, es una medida de la variación de energía que tiene Jugar cuando un átomo en estado *gaseoso* adquiere un electrón. Por ejemplo,

$$F(g) + e^- \longrightarrow F^-(g)$$
 $AE = -328 \text{ kl/mol}$

Cuando un átomo F gana un electrón, se libera energia. El proceso es exotérmico y de acuerdo con los convenios de termoquímica establecidos en el Capítulo 7, la afinidad electrónica es una magnitud negativa.*

¿Por qué un atumo neutro de flúor gana tan fácilmente un electrón? Una explicación creible es que cuando un electrón libre se acerca al átomo de flúor desde una distancia "infunia", el electrón "ve" un centro de carga positiva, el núcleo atómico, hacia el que se siente atracióo. Esta atracción se compensa, hasta ciento panto, por el efecto repulsivo de los otros electrones del átomo. Pero, si la fateza atractiva sobre el electrón adicional excede a la fuerza repulsiva, el átomo adquiere el electrón y se desprende energía. Al transformarse en F', el átumo de flúor adquiere la configuración electrónica del gas noble neón (Ne), que es muy estable. Es decir,

$$F(1s^22s^22p^5) + e^- \longrightarrow F^-(1s^22s^22p^6)$$

Incluso los átomos metálicos pueden formar iones negativos en el estado gusenso, cuando apenas contactan unos con ortos. Por ejemplo, esta es la situación para los átomos de Li en estado gascoso, incorporándose el electrón adicional al orbital 2s que estaba semilleno.

$$Li(g) + e^x \longrightarrow Li^*(g)$$
 $AE = -59.6 \text{ kJ/mol}$
 $(1s^22s^4)$ $(1s^22s^2)$

Algunos átomos no muestran tendencia a ganar un electrón. Este os el caso de los gases nobles, en los que el electrón adicional tendría que incorporarse en el orbital s vacto de la siguiente capa electrónica; los elementos de los Grupos 2 y 12, en los que el electrón tendría que incorporarse en la subcapa p de la capa de valencia y otros pocos elementos como el Mn, en el que el electrón tendría que entrar bien en la subcapa p de la capa de valencia o en una subcapa 3d semillena.

Si consideramos la adquisición de un segundo electrón por parte de un átomo no metálico, encontramos afinidades electrónicas positivas. En este caso el electrón adicional se acerca a un ion negativo, en vez de a un átomo neutro. Se experimenta una fuerte reputsión y la energia del sistema aumenta. Así, para un elemento como el oxígeno la primera afinidad electrónica es negativa y la segunda es positiva.

$$O(g) + e^- \longrightarrow O^-(g)$$
 $AE_1 = -141,0 \text{ kJ/mol}$
 $O^-(g) + e^- \longrightarrow O^{3-}(g)$ $AE_2 = +744 \text{ kJ/mol}$

[&]quot;Hernas dado una definición de la afinidad electrósica que refleja la tendencia de un filomo neutro a gangrun electrón. Orna definición posible se reflere a la restación de energía del proceso. $X^*(g) \longrightarrow X(g) + e^*$, es dedu, reflejando la tendencia de un anión a pender un electrón. Esta definición alternativa conduto a vallous para AE de signo opiesto a los que se dan en este texto. En la bibliografía quámica puede encontrar admidades electrónique expressalas de las das maneras.



Variaciones periódicas: animación sobre la afinidad electronica

1							18
H 72,8	2	13	14	15	16	17	He
Li	Be	В	C	N	O	F	Ne
39,0		26,7	9.53.6	7	1911,8	725,0	
Na	Mg	AI	Si	P	s	CI	A
52,0		\$2,5	= 133,fr	72	200,4	349,0	
K	Ca	Ga	Ge	As	Se	Br	K
48,4	-	28,9	115,0	78	195,0	374.6	
Rb	Sr	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
\$6.9	10.0	98,9	1(47,3	103.2	- 190,2	299,2	
Cs	Ba	TI	Pb	Bi	Po	At	R
49.9		-79,2	- 35,1	~91.2	- 186	270	

 \triangle FIGURA 10.10 Afinidades electrónicas de los elementos de los grupos principales Valores para el proceso $X(g)+e^-\longrightarrow X^-(g)$ en kilojulios por mol.

El alto valor positivo de Ah_2 hace que la formación de O^2 gascoso parezcu poco probable. Sin embargo, el ten O^2 poede existir en compuestos tónicos tales como el MgO(s), cuya formación va acompañada de otros procesos favorables desde el pusto de vista energético.

En la Figura 10.10 se dan algunas afinidades electrónicas. Es más dificit establecer generalizaciones subre las afinidades electrónicas que sobre las energias de tonización. Puede verse que los átomos más pequeños de la parte derecha de la tabla periódica (por ejemplo los del Grupo 17) tienden a tener alimidades electrónicas negativas y grandes. Las afinidades electrónicas tienden a lucerse mentos negativas según se avanza hacia la perte inferior de un grupo, pero los miembros del segundo periodo (par ejemplo N, O y F) no siguen esta pauta. Es probable que en estos átomos pequeños el electrón adicional encuentre fuertes repulsiones por parte de los otros electrones del átomo y por consiguiente no esté tan fuertemente unido como cabría esperar.

10.6 Propiedades magnéticas

Hay otra propiedad de los átomos y moléculas relacionada con las configuraciones electrónicas; es su comportamiento bajo la acción de un campo magnético. Un electrón, debido a su espín, es una carga eléctrica en movimiento que induce un campo magnético (recuerde la discusión de la Socción 9.9). En un átomo e ion diamagnético todos les electrones están apareados y los efectos magnéticos individuales se cancelan. Una especidiamagnética es débilimente repetida por un campo magnético. Un átomo o ion paramagnético tiene electrones desapareados y los efectos magnéticos individuales no se cancelan. Los efectones desapareados inducen un campo magnético que bate que el átomo o ion sea atraído por un campo magnético externo. Cuantes más electrones desapareados haya, más fuerte es esta atraeción.

y el Cl, y se tradicio en un bajo valor de AE, un valor negotivo y grande en valor absoluto.

RECUERDE >

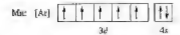
que Siem y Gerlach detectariot la presencia del espin electrónico utilizando un campo magnético, gracias al efecto de los monentos magnéticos correspondientes a los dos mimeros cuánticos de espin (de igual magnitud y signo opuesto).

reados haya, más fuerte es esta atracción.

'Resulte algo estrato utilizar los términos más grande y más pequeño con respecto a la afinalad electristica.

Una tendencia fuerte a sansa un electrón, significa una gran "afinidad" por el electrón, como sucede con el F

El manganeso tiene un paramagnictismo correspondiente a cinco electrones desapareados, que es consistente con su configuración electrónica



Cuando un átomo de manganeso pierde dos electrones se convierte en el ion Mn²'. El Mn²' es paramagnético, correspondiendo la intensidad de su paramagnetismo a cinco electrones desapareados.

Cuando se pierde un tercer electrón obteniéndose Mo³, se encuentra que el ion tiene un paramagnetismo correspondiente a cuatro electrones desapareados. El tercer electrón perdido es uno de los electrones 3*d* desapareados.



EJEMPLO 10.4

Determinación de las propiedades magnéticas de un átemo o tón. ¿Cuáles de los siguientes especies espera que sean dismagnéticas y cuáles paramagnéticas?

- (a) Átomo de Na
- (b) Átomo de Mg
- (c) Iou CT
- (d) Átomo de Ag

Solución

- (a) Paramagnético. El átomo de Na tiene un sólo electrón 3s además de la extructura interna del Ne. Este electrón está desapareado.
- (b) Diamagnético. El átomo de Mg tiene dos electrones 3s además de la estructura interna del Ne. Essos electrones deben estar aparendos, como también lo están todos los demás electrones.
- (c) Diamagnético. El CI⁺ es isoclectrónico con el Ar y éste tiene todos los electrones apareados (1s²2s²2p⁶3s²3p⁶).
- (d) Paramagnético. No necesitarose excribir la configuración ejectrónico exueta de la Ag. Como el átorno tiene 47 electrones, un número impur, al meros uno de ellos debe estor desaparcado (recuerde el experimento de Stem-Gerlach que vimos en la Sección 9.9).

Ejemplo práctico A: Identifique cuáles de las siguientes especies son diamagnéticas y cuáles son paramagnéticas: Zn, Cl. K⁺, O²⁻ y Al?

Ejemplo práctico B: $_{k}$ Qué iun tiene un número mayor de electrones desapareados, el Cr^{2*} o el Cr^{3*} ?

10.7 Propiedades periódicas de los elementos

Como se indicó al comienzo del capítulo, la ley periódica y la tabla periódica pueden utilizarse para hacer predicciones de las propiedades atómicas, físicas y químicas de los elementos y los compuestos.

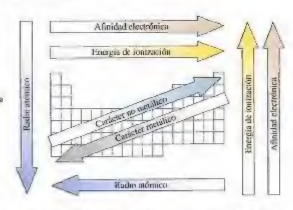
Propiedades atômicas

En este capítulo ya se ha estudiado cómo verían algunas propiedades atómicas (radio atómico, energía de ionización, afinidad electrónica) en los grupos y períodos de elementos.

► HGURA 10.11

Resumen de la relación entre las propiedades atómicas y la tabla periódica

Los radios atómicos son radios metálicos para los nometales y covalentes para los no metales. Las energias de ionización se refieren a la primera energía de ionización. La dirección indicada para la afinidad electrónica es aquella en la que sus valores se hacen más negotivos. El carácter metálico depende generalmente de la facilidad para pender electrones y el carácter no metálico de la de ganarlos.



A

Actividad sebré resumen de propiedades atomicas En la Figura 10.11 se resumen estas variaciones con relación a la tabla periódica. Generalmente es fácil hacer comparaciones dentro de un grupo: el radio atómico del Sr es mayor que el del Mg, ambos elementos están en el Grupo 2. Habitualmente tampoco es difícil hacer comparaciones dentro de un periodo: la primera energía de ionización del P es mayor que la del Mg; ambos elementos están en el tercer periodo. Cuando los elementos que comparantos no están en el mismo grupo o período, podemos encontrar alguna dificultad. No es difícil datse euenta de que el radio atómico del Sr es mayor que el del P. El Sr está amecho más abajo en su grupo de la tabla periódica y mucho más alxquierda en su periodo que el P. Ambas direcciones corresponden a un aumento del radio atómico. Por tara parte, no podemos predecir fácilmente si el Mg tiene el radio atómico mayor que el lo viceversa. La posición del Mg en la izquierda de su período sugiere que el Mg deberia tener el radio mayor, pero la posición del I en la parte inferior de su grupo sugiere que el radio mayor padría ser el suyo. A pesar de estas limitaciones, encontrará que la Figura 10.11 es de gran ayuda en la mayoría de los casos.

Variación de las propiedades físicas dentro de un grupo. La Tabla 10.5 muestro algunas propiedades de tres halógenos (Grupo 17). La tabla tiene dos espacios en blanco para el bromo. En el Problema 10.5 rellesamos estos espacios en blanco haciendo una suposición suficientemente acertada como para resultar de utilidad:

El vator de una propoedad suele cambiar de modo uniforme de amiba abajo en un grupo de elementos de la tabla periódica.

Hagames printem algunas preducciones sobre el flúor, que es el halógeno que no aparece en la Tabla III.5. Su vecino más préximo en el Grupo 17 es el cloro, que hené un purto de eballición (pc) de 239 K (~34 °C); el cloro es un gos a temperatura ambiente (aprimadamente 298 K). Los etros halógenos son liquido el hintos y sobido el iodo (Figura 10.12). Cabe esperar que el flúor tenga un punto de eballición y un punto de fusión (pl) más hajos que los del cloro y también que sea un gos a temperatura ambiente. (Los valores observados para el F₂ son: pf ~ 53 K; pc ~ 85 K.)



▲ FIGURA 10.32
Tres elementos hatógeno
El elevro es un gas de color
omarillo verdoso. El bromo es
un líquido de color rojo escuro.
El iodo es un sélido de color
negro griséceo.

TABLA 10.5 Algunas propiedades de tres elementos halógenos (Grupo 17)

	Número átomico	Masa Atomica, u	Forma molecular	Punto de fusión, K	Punto de ebullición, K
CI	17	35,45	CI2	172	239
Br	35	79,90	Br ₂	3	F j
1	53	126,50	L ₂	387	458

EIEMPLO 10.5

Estimación de las propiedades físicos a partir de la subla pertódica. Utilice los detos de la Tabla 10.5 para hacer una estimación del punto de ebullición del bromo.

Solución

El número atómico del bromo (35) tiene un valor intermedio entre les del cloro (17) y el iodo (53). Su masa atómica (79,90 enidades) tiene también un valor intermedio entre las del cloro y el iodo. (El valor medio de las masus atómicas del Cl y del I es 81,18 unidades.) Cabo esperar que el punto de obulición del bromo líquido tenga también un valor intermedio entre los del cloro y el iodo.

Punto de ebullición Br₂ =
$$\frac{239 \text{ K} + 458 \text{ K}}{2}$$
 = 349 K

El punto de ebullición observado experimentalmente es 332 K.

Ejemplo práctico A: Haga una estimación del punto de fusión del bromo.

Ejemplo práctico B: Haga una estimación del punto de ebullición del astato. At.

La generalización de la variación uniforme de una propiedad dentro de un grupo de la tabla periódica puede utilizarse tanto para compuestos como para elementos. La Tabla 10.6 muestra los puntos de fusión de dos series de compuestos: compuestos binarios de carbono y halógeno y halógeno, Hix (donde X = F, Cl. Br o I). Vemos que los puntos de fusión aumentan bastante uniformemente al aumentar la masa molecular de los compuestos carbono-halógeno. Esta retación entre el punto de fusión (y el de ebuffición) y la masa molecular puede explicarse en función de las fuerzas intermoleculares, como se verá en el Capítulo 13. Teniendo en cuenta los puntos de fusión de HCl. HBr y HI cabe esperar que el panto de fusión del HF sea aproximadamente – 145 °C, pero el valor observado es –83,6 °C. Debe haber otro factor determinante para el HF además de la masa molecular. En el Capítulo 13 veremos que en HF hay una fuerza intermolecular atractiva especial que no existe o tiene poca importancia para los otros compuestos de la Tabla 10.6.

Variación de las propiedades físicas a lo largo de un período. Hay unes pocas propiedades que varian regularmente a lo largo de un período. La capacidad para conducir el calor y la electricidad son dos de estas propiedades. Así, a lo largo del tercer período, los metales Na, Mg y Al son buenos conductores del calor y la electricidad, el metaloide si no es muy buen conductor y los no metales P, S, Cl y Ar no conducen ni el calor ni la electricidad.

En algunos casos la variación de una propiedad a lo largo de un período invierte su signo faleo similar al cambio de sieno de la variación de los puntos de fusión de los baluros de hidrógeno que acabamos de ver). Piense por ejemplo en los puntos de fusión de los elementos del tercer período que se muestran en un gráfico de barras en la Figura 10.13. La fusión requiere la destrucción de la disposición ordenada de átomos y reoléculas existente en el sólido cristalino. La cantidad de energia térmica necesaria para la fusión y, por consiguiente, la temperatura del punto de fusión depende de la intensidad de las fuerzas atractivas existentes entre los áromos o moléculas del sólido. Para los metales Na. Me y Al estas fuerzas son enlaças metáliços, para los que puede decirse a grandes rasgos que se hacen más facetes cuando aumenta el número de electrones disponibles para participar en el enlace, Por consiguiente, el sodio tiene el punto de fusión más bajo (371 K) de entre los metales del tercer período. En el silicio las fuerzas que se ejercen entre los átomos son fixertes enlaces covalentes que se extienden por todo el sólido cristalino. El silicio tiene el punto de fusión más alto (1683 K) de entre los elementes del tercer período. El fósforo, azufre y cloro existen como nsoléculas discretas (P₄, S₆ y Cl₂). Los enlaces entre los átomos que forman las moléculas son fuertes, pero las fuerzas intermoleculares,

Cuando se estudian estas variaciones, suele resultar útil hacer un diagrama mostrando la variación de la propiedad.

FABLA 10.6 Puntos de fusión de dos series de compuestos

	Masa molecular, u	Ponto de fusión, °C
CFa	88,0	-183,7
CCL	153,8	-22.9
CBra	331,6	. 90.1
Cla	519.6	171
HF	20,0	-83.6
HCE	36,5	-114.2
HBr	80.9	-86.8
н	127.9	-50.8

► Los enlaces metálicos se describen en la Sección 12.7; los calaces covalentes de sustancias como el silicio en la Sección 13.7 y las fuerzas intermoleculmes se estudian a lo largo del Capítulo 13.



Película sobre el sodio y el potasio en agua



A FIGURA 10.13 Puntos de fusión de los elementos del tercer periodo La variación mistrada en este diagrama de burras se discote en el texto.

13

913 K

922 KL

Mg

12

171 R

Na



FIGURA 10.14
Comparación de las reacciones
del potasio y del calcio con
agua

(a) El potasio, un metal del Grupo I, reacciona tan rápidamente que se inflama el hidrógeno que se desprende Observe que el metal es menos denso que el agua, (b) El calcio, un metal del Grupo 2, reacciona más lentamente que el potasto El calcio además es más derso que el agua. El cotor rosa del indicador ácido-base fenolfialeira pone de manificato la formación de tores Olf las fuerzas existentes entre las moléculas, se hacen cada vez más débiles y los puntos de fusión disminuyen. Los átomos de argón no forman moléculas, las fuerzas existentes entre los átomos de Ar del argón sólido son especialmente débiles. El punto de fusión del argón es el más hajo de todo el período (8) K). La dureza es otra propiedad que también depende de las fuerzas que se ejercen entre los átomos y moléculas de un sólido. Así que la dureza de los elementos sólidos del tercer período varia de modo may parecado a los puntos de fusión. En una escala de 10 puntos en la que se clasifican los sólidos según su capacidad de rayar o arañarse entre sí, el sodio tæne una dureza de 0,5, el magnesio 2, el aluminio 3, el silicio 7 y el fósforo y azufre 1-2. El silicio es el que presenta mayor do reza.

1683 K

14

863 K.

P

15

1963 K

S

16

172 K

Q1

84 K

de

Propiedades reductoras de los metales de los Grupos I y 2. En el Capítulo 5 vintos que un agente reductor es el que hace posible una semi-reacción de reducción. El agente reductor en sí mismo, al perder electrones se oxida. En la siguiente reacción M, un metal del Grupo I o 2, es el agente reductor y el H₂O es la sustancia que se reduce.

$$2 M(s) + 2 H_1O(t) \longrightarrow 2 M'(aq) + 2 OH (aq) + H_2(g)$$
 (M = metal grupo 1)
 $M(s) + 2 H_2O(t) \longrightarrow M^{2*}(aq) + 2 OH (aq) + H_2(g)$ (M = Ca, Sr. Bu o Ru)

A primera vista podríamos pensar que cuanto más baja sea la energia necesaria para arranear los electrones del metal, es decir, cuanto más baja sea la energia de ionización, mejor agente reductor será el metal y más fuerte será su reacción con el agua Por ejemplo, el potasio trene una energia de ionización más baja $\{t_1 = 4193J/\text{mol}\}$ que el siguiente miembro del cuarto periodo, el calcio $\{I_1 = 590; I_2 = 11453J/\text{mol}\}$. Sería de esperar que el potasio reaccionase con el agua más fuertemente que el calcio. Esto es justamente to que pasa (Figura 10, 14). El Mg y el Be no reaccionan con el agua fria. Esto puede explicarse con las energías de ionización que son más altas para estos dos metales (Mg; $I_1 = 738, I_2 = 1451$ kJ/mol; Be: $I_1 = 900, I_2 = 1757$ kJ/mol).

Sin embargo, atribuir las reactividades de los metales de los Grupos I y 2 sólo a sus energías de ionización es una simplificación demanado drástica. Por de tenerse en cuen ta sólo este factor mentras sean may grandes las diferencias en las energías de ionización, pero cuando estas diferencias sean pequeñas deben tenerse en cuenta atros factores para poder hacer comparaciones.



Periouta sobre las propiedades físicas de los halógenes



A FIGURA 10.15 Reaction entre el metal sodio y el pas cioro.

El contenido del matraz resplandene a las altas temperaturas ang se alcanzan en esta reacción. exotérmica entre el metal Na(s) y al no metal Chila). El producto es et sólido idnico NaCl(x)



A FIGURA 10.16 Desplazamiento de l'(aq) por Ch(g)

(a) El CI (g) burbujea a través de una disolución dibuída e interlora. que consiene jon fodoro, 1 (an) (b) El I, obtenido en la disolución acuesa se extrae con CCL(I). disolvente en el que es mucho más soluble (capa paigana).



Animación sobre el comportamiento acidobase de los óxidos

Propiedades oxidantes de los metales de los halógenos (Grupo 17). Un agente oxidante gana los electrones que se pierden en una semirreacción de oxidación. El agente oxidante se reduce al ganar los efectrones. La afinidad electrónica es la propiedad atómica introducida en este capitulo que está relacionada con la gamancia de electrones. Cabe esperas que un átomo con una tendencia fuerte a garas electrones (un valor *negativo* grande de la afinidad electrónica) tome los electrones de átemos con energias de ionización bagas, es decir, de metales. Esto hace comprensable que los metales activos formes compuestos iónicos con los no metales activos. Si M es un metal del Grupo I y X es un no metal del Grapo 17 (halógeno), este intercambio de un electrón hace que se formen iones M y X. En algunos casos la reacción es especialmente violenta (Figura 10 15).

$$2M + X_2 \longrightarrow 2MX$$
. [e.g., $2Na(s) + Cl_2(g) \longrightarrow 2NaCl(s)$]

Otros upos de reaccion de oxidación teducción interesantes en los que intervienen los halógenos son las reacciones de desplazamiento. Dos halógenos, uno en forma molecular y otro en forma iónica intercambian sus posiciones, como en la siguiente reasción (Figura 10.16)

$$Cl_2(g) + 2\Gamma(aq) \longrightarrow I_2(aq) = 2C\Gamma(aq)$$

Piense en esta reacción como en una competición entre los átomos de CI y los átomos de I por ganar el electrón extra que tienen los átomos de l'inicialmente (como l'). Los átomos de Cl son los ganadores porque tienen una afinidad electrónica más negativa. (Sin emburgo, esta es una explicación simplificada porque las afinidades electrimicas sólo sun aplicables al comportamiento de los átomos gascosos aistados y no al de los átomos en las muléculas o los iones en disolación.) Utilizando estos razonamientos, se da cuema por qué no hay reacción en este otro caso?

$$Br_{*}(1) + CV(aq) \longrightarrow so lary reacción$$

Predicciones como las que se acaban de bacer son adecuadas para los halógenos C1., Br_p , y I_2 , pero no para el F_2 . Teniendo en cuenta sódo las afinidades ejectrónicas no podemos explicar la evidencia experimental de que el F₂ es el agente oxidante más fuerte conocido entre tudas las sustancias químicas.

Carácter ácido-base de los óxidos de los elementos. Algunos óxidos metábicos como el Li₅O reaccionan con el agua obteniéndose hidróxidos metálicos.

Estos óxidos motálicos se tlaman óxidos básicos y ambidrádos básicos. Ambidrádo significa "sin agua". Una "base sin agua" se transforma en base cuando se añade agua. Por tanto, al reaccionar con agua el anhidrido básico LisO se transforma en la base LiOH y el BaO se transforma en Ba(OH)...

Algunos éxidos no metálicos como el SO, resectionan con agua darado disoluciones acidas. Estas óxidos na metallicos se llaman óxidos acidos o anhidridos acidos. El SO-(e) reacciona con agua produciendose H₂SO₁, un ácido debit.

$$SO_i(g) + H_iO(h) \longrightarrow H_iSO_i(aq)$$

un éxido básica deido subbreso

Veamus altera las propiedades ácido-base de los óxides de los elementos del tercer período. Es de esperar que los óxidos metálicos de la parte izquierda del período sean básicos y los óxados no metáficos de la derecha sean ácidos, pero ¿cuándo y cómo cambia el carácter del óxido? El Na₂O y el MgO dan disoluciones acuosas hásices. El Cl₂O, el SO, y of P_aO_{aa} dan disoluciones ácidas. El SiO, (cuarzo) no se disuely e en agua. Sin embargo, se disuelve un poco en disoluciones muy básicas obteniêndose silicatos (compuestos similares a los carbonatos que forma el CO, en disolución básica). Por esta razón consideramos al SiO, un óxido ácido.

Atención a..

La ley periódica y el mercurio



Probablemente sabe que el mercurio es un liquido a temperatura ambiente, becho que resulta sorprendente para los quimicos. A partir de la ley pertédica se esperaria que el mercurio fuese un sólido. El zine y el cadmio, los elementes por encima del mercurio en el Grupo 12, son sobidos. Sus puntos de fusión son 419,6 y 320,9 °C, respectivamente. Basándose en estos valeres y aplicando el método de predicción de la Sec ción 10.7, espectiviames que el mercurio fuese un sólido metálico blando con un punto de fusión (pf) de aproximadamente 200 °C.

Suporga que basamos nuestra predicción en los vecinos del mercurio en el sexto período. Inmediatamente a su izquierda encontramos los nuetales Pt $(Z=78, pt=1172^{\circ}C)$ y Au $(Z=79, pF=1064^{\circ}C)$. Inmediatamente a su derecha encontramos des metales más Tt $(Z=81, pf=303^{\circ}C)$ y Pt $(Z=82, pf=328^{\circ}C)$. A partir de estos dates esperariamos un pumo de fusión para el Hg (Z=80) bastante superios a 300 °C. En su lugar observamos un punto de fusión de $-38.85^{\circ}C$.

9	2	13	148	1.5	16	17
Li	Вe	н	C	N	O i	F
Na	Mg	ΑI	Sij	P.	S	CI
K	Ca	Ga	Ge	As,	Se	180
Rb	Sr	In	Sn	5b	Te	1
Cs	(Ba)	Ti	ГЬ	Sn	Po	At

A FIGURA 10.17 Óxidos ácidos, básicos y aeféteros de los elementos de los bloques y p Los óxidos ácidos se muestran en rejo. los óxidos itásicos en azul y los óxidos antídieros en color panto. El aluminio, buen conductor del calor y la electricidad, es claramente un metal desde el pento de visto de sus propiedades físicas. Sin embargo, el Al₂O₄ puede actuar como un óxido ácido o báseo. Los óxidos que tienen este propiedad se llaman anfóteros, término derivado de la palabra griega *amphas* que significa "ambos"). El Al₂O₄ es insuluble en agra, pero muestra su carácter anfótero porque reacciona con las disoluciones tanto acidas como básicas.

$$\begin{array}{c} Al_2O_3(s) + 6 \ HCl(aq) \longrightarrow 2 \ AlCl_3(aq) + 3 \ H_2O(l) \\ \\ base \qquad seeds \\ \\ Al_2O_4(s) + 2 \ NaOH(aq) + 3 \ H_2O(l) \longrightarrow 2 \ Na[Al(OH)_4](aq) \\ \\ base \qquad \qquad \text{observed} \end{array}$$

Esta naturalteza unifótera del Al₂O₁ representa el transito de los óxidos hásicos a los ácidos en el tercer perjedo de los elementos. La Figura 10.17 resume las propiedades ácidobase de los óxidos de los elementos de los grupos principales.

Resumen

El fundamento experimental de la tabla periódica de los elementos es la loy periódica: algunas propiedades se repiten periódicamente cuando los elementos se disponen en orden exerciente de número atómico. El fundamento resirico es que las prepiedades de en elemento están relacionadas con la configuración electrónica de sus átomos y los elementos de un mismo grupo de la tabla periódica listem configuraciónes similares.

El carácter metálico o no metálico de los átomos puede refacionarse con un conjunto de propiedades atómicas. En general, se asocian con los metales los radios atómicos grandes y las energias de ionización bajas y con los no menales los radios atomicos poqueños. Las energias de ionización otas y las atinidades electrónicas con valores negativos grandes. Las propiedades magnéticas de un átomo o jon se deben a la presencia o ausencia de electrones desaprandos y son de gran utilidad para establecer configuraciones electrónicas. Se dan varios ejemplos de predicciones y comparaciones de propiedades basadas en la tabla periodica.

El motivo por el que el mercurio es un liquido a temperatura ambiente es algo misterioso y no se comprende por completo. En este limitada discusión podemos sefamente indicar la explicación más probable, que proviene de una fuente inesperada, la teoría de Einstein de la relatividad. Según esta teoría la masa de una particula amenta si la partícula viaga a velocidades próximas a las de la luz. El valor de la masa del electrón en la Tabla 2.1 es su maso en reposo. Está justificado utilizar esta masa en reposo siempre que el electrón se mueva a velocidades bajas o moderadas. Sin embargo, en los ásemos con aimero atómico alto, debido a su gran carga naclear, los electrones que se acercan al módelo aumentan mucho su velocidad y, por consiguierate, sus masas.

El efecto relativista del modelo mecanocuántico es más imgortante para los electrones s porque estos electrones son los que tienen la probabilidad más alta de encontrarse cerca del múcleo. Al aumentar la velocidad y con ella la massa del efectión, mene lugar la correspondiente distribución del tamaño del orbital electrónico y de la energía del orbital. Debido a la disminución de energía del orbital for y a la estabilidad de la configuración elecbrinica Sa²5p⁶5d⁶⁰co² del Hg, se debidian tanto los enfaces entre los diomos de Hg que no paede mantenense una estructura solida a temperatura ambiente. El mercurio se hace casi tan estable como un usa noble, una especie de liquido noble.

La disminución del tamaio de les orbitales a por electos relativistas afecta a todos los átemos de los metales pesados, pero es máxima para el mercurio. Cuando se estudien nuevos elementos pesados, como los descubiertos recientemente con Z = 112, 114. 116 y 118, los químicos podain encontrar otras devidaciones importantes de la ley periodica.

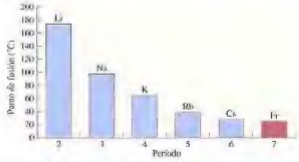
Ejemplo de recapitulación

El francio (Z=87) es un elemento radiactivo extremadamente raro que se forma cuando el actinio (Z=89) emite una particula alfa El francio se encuentra en la naturaleza en los minerales de uranto, pero se estima que no hay más de 15 g de francio en toda la corteza terresure, de 1 km de espesor. Se han medido pocas propiedades del francio, pero utgunes de ellas pueden deduciese teniendo en cuenta su posición en la tabla perfodica.

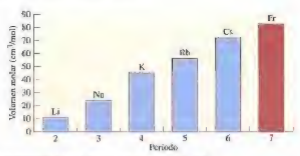
Estime el punto de fusión, la densidad y el radio atómico (mesático) del francio

 Busque el Fr (Z = 89) en la tabla periódica. El símbolo Fr corresponde al elemento con número arómico 87 al final del Grupo Len el periodo 7. Determine el piono de fasión del Fr. Véanse en primer lugar los pentos de fusión de los metales alcalinos (Grapo 1) que aparecen en la Sección 10.1. Lt., 174° C; Na., 97.8° C; K, 63.7° C; Rb, 38.9° C; Cs, 28.5° C.

Observe que los puntos de fusión y las deferencias entre los socesivos puntos de fusión discrimuyen al descender en el grupo. Como puede verse en el diagrama de barres troodrada a contintación, la disminución del K al Rh es aproximadamente 25 °C y del Rh al Cs es aproximadamente 10 °C. De acuerdo con esta punta de diferencias que se reducen a la misad aproximadamente, cabe esperar una diferencia de aproximadamente 5 °C entre el Cs y el Fs. Protunto, el punto de fusión del Fr debe ser aproximadamente 24 °C.



▲ Variación del panto de fusión con el período.



▲ Variación de los volúmenes molares con el período.

 Determine el volumen atómico y la densidad del Fr. Para establecer las variaciones de los volúmenes atómicos del Grupo 1, se pueden estimar los volúmenes en la Figura 10.1. Los valores resubantes son; Li. 12 cm²/mol; Na, 23 cm²/mol; K. 45 cm²/mol. Rb, 56 cm²/mol; Cs, 70 cm²/mol.

Como puede verse en el diagrama de barras, el volumen molar dumenta al descender en un grupo y la velocidad de aumento es aproximadamento constante al acercarse al Cs. El aumento es 11 cm²/mol al pasar del K al Rb y es 14 cm²/mol, al pasar del Rb d Cs. Una estimación razonable del volumen atómico del Fr puede ser 82 cm²/mol

Para estimar la densidad del Fr, se necesita estimar primero su masa atómica. Se puede tomar conso masa motar del Fr (Z=87)

el valor médio de las masas molares del Rn (Z=86) y del Ra (Z=88): $\frac{(322+226)}{2}=224$ g/mol, Para óbtener la densidad se utiliza la relación entre volumes atómico (molar), masa molar y densidad (Ecuación 10.1) resultando

densidad =
$$\frac{224 \text{ g/mol}}{82 \text{ cm}^3/\text{mol}} = 2.7 \text{ g/cm}^3$$

4. Determine el vadio atómico del Fr. En la la Figura 10,4 se observa que el radio atómico del Cs (265 pm) es aproximadamente 15 pm superior al del Rb (250 pm). Cabo esporar que el radio atómico del Fr sea 15 pm mayor, es decir. 280 pm.

Términos clavé

afinidad electrônica, AE (10.5) autótero (10.7) anhidrido (10.7) carga nuclear efectiva, $Z_{\rm ef}$ (10.3) diamagnético (10.6)

energía de ionización, I (10.4) isoelectrónico (10.3) ley periódica (10.1) metaloide (10.2) paramagnético (10.6) radio covalente (10.3) radio iónico (10.3) radio metálico (10.3)

Cuestiones de repaso

- Defina los siguientes términos utilizardo sus propias palabras: (a) iscelectrónico: (b) electrones de la capa de valencia; (c) metal: (d) no metal; (e) metaloide.
- Describa brevemente cada una de las siguientes j

 deas o fenómenore (a) ley periódica; (b) energia de jonizaci

 ón: (c) afinidad electrónica; (d) paramagnetismo.
- Explique les diferencias importantes entre cada par de términos: (a) elementos lantánidos y actinidos; (b) radio covalente y radio metálico; (c) número atómico y carga nucleas efectiva; (d) energía de ionización y afinidad electrónica; (e) paramagnético y diamagnático.
- 4. Encuentre en la tabla periódica tres parejas de elementos que no están ordenados segúa el orden creciente de sas masas atómicas. ¿Por qué es recesario invertir su orden en la tabla?
- Indique para el stomo ¹⁴/₁Sn, el rairrero de: (a) protores en el núcteo; (b) neutrones en el núcleo; (c) electrones 4d. (d) electrones 3s; (e) electrones \$n; (f) electrones en la capa de valencia.

- Identifique entre los siguientes iones las parejas que sean isoelectrónicos, Fe²⁺, Se²⁺, Ce²⁺, F⁻, Co²⁺, Co³⁺, Sc¹⁺, Cu⁷, Zn²⁺, Al¹⁺
- ¿Es posible que dos áromos distintes seun isoelectrónicos?, ¿y
 dos cationes distintos?, ¿y dos anienes distintos?, ¿y un anión
 y un cation? Justifique su respuesta.
- 8. Verise la tabla periódica de la contracubierto delamera e indique: (a) el elemento con un mayor carácter no metalico; (b) el metal de transición con el número atémico más bajo; (c) el metaloide cuyo número atémico es la media de los números atémicos de des gases número.
- Indique para cada uno ce los siguientes pares, el utomo que tiene un tamano morpor; (a) Te o Br; (b) K o Ca; (c) Ca o Cs; (d) N o O; (e) O o P; (f) Al o Au.
- III. Entre las siguientes especies (átornos o iones), indique cuál es la máx pequeña y cuál es la mayor, el átorno Al, el átorno I; el átorno As, el ion Cs¹, el ion 1, el átorno N.

- Utilice los principios establecidos en este capítulo para ordenar. los siguientes átomos en orden creciente de sus valores para la primera energia de ionización: Sr, Cs, S, F, As.
- 12. Indique el símbolo del elemento: (a) del Grupo 14 que tiene los átemos más pequeños; (b) del quinto período que tiene los átomos mayores; (e) del Grupo 17 que tiene la primera energía. de ionización más baia.
- 13. ¿Qué energía, expresada en julios, debe absorberse para transformar en Na' todos los átomos que hay en 1,00 mg de Na gaserso? La primera energía de ionización del Na es 495/8 k1/mol.
- 14. Utilizando solamente la tabla periódica de la contracubierta defantera indique cuál de los siguientes átomos Bi, S, Ba, As, y Ca (a) es raús metálico; (b) es más no metálico; (c) ocupauna posición intermedia cuando se los ordena según valores crecientes de su primera energía de ionización.
- 15. Ordene les siguientes elementes en orden decreclente de su carácter metálico: Se, Fe, Rb, Br, O, Ca, F, Te.
- 16. ¿Cuáles de las siguientes especies espera que sean diarnagnéticas y cuáles paramagnéticas? (a) K1; (b) Cr24; (c) Zn24; (d) Cd; (e) CoH; (f) SnH; (g) Br.
- Empareje cada uno de los apartados con letras de la columna.

de la izquierda con el apartado o apartados ramerados de la columna de la dereche más adecuados. Puede ser necesario utilizar repetidamente afguno de los apartados numerados y no utilizar alguno de elfes.

- (a) TI
- (b) Z = 70
- 1. Un metal alcalinotérreo.
- 2. Un elemento del quinto periodo y del (c) Ni Grupo 15
- (d) [Arl4s2 (e) Un metaloide
- 3. El radio atémico mayor de todos los elementos.
- (f) Un no metal 4. Un elemento del courto período y del Grupo 16.
 - 5. Jul.
 - Un electrén p en una enpa con el valor. más alto de u
 - 7. La energía de ionización más baja de todes los elementos.
 - Un elemento del bloque f.
- Los puetos de ebullición de los guses nobles aumentan hacia. abajo en el grupo como sigue: He, 4,2; Ne, 27,1; Ar, 87,3; Kr. 119,7; y Xc. 165 K. ¿Cuál sería su estimación del punto de ebullición del radón?

Ejercicios

La ley periódica

- Utilice datos de la Figura 10.1 y la Ecuación (10.1) para estimar la densidad que puede esperarse para el elemento 114, descubierto recientemente. Suponga un rúmero másico de 298.
- 20. Suponga que el lantano (Z=57) fuese un elértiente descubierto recientemente con una densidad de 6,145 g/cm³. Estime su musa molar.
- 21. A partir de las siguientes densidades, expresadas en gramos por centímetro cúbico, de verios elementes en sus estados estándar a 298 K, demnestre que la densidad es una propiedad
- periódica de estos elementos: Al. 2,699; Ar. 0,0018; As. 5,778; Br, 3,100; Cn, 1,550; Ct, 0,0032; Gz, 5,904; Gc, 5,323; Kr, 0,0037; Mg, 1,738; P, 1,823; K, 0,856; Se, 4,285; Si, 2,336; Na. 0.968; S. 2.069.
- Los siguientes puntos de fusión están en grados Celsius. Demuestre que el ponto de fusión es una propiedad periódica de estes elementos: Al, 660; Ar, +189; Be, 1278; B, 2300; C, 3350; Cl. -101; F. -220; Li. 179; Mg. 651; No. -249; N. -210; O, -218; P, 590; Si, 1410; Na, 98; S, 119.

La tabla periódica

- La tabla periódica de Mendelcev no excluía la posibilidad de incluir un grupo nuevo de elementos en la tabla existente, como sucedió cen les gases nobles. El tratajo de Meseley excluyó esta posibilidad. Explique esta diferencia.
- Explique por qué los períodos de la tabla periódica no tienen. todos el mismo número de ejementos.
- Suponga que el ségtimo perfodo tuviese 32 elementos, ¿cuál.

sería el número atémico del gas noble siguiente del rudón (Rn)? ¿y del metal alcalino signiente al francio (Fr)? ¿Cuáles serían los valores aproximados de sus masas atómicas?

26. Con respecto al séptimo període incompleto de la tablaperiódica ¿cuál sería el aúmero atómico del elemento: (a) para el que quedase completa la subcapa 6d; (b) que se pareciese más al bismuto; (c) que fuese un gas noble?

Radios atómicos y radios iónicos

- 27. Explique por qué los radios atómicos no aumentan de munero uniforme cuendo aumenta el número atémico.
- 28. Las masas de los átoroes individuales pueden determinarse con gran precisión, pero hay una incenidumbre considerable acerea del tamado exacto de un átomo. Explique por qué sucede esto.
- 29. ¿Cuál es (a) el átomo más pequeño del Grupo 13; (b) el más pequeño de los siguientes átomas: Te, In, Sr, Po, Sh? ¿Por qué?
- 30. ¿Como esperaria que fuesen los tamaños del ion hidrógeno, H*, y del ton hidraro, H*, en comparación con los de los átomos de H y He? Razone su respuesta.
- 31. Todas las especies isoelectrónicas que aparecen en este texto

- tienen la configuración electrónica de los gases nobles, ¿pocden dos rones ser isoelectrónicos sún tener las configuraciones electrónicas de gas noble? Razene su respuesta.
- 32. Las especies que se dan a continuación son isoelectrónicas con el gas noble kriptón. Ordénelas según los radios crecientes y comente los principios en los que se basa para hacerlo. Rb*. Y34 , Br , Sr24 , Se2 ..
- 33. Ordene las siguientes especies segón los radios crecientes: Br, Li⁴, Se, I^{*}. Razone su respuesta.
- 34. Explique por qué no podemos utilizar las generalizaciones. presentadas en las Figura 10.11 para contestar a la pregunta: ¿cuál es mayor un átomo de Al o un átemo de I?

Energías de ionización. Afinidades electrónicas

- ¿Hay algún átomo que tenga se segunda energía de ionización (I₂) más pequeña que la primera (I₁)? Razone sa respuesta.
- Algunas afinidades electrónicas tienen valores negativos y otras cero o positivos. ¿Por qué no sucede esso con las energias de tenización?
- ¿Qué energio, espresada en kilojutios, bace falta para arrabear todos los electrones de la tercera capa de un moi de átomos de silicio eascoso?
- ¿Cuál es el número máximo de iones Cs⁺ que pueden obterorse por cada julio de energía absorbida por una muestra gaseosa de átomos de Cs?
- 39. La obtención de iones bromaro gasectos a partir de meléculas de bromo puede considerarse como un proceso de dos etapas, siendo la primera de ellas

$$Br_{\ell}(g) \longrightarrow 2 Br(g)$$
 $\Delta H = +193 \text{ kJ}$
Indique si la formación del $Br'(g)$ a partir del $Br_{\ell}(g)$ es un proceso endotérmico o exotérmico.

 Utilice las energías de inaización y las afinidades electrónicas que se dan en el texto para determinar si la signiente reacción es endotérmica o exotérmica.

$$Mg(g) + 2F(g) \longrightarrow Mg^{2+}(g) + 2F'(g)$$

- 41. El ion Na⁺ y el átomo de Ne son isoelectrónicos. La facilidad con que pierde un electrón un átomo gascoso de Ne, I₁, tiene un valer de 2081 k1/mol. La facilidad con que pierde un electrón un ion gascoso Na⁺, I₂, tiene un valor de 4562 k1/mol. ¿Por qué no son iguales estos valores?
- 42. Les dates que se dan para la formación de un unión gasososo. Li en la Figura 10.10 parecen energéticamente favorables, es decir, se cede energía cuando los atomos gaseosos de Li aceptan electrônes. Comente si es posible formar un compuesto estable que tropa el ion Li , cono Li Li To Na Li T.

Propiedades magnéticas

- Solamente una de las especies que se dan a continuación tiene electrones desapareados. Indique cuál es y explique su respuesta. F⁻, Ca²⁺, Fe²⁺, S²⁺.
- Escriba configuraciones electrónicas consistentes con los siguientes dates de números de electrones desapareados: Ni²⁺, dos: Co²⁺, uno: Co³⁺, tres.
- 45. ¿Serán paramagnéticos todos los átomos con un número stómico impar? ¿Serán diamagnéticos todos los átomos con un rúmero atémico par? Razone su respuesta.
- 46. Ni el Fe²⁺ ni el Fe¹⁺ tienen electrones 4s en su configuración electrónica. ¿Cuántos electrones desapareados espora que tengan estes iones? Razone su respuesta.

Predicciones basadas en la tabla periódica

- 47. Utilice las ideas introducidas en este capítulo para indicar (a) tros metales que es de esperar musstren el efecto fotoeléctrico con luz visible y tres que to lo muestren; (b) el elemento gas noble que tendría la mayor densidad en estado líquido; (c) el valor aproximado de l₁ para et fermio (Z = 100); (d) el valor aproximado para la densidad del radio solido (Z = 88).
- 48. El cator de atomización de un elemento es la cantidad de energía necesaria para transformar la cautidad adecuada de un elemento en su estado estándar en termel de átomos en estado gaseoso. Los catores de atomización, expresados en kilojulios por mol, para tres elementos del Grupo 14 son: carbono, 717; silicio, 452 y estaño, 302 kJ/mol, respectivamente. Estimo el calor de atomización del germanio.
- 49. El gaño es un elemento importante desde el pusto de vista comercial y es utilizado en la industria de semicorductores para obtener arseniuro de galio. El galio no se cotoccía en tiempos de Mendeleev, que predijo propietades de este elemento. Prediga las siguientes propiesades del galio: (a) su densidad; (b) la fórmula y la composición centesintal de su óxido. [Sugerencia: utilice la Figura 10.1, la Ecuación (10.1) y la tabla periódica de Mendeleey (Sección 10.1).]
- Estimo el punto de obultición que falta en las siguientes series de compuestos.
 - (a) CH_a, −164 °C; SiH_a, −112 °C; GcH_a, −90 °C; Soll_a, ?°C.

- (b) H₂O, ___7 °C; H₂S, _61 °C; H₂Se, _41 °C; H₂Te, _2 °C, ¿Está de acuerdo su estimación para (b) con el valor experimental?
- Para los siguientes grupos de elementos, seleccione el elemento que tenga la propiedad requerida.
 - (a) El átomo mayor: Mg, Mn, Mo, Ba, Bi, Hr.
 - (b) La primera energía de ionización más pequeña: B, Sr, Al, Br, Mg, Pb.
 - (c) La afinidad electrónica més negativa: As, B, Cl, K, Mg, S.
 - (d) El mayor número de electrones desapareados: F, N, S²⁺, Mg²⁺, Sr³⁺, Tr³⁺.
- S2. Emparejo cada uno de los apartados con letros de la columna de la taquierda con el apartado numerado adecuado de la columna de la derecha. Deben utilizarse todos los apartados numerados y algunos de ellos más de una vez.
 - (a) Z = 32 1. Dos electrones p desapareados.
 - (b) Z = 8 2. Diamagnético.
 - (c) Z = 53
 (d) Z = 38
 Afinidad electrónica más negativa que el elemento que lo precede y el que le si-
 - (e) Z = 48 gue en su período. (f) Z = 20 4. Primera essergía de i
 - Primera energia de ionización más baja que la del Ca pero mayor que la del Cs.

- Complete y ajuste lus signientes reacciones. Si no hay teneción, orcique lo
 - (a) Rb(s) + H₂O(1) →
 - (b) 1.(s) + Na (aq) + Br (aq) ----
 - (c) $SrO(s) + HsO(l) \longrightarrow$
 - (d) $SO_1(g) + H_1O(l) \longrightarrow$
- 54. Escribi ecuaciones ajusicelis que representen
 - (a) El desplozamismo de un anión habaro en disolución ecuosa por el fromo léquido.
 - (b) La rescción con agúa de un metal alcalino con Z > 50.
 - (e) La reseción del decaóxido de tetrafésforo con agua.
 - (d) La reacción del óxido de alumínio con ácido sulfárico en disolución acuosa.
- A cominuación se representan cuatro átomos y/o tones según sus radios iónicos y/o atómicos relativos.



¿Cuál de les siguientes conjuntos de especies es compatible con el diagrama! Razone su respuesta. (a) C. Ca², Cl., Br.; (b) Sr. Cl. Br.; Na¹; (c) Y. K. Ca. Na¹;

(d) Al. Ra21, Zr21, Mg21; (c) Fe, Rb, Co, Cs.

56. Si alguna vez se sinteliza el etermento 168 en cantidad soficien se examine que probabilidad tiene este elemento de ser un "li quido noble" a 298 K y 1 arm. A continuación se da una tabla con datos que pueden ser útiles. ¿Podrás ser el elemento 168 un "solido noble" a 298 K y 1 arm? Unitice la notación quel para indicar la configuración electrónica que espera para este elemento.

Elemento	Masa atómica, u	pf, K	pe, k
Argon	39,948	83,95	87,45
Oelio	4,00026	_	4,25
Kripton	83,80	116,5	120,9
Neen	20,179	24,48	27,3
Radón	222	202	211,4
Xenón	131,29	161,3	166,1

- 87. Haga un esquerna de una tabla periodica que incluya malos los elementos del cuerpo principal de la tabla. ¿Que número de elementos tendrás de ancho esta tabla?
- 58. En la época de MemSeteev se creis que el óxido de indio, con un contenido de 82,5 por ciento en masa de In, era el InQ. Si éste fuese el caso, ¿en que grapo de la tabla de Mendelsev (Sección IQ.1) debería oquarse el indio?
- 59. En vez de aceptar la masa atómica del judio correspondiente a los datos del Ejercicio 58, Mendelcev proposo que la formula del óxido de indio era In.O₁. Demanstre que esta suposición sirtu al indio en el grupo adecuado de la tabla periódica de Mendelcev vista en la Sección 10.1.
- A continuación se dan dos propiedades atómicas del elemento germanio. Utilizando solamente la tabla periódica de la contra-

cultierra delantera estime les valeres de estas propiedades para los siguientes elementes, expresanatoles como mayor que, aproximadamente igual o menor que el vulor para el Ge.

Elemento	Radio atómico	Primera energia de ionización
Ge	122 pm	762 kJ/mol
A1	2	7
In	7	?
Se .	7	7

- 61. ¿Hubiem sido posible utilizar la escala Celsius o Farenbert en vez de la Kelvin para estimar los puntos de ebullición y fusión del bronso en el Ejemplo 10.5? Razone su respuesta.
- 62. Si en la l'ormota X, les des átornes X sun del mismo halógeno, la sustancia es un elemento halógeno, como per ejemplo el Cl₂ o el Br₂. Si los des átornes sen distintes, como per ejemplo el Cl y el Br, estamos describiendo un composto interhalogenado. Utilize los datos de la Tabla 10.5 para extirnar los puntos de fusión y obullición de los compuestos interhalogenados Br/Cl y ICl.
- 63. Véase la Figura 10.8 y explique perqué no se mantiene constanse la diferencia entre les radios iónicos de los aniones —t y —2 al descender en la tábla periódica.
- 64. Explique porqué es más fácil calcular la tercera energia de ionización del Litgi que la primera o la segunda energía de ionización. Calcule I₁ para el Li y exprese el resultado en
- 65. En el año 1880 se determinó que un clorum de uranio teiría 37,34 por ciento en masa de Cl y una masa fórmula aproximada de 382 d. Otros datos indicaban que el calor específico del unado era 0,0276 cal g 1 °C 1. ¿Concuerdan estos datos con la masa atómico del uranio establecida por Mendeteev?
 - (Sugarencia: viasa et Problema de seminário 111 del Capitulo 7).
- 66. Estime el volumen de un ásento de Na y de un moi de ásomos de Na sapospiendo que los átomos son exércis rigidas y utilizando el valor de 186 pm para el radio metalho de Na. ¿Que concurdancia hay encre este resultado y el valor del volumen atómico de la Figura 10.1? ¿Por que hay tenta diferencia entre los dos natores?
- 67. Cuando se calienta fuerterriente en una llama el cloruro de sodio, la llama toma el color amarillo asociado con el espectro de curisión de los atomos de vadio. La reacción que tiene lugar en el estado gazanten ex.

$$\mathsf{Na}^*(g) + \mathsf{Cl}^*(g) :\longrightarrow \mathsf{Na}(g) + \mathsf{Cl}(g).$$

Calcule AN para esta reacción

- 68. Utilice la información de los Capitulos 9 y 10 para calcular la segunda energia de ienzación del átomo de He. Compare su resultado con el votor de 5251 kJ/mol que apurace en las tablas.
- 69. Utilizando solomente la tubla: periodica de la contracubierta defunicia, ordene las siguientes energias de ionización según sus values cracientes: I, para el F; I₂ para el Bo; I₃ para el Se; I₁ pura el Na; I₁ para el Mg. Explique los casos que sean dudoses.

- Vedse la nota a pie de página de la Sección 10.4. Utilice valores de las constantes físicas fundamentales y etros datos de los apéndices para demostrar que 1 eV/atom = 96.49 kJ/mol.
- 71. Construya un diagrama de las raíces cundradas de las energias de innitación frente a la carga nuclear para las series Li, Be⁺, Be⁺, C³⁺ y Na, Mg⁺, Al²⁺, Si³⁺. Explique la relutión que se obtiene, basándose en la expresión de Bohr para la energía de unión de un electrón en un átomo morpoelectrónico.

Problemas de seminario

72. En la tabla se dan las funciones trabajo de varios metales:

Metal	Función (rabajo (J × 10 ¹⁹)
Al	6,86
Cs	3,45
Li	4,6
Mg	5,86
No	4.40
Rb	3,46

Indique cómo varian las funciones trabajo

- (a) Ai descender en un grapo.
- (b) A lo largo de un periodo.
- (c) Estime el valor de la función trabajo para el potasio y compárelo con el bibliográfico.
- (d) ¿A qué propiedad periódica se parece más la función trabajo?
- 73. A continuación se dan las longitudes de enda características de rayos X de varios elementes:

Elemento Longitud de onda de Rayos X	
Mg	987
S	536
Ca	333
Cr	229
Zn	143
Rb	93

Utilico estos datos para calcular las constantes A y b de la relación de Moseley dada en el penúltimo spanado de la Sección 10.1. Compare el valor de A con el obtenido según la teoria de Bobr para las frecuencias emitidas por los átemes moneelectrónicos. Indique una interpretación razonable de la magnitud b.

 Los átomos de sodio gascosos absorben cuantos con las energías que se dan a continuación.

Energia del cuanto (kJ mol ⁻¹)	Configuración electrónica
0	[No] 3s1
203	[No] 3p
308	[No. 45]
349	[Ne] 3d
362	[Ne] 4p

- (a) La energía de ionización en el estado fundamental os 496 kJ mol⁻¹. Colcule las energías de ionización para cada uno de los estados de la tabla.
- (b) Calcufe Z_{ef} para cada estado.
- (g) Calcule r_{si} para cada estado.
- (d) interprete los resultados obtenidos en los apartados (b) y
- (c) en fusción de la penetración y el apartallamiento.
- 75. Les afinidades electrónices se pueden estimar extrapolando los valores de Z_e para los átorros e iones que tienen el mismo número de electrones que el ion negativo en cuestión. Utilice para ello los siguientes datos.

Atoms o lone $EI(\mathbf{k})$ mei ⁻¹)	Átomo o lon: $EI(kJ mel^{-1})$	Átomo o jore $EI(\mathbf{k}_{\cdot})$ mol $^{-1}$)
Ne: 2080	F: 1681	O: 1314
Na*: 4565	Ne*: 3963	F1:3375
Mg ²⁺ : 7732	Na ¹⁺ : 6912	Ne ²⁴ : 6276
ΑΙ ^{Σ+} : 11 377	Mg11: 10 548	Na ³⁺ : 9540

- (a) Estime la afinidad electrónica del P y compare el value obtenido con el experimental;
- (b) Estime las afinidades electrónicas del O y N.
- (e) Interprete los resultados obtenidos en función de la pepetración y el apantallamiento.
- 76. Hemos visto que en las funciones de cuda de los átomos bidrogenoides aparece la cargo nuclear Z para los átomos e iones bidrogenoides modificada según la siguiente ecuación, con el fin de locorporar el fenémeno del apantallamiento.

$$Z_r = Z - S$$

dende $Z_{\rm ef}$ es la carga nuclear efectiva y S es la constante de apartallamiente. En 1930, John C. Slater estableció el siguiente conjunto de reglas empíricas para calcular la constante de apartallamiente de un determinado electrón en un orbitul ns u nb.

- Escriba la configuración electrónica det elemento y agrupe la subcapas de la siguiente manero: (1s), (2s, 2p), (3s, 3p), (3d), (4s, 4p), (4d), (4f), (5s, 5p),...
- (ii) Les electrones en los grupos a la derecha del grupo (ns, np) no contribuyen a la constante de apantallamiento del electrón.
- (III) Cada uno de los restantes electrones del grupo (ns. np) apparalla al electrón 0,35.
- (iv) Carla uno de los electrones de la capa n 1 apantalla al electrón 0.85.
- (*) Los electrones de la capa n 2 o de las capas inferiores apartallan completamente, es decir, contribuyen cada uno de ellos 1,00 a la constante de apartallamiento.

Cuando el electrón para el que se calcula la constante de aportalismiento está en un grupo ral o ref. se mantienen las reglas (ii) y (iii) pero las reglas (iv) y (v) se sustituyen por

- (vi) Cada uno de los electrones de un grupo situado a la izquierda del grupo nd o nf contribuye 1,00 a la constante de apantallamiento.
- (a) Calcule Z_{el} para un electrón de valencia del oxígeno.
- (b) Calcule Z_{st} para un electrón 4s del Cu.
- (c) Calcule Z, para un electrón 3d del Cu.
- (d) Calcule Z_e para los electrones de valencia de los elementos del Grupo I (incluyendo II) y demuestre que las reglas de Slater dan cuenta de las energias de ionización observadas para este scupo.

(Sugerencia: no olvide el efecto de n en la energia del orbital)

(e) Calcule Z_n para un electrón de valencia de los elementos situados desde Li hasta Ne y utilice los resultados para explicar la variación observada en las primeras energias de ionización de estos elementos.

(f) Utilizando las funciones radiales de la Tabla 9.1 y los valores de Z_{et} calculadas con los reglas de Stater, compare los diagramas de probabilidad radial de los orbitales 3s, 3p, y 3d de los átomos de 11 y Na. ¿Qué se observa en estos diagramas sobre el efecto del apantallamiento en las distribuciones de probabilidad radial?



Ejercicios multimedia

- Describa para el tipo de iones formados para cada clase de elementos mostrada en la Tabla periódica interactiva (e-Capítulo 10.2) y la fuerza causante de su formación.
- 78. Después de ver la animación Energía de ionización (e-Capitulo 10.5): (a) escriba ceuaciones químicas ajustadas que describan los procesos asociados a las cuatro primeras energias de ionización del alumínio. (b) escriba las configuraciones electrónicas de los átomos e iones que aparecen en estas ceuaciones. (e) ¿Cuál es el porcentaje de auroento de la energía de ionización en cada una de estas etapas? (d) ¿Por qué l_e del alumínio es mucho mayor que la tercera energía de jonización?
- 79. En la animación Variaciones periódicas. Afinidad lifectrónica (e-Capitulo 10.6) se explican las afinidades electrónicas det argón y el clero en base a sus respectivas configuraciones electrónicas. Explique de modo análogo la variación irregular de las afinidades electrónicas de los otros electrónicos de luter-

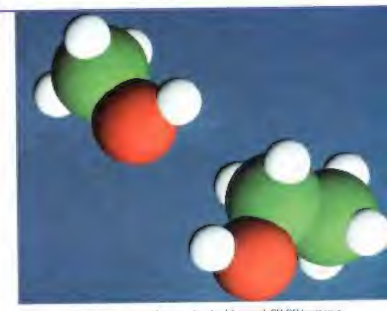
- cera fila de la tábla periódica. Per ejemplo, ¿per qué el fósfero tiene una afinidad efectrónica menos exotérmica que la del siticio?
- 80. La polícula Propiedades físicas de los halógenos (e-Copitulo 10.7), muestra la variación periódica de los puetos de fusión y ciudición con el tamaño de los átomos de los elementos. Describa que pama siguer estas propiedades físicas para los elementos del segundo período utilizando la Tahla periódica interactiva y explique las variaciones observadas a lo largo de este periodo de la tabla.
- 81. Indique cuáles de las propiedades quánicas descritas en este capítulo (vénnse las animaciones de los e-Capítulos 10.4 a 10.8), muestran variaciones debidas a los mismos factores aúmicos. ¿Cuáles son los factores físicos responsables de estas variaciones?

11

Enlace químico I. Conceptos básicos

Contenido

- Visión general de la teoría de Lewis
- 11.2 Introducción al enface covalente
- 11.3 Enlaces covalentes polares
- 11.4 Escritura de las estructuras de Lewis
- 11.5 Resonancia
- 11.6 Excepciones à la régla del octeto
- 11.7 La forma de las moléculas
- 11.8 Orden de enface y longitud de enface
- 119 Energias de enface
 - Atención a Los polímeros, sustancias macromolecidares



Madelos tridimensionales construidos con erdenador del metanol. CH.OH (parte superior ixquierda), y etanol, CH.OH.OH (parte inferior derecha). En este capitada se estudian los conceptos que permiten predecir las formas prométricas de las moléculas.

Piense en todo lo que ya sabemos sobre los compuestos químicos. Podemos determinar su composición y escribir sus, fórmulas. Pedemos representar los reacciones entre los compuestos por medio de ecuaciones químicos y podemos llevar a cabarcalculos estequiomárticos y termospúnicos basados en estas ecuaciones. Todo esto peede hacerse sin pensar realmente en la estructura úbimo de la materiar la estructura úbimo de la materiar la estructura úbimo de una molécula, es decir, la disposición espacial de sus átomos, frecuentemente define el comportamiento químico de esa molécula. Si el agua hiviese una forma distinta, sus propiedades serian muy diferentes de las que nos resultan familiares y la vida tal como la conocemos no sería posable.

En este capítulo se estudiarán las interacciones entre átomos que se denominan enlaces químicos. La mayor parte de mestra discusión se centrará en el método más simple de representar el enlace químico, el método conocido como teoría de Lewis. Sin embargo, también veremos otra teoría relativamente simple que predice las formas moleculares más probables. A lo largo del capítulo, intentaremos relacionar estas teorías con los datos experimentales que se conocen de las estructuras moleculares. En el Capítulo 12 estudiaremos con más profundidad el enlace químico y en el 13 describiremos las fuerzas que actúan entre las moléculas, las fuerzas intermoleculares, y aprenderemos algo más sobre la relación existente entre la forma de las moléculas y las propiedades de las sustancias.

11.1 Visión general de la teoría de Lewis

En el período 1916-1919, dos americanos, G. N. Lewis e Irving Langmuir, y un alemán Walther Kossel, formularon una importante propuesta sobre el enlace químico: las configuraciones electrónicas de lus átomos de gases nobles tienen algo especial, que es la causa de su inercia química y los átomos de otros elementos se combinan unos con otros para adquirir configuraciones electrónicas como las de los átomos de gases nobles. La teoría que se desarrolló a partir de este modelo estuvo especialmente ligada a G. N. Lewis y se denomina teoría de Lewis. Algunas ideas básicas en la teoría de Lewis son

- Los electrones, especialmente los que están en la capa más externa o de valencia, juegan un papel fundamental en el culace químico.
- En algunus casus se transfieren electrones de un átomo a otro, formándose iones positivos y negativos que se atraen entre sí mediante fuerzas electrostáticas denominatas enluces iónicos.
- En etros cases se comparten entre los átomos uno o más pares de electrones; esta compartición de electrones se denomina enlace covalente.
- 4. Los electrones se transfieren o se comparten de manera que los átomos adquieren una configuración electrónica especialmente estable. Generalmente se trata de una configuración de gas noble con ocho electrones más externos que constituyen un octeto.

Símbolos y estructuras de Lewis

Lewis desarrolló un conjunto de símbolos especiales para su teoria. Un símbolo de Lewis consiste en un símbolo químico que representa el núcleo y los electrones internos de un átomo, junto con puntos sineados afrededor del símbolo representando a los efectrones de valencia o electrenes más externos. Así el símbolo de Lewis para el silicio que tiene la configuración [Ne]3x²3p² es



El espín de los electrones todavía no había sido propuesto coando Lewis fórmulo su teoría, así que Lewis no indicaba que dos de los electrones de valencia están apareados $(3x^2)$ y dos están desapareados $(3p^2)$. Nosotros escribiremos los símbolos de Lewis como él to hacía. Situaremos puntos solitarios en los lados del símbolo hasta un máximo de cuatro y después emparejaremos los puntos hasta alcanzar un octeto. Los símbolos de Lewis se escriben habitualmente para los elementos de los grupos principales y en raras coasiones para los elementos de transición. Los símbolos de Lewis para varios elementos de los grupos principales se escriben en el Ejemplo 11.1.

➤ A partir de 1962 se han sintetizado varios compuestos de Xe y Kr. Como se verá en este capitulo, aunque no es correcto asociar las configuraciones electrónicas de los gases nobles a la ineccia quimica, tedavía resulta útil un enfoque basado en las mismas.

► El término covalente fue introducido por Irving Langmuit.



▲ Cijlbert Newton Lewis (1875-1946). A lo largo de este texto, se pone de manifisato la contribución de Lewis el estadin del entace químico. Sin embargo, igualmente importante es su pionera introducción de la termodipárnica en el extudio de la química.



Variaciones periódicas: ectividad sobre las estructuras de Lewis

EJEMPLO 11:1

Environte les viultedes de Lewis, Escriba símbolos de Lewis para las siguientes elementos: (a) N. P. As. Sh. Bi; (b) Al. J. Se. Ar

Solution

(a) Estos son los elementos del Grupo 15. Sos atomos tienen rados cinca electrones de valencia (m² np²). Los sámbolos de Lewis tienen cinco puntos.



(b) El Al está en el Grupo 13; el 1 en el Grupo 17; el Se en el Grupo 16; el Ar en el Grupo 18.



Observe que para los elementos de los grupos principales el número de electrones de valencia, y por consiguienze el número de puntos que aparecen en un símbolo de Levis, es igual al número del grupo para los elementos del bloque x y al "número del grupo menos 10" para los elementos del bloque x.

Ejemplo práctico A: Escriba símbolos de Lewis para Mg, Ge, K y Ne

Ejemplo práctico B: Escriba simbolos de Lewis para Sn. Br., Tl. y S.

(Sugerencia: ¿gómo son las configuraciones electrónicas de los iones en relación a las de los átiones de los que proceden?)

Una estructura de Lewis es una combinación de símbolos de Lewis que representa la transferencia o compartición de electrones en un enlace químico.

Enfance identes
$$Na \times + \widetilde{C}^{(2)} \longrightarrow |Na|^4 [\sqrt{\widetilde{C}}]^2$$
 (transferencias de electrones): Estructurande Lewis († 1.1)

En estas des ejemplos los electrones de un áromo se representan mediante (×) y los del etro átomo mediante (·). Esto sirve para resultar que en el enlace iónico se transfiere un electrón y en el enlace covalente se comparte un par de electrones. Sin emisargo, es imposible distinguir los electrones y, de abora en adelante, usaremos solamente puntos (·) para representar los electrones en los estructuras de Lewis.

El trabajo de Lewis se refirió principalmente al enlace covalente, enlace que resaltaremas en este capitulo. Sin embargo, las ideas de Lewis son aplicables también al enlace iónico. A continuación describiremos brevemente esta aplicación

Estructuras de Lewis de compuestos iónicos

En la Sección 3.2 vienos que fa unidad formula de un compuesto iónico es el conjunto massimple posible de eationes y aniones eléctricamente neutro que permite establecer la fórmula química del compuesto. La estructura de Lewis del cloruro de sodio (estructura 11.1) representa su unidad fórmula. En la estructura de Lewis de un compuesto iónico de elementos de grupos principales: (1) el símbolo de Lewis del ion metidica no nene pumos si se han perdido todos los electrones de velencia y (2) se indican las cargas de los iones. Estas ideas se illustran de forma más completa en el Ejemplo 11.2.

Solución

(a) Escriba el sámbolo de Lewis y determine cuántos electrones debe panor o pender cada átomo para adquirár la configuración de un gas noble. El Ba piende dos electrones y el O gana dos.

(b) Un iformo de CI puede aceptar solamente no electrón porque tiene ya siene electrones de valencia y uno más le proporcionará un extero completo. Por otra parte, un átomo de Mg debe perder also electrones para tener la configuración (te) gas moble neón. Así que se necesitan dos útornos de CI nor cada útorno de Mg.

(c) No necesitamos que nes den la tórmula del óxido de aluminlo. Se obtiene directamente de la estructura de Lawis que escribirmos. La combinación de un átonio de Al que pierde tres electrones, y un átomo de O que gana dos, conduce a un electrón perdado de más. Para igualar los números de efectrones pendidos y ganados necesitamos una unidad fórmula basada en dos útomos de Al y tres atomos de O.

Ejemplo práctico A: Escriba emporeras de Lewis acemables para (a) No.S y (b) Mg.N.,

Ejemplo guáctico B: Escriva estructuras de Levers aceptables para (a) rodoro de calcio (b) sulforo de bario: (c) óxido de fítio.

Los compuestos descritos en el Ejemplo 11.2 son compuestos iónicos binarias formados por rationes y aniones monoatómicos. Los compuestos iónicos ternirios más habituales están formados por iones monoatómicos y politatómicos y el enlace entre los átomos del ion politatómico os covalente. Estudiaremos algunos compuestos iónicos ternarios más adelante en este capitulo.

Con la excepción de pares iónicos como (Na Cl.) que pateden encontrarse en estado ganeoso, las unidades fórmula de los compuestos iónicos no existen como entidades separadas, sino que cada catión está redeado por aniones y cada anión por cationes. Estos iones, en número muy grande, se disponen en redes ordenadas denominadas cristoles iónicos (Figura 11.1). En el Capítulo 13 se estudiarán estas estructuras cristalinas iónicas y las variaciones de energía que acompañan su formación.



A FIGURA 11.1 Fragmento de un cristal lánico Esta estructura consiste en tones Na' y Cl. que se extienden de forma alternada en todas las direccianes incluyendo en número eneme de lorses.

11.2 Introducción al enlace covalente

Un átomo de eloro tiene tendencia a ganar un electrón, como indica su afinidad electrónica (-349 kJ/mol). ¿De qué átomo, sodio o hidrógeno, podrá obtenerse con más facilidad este electrón? Ninguna de estos dos átomos cede el electrón gratúltamente, pero la energia nécesaria para arranear un electrón de Na (I_T = 496 kJ/mol) es mucho más pequeña que para H (I_L = 1312 kJ/mol). En el Capítulo 10 vimes que cuanto más pequeña es la energia de tomización mayor carrietar metalico itene un elemento; el sudio es mucho más intefálico que el hidrógeno (recuerde la Figura 10.11). De hecho, se considera que el hidrógeno es un no metal. Un átomo de hidrógeno en el estado gaseosos no eyde un electrón a otro átomo no metalico. El enlace entre un átomo de hidrógeno y un átomo de eloro implica la empartición de electrones. Esta compartición da lugar a un radace correlente.

Para resaltar la cumpartición de efectrones pensenos en la estructura de Lewis del HCL de la siguiente manera

(H)(CI)

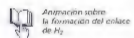
Los circulas de trazos representan las capas efectrónicas externas de los áltomos enfazades. El námero de puntos que hay sobre cada círculo representa el número efectivo de electrones de cada capa de valencia. El áltomo II tienen dos puntos, como en la configuración efectionadas de He. El áltomo CI flemes ocho pontos, como en la configuración de la capa externa de Ar. Observe que contamos los dos electrones que están entre H y CI G) dos veces. Los áltomos H y CI comparten estes dos electrones. Este par de efectiones compartidos constituye el enface covalente. A continuación se dan ones dos estructuras de Leveis de moléculas simples.

$$\underset{\text{again}}{\text{the }} = \{\widetilde{\mathbb{Q}}: 1 \text{ sit } \longrightarrow \mathbb{H}: \widetilde{\mathbb{Q}}: 1 \text{ sit } y : \mathbb{Q}: 1 \text{ sit } \widetilde{\mathbb{Q}}: 1 \text{ sit } y : \mathbb{Q}: 1 \text{ sit }$$

Lo mismo que el atomo de CI en el HCI, el átomo de O en las estructuras de Lewis del H,O y CI,O está nideado por ocho electrones, contando dos veces el par de electrones del enlace. Al conseguirse estes ocho electrones, el átomo de O cumple la regla del acteto, el requisito de tener ocho electrones, en la capa de valencia para cada átomo en una estructura de Lewis. Sin embargo, observe que el átomo de H es una excepción a esta regla. El átomo de H sofo puede tener dos electrones en la capa de valencia.

La teoría de Lewis nos ayuda a entender por que el hidrógens y el cloro elementales existen como moléculas diatómicas, H_2 y Cl_2 . En ambos casos los dos átomos comparten un par de electrones. La compartición de un único par de electrones entre átomos entezados da lugar a un **enlace covalente simple.** Para resultar la importancia de los pares de electrones en la teoría de Lewis introducirios el término par **enlazante** para un par de electrones de un enlace covalente y **par solitario** para pares de electrones que no intervienen en el enlace. También es habitual reemplazar algunos pares de electrones, especialmente pares enlazantes, por guiones (—). Estas características se muestran en las signientes estructuras de Lewis.

E Las estructuras de i, esvis de H₂O y Cl₂O starieren que estas moécculas son fincales, yosa que ao es cierta. La teoría de Lewis por si soba no resueive la cuestión de la forma de las moléculas (Veive la Secució 11.7)



393

EJEMPLO 11.3

Escritura de estructuras de Lewis simples. Escriba una estructura de Lewis para la molécula de autoridado.

Solution

Uno de los requisitos para escribir una estructura de Lewis es conocer la fórmula de la molécula que se vu a representar. La fórmula del amoníaco es NH₃. Esta fórmula nos dice el número y tipo de átomos que deben representarse en la estructura. Tombién es necesario suber el mimero de electrones de vulencia de los átomos de la molécula.

Estos electrones se representan en los símboles de Lewis de los átomos como se muestra a continuación.

Abora se puede reunir un átomo N y tres átomos H en una estructura que proporcione un exteto en la cupa de valencia al átomo N y dos electroses de valencia a cada uno do tos átomos H (obteniendo la configuración electrónica del He)

Ejemplo práctico A: Escriba estructoras de Lewis para Br₂, CH₂ y BOCL.

Ejemplo práctico B: Escriba estructuras de Lewis para NI₁, N₂H₄ y C₂H₄.

Enlaces covalentes coordinados

La teoría de enlace de Lewis describe el enlace covalente como una compartición de un par de electrones, pero esto no significa que cada uno de los átomos contribuya con un electrón al enlace. Un enlace covalente en el que uno de los átomos contribuye con ambos electrones del par companido se flama un entace covalente coordinado.

Al intentar unir un cuarco átomo de H a la estructura de Lewis del NH₃ del Ejemplo 11.3 se plantea en problema. El electrón aportado por el cuarto átomo de H electrária a nueve el número de electrones de valencia abrededor del N y ya no tendriamos un exte to. Como se muestra en la Figura 11.2, no se forma la molécula de NH₃, sino que se forma el ion amenio NH₄*. Es decir, el par de electrones solitario de una molécula arranca un átomo H de una molécula de HCl y los electrones del enlace H—Cl se quedan sobre el átomo de Cl. El resultado os que se une un ion H* a la molécula de NH₃ formándose el ion NH₄*, y el par de electrones que quedan sobre el átomo de Cl lo convierten en un ion Cl.

A FIGURA 11.2 Formación del ion amonio, NH.

El átomo de H del HCl deja su electrón unido al átomo de Cl y se une en forma de H* a una malécula de NH₃ a través del par de electrones solitario del átomo de N. Se forman los jones NH₃* y Cl⁺. El enhace formado entre el átomo de N de NH₃ y el ion H⁴ es un *entace covalente coordinado*. Sin embargo, es importante observar que una vez formado el enlace no se puede establecer cuál de les cuatro enlaces N—H es el enlace covalente coordinado. Por tamo, no se pade distinguir entre un enlace covalente coordinado y un enlace covalente gormal.

Otro ejemplo de culace covalente cocadinado en otro ion may frecuente es el ion hidronio.

Enlaces covalentes múltiples

En la descripción que se acaba de hacer del modelo de l'ewis para el enlace químico covalente se ha utilizado un solo par de electrones para cada dos átomos que corresponde a un enlace covalente simple. Sin embargo, fecuentemente hace falta compartir más de un par de efectrones para alcanzar el octeto (configuración electrónica de gas noble). Dos ejemptos donde se presenta esta situación son las moléculas de la atmósfera CO₁ y N₂.

Apliquemos en primer lugar al CO₂ los conceptos de las estructuras de Lewis. Escribiendo los símbolos de Lewis se ve que un átomo de C puede compartir un electrón de valencia con un átomo de O, formándose dos enlaces simples carbono-oxígeno.

$$: \ddot{\mathbb{G}} \cdot \ \cdot \dot{\mathbb{G}} \cdot \ \cdot \dot{\mathbb{G}} : \longrightarrow : \ddot{\mathbb{G}} : \dot{\mathbb{G}} : \dot{\mathbb{G}} : \dot{\mathbb{G}} :$$

Esto no hace que se complete un octeto m en átomo de C ni en los dos de O. El problema se resuel ve desplazando los electrones desapareados hacia la región del enlace, como muestran las flechas pequeñas.

$$: \ddot{0}; \dot{\ddot{0}}; \dot{\ddot{0}}; \longrightarrow : \ddot{0} : c : \dot{0}; \longrightarrow : \ddot{0} = c = \ddot{0}; \tag{11.7}$$

En la estructura de Lewis (11.7), los áromos enlazados comparten entre sí dos pares de electrones (en total cuatro electrones) constituyendo un enlace covalente doble (==). Intentennos abora escribir una estructura de Lewis para la motécula de N₂. El primer intento puede de nuevo conducir a un enlace covalente simple correspondiente a la estructura errónea que se muestra a continuación.

$$: \mathring{\mathbb{N}}^{1} \rightarrow : \mathring{\mathbb{N}}^{2} \longrightarrow : \mathring{\mathbb{N}}^{2} : \mathring{\mathbb{N}}^{2} \quad (become con)$$

Cada átomo de N parece tener solamente seis electrones en la capa externa, en vez de tos ocho que esperábarnos. Se puede solucionar el problema trayendo cuatro electrones desapareados e la región intermedia entre los átomos de N y utilizándolos como pares enlazantes atécionales. En total abara aparecen trez pares de electrones compartidos entre los átomos de N. El enlace entre los átomos de N en el N₂ es un enlace covalente triple (=). Los enlaces covalentes debles y triples se denominan enlaces covalentes múltiples.

$$: \stackrel{\bullet}{N} : \longrightarrow \stackrel{\bullet}{N} : \stackrel{\bullet}{N} : \qquad \circ N \equiv N : \tag{11.8}$$

El enlace covalente triple del N_2 es un enlace muy fuerte, diffci) de romper en una reacción química. La excepcional fuerza de este enlace hace que el $N_2(g)$ sea hastante inerte. Debido a ello, el $N_2(g)$ coexiste con el $O_2(g)$ en la atmósfera y solantente se forman úxidos de nitrógeno en cantidades de trazas a altas temperaturas. La falta de reactividad del N_2 hacia el O_2 es una condición esencial para la vida en la Tierra. La inercia del $N_2(g)$ hace también difícil sintetizar artificialmente compuestos de nitrógeno.

395

Otra molécula cuya estructura de Lewis tiene un enlace múltiple es el O₂. En este caso se nuede escribir una estructura de Lewis con un enlace deble.

$$: \ddot{0} \cdot + \cdot \ddot{0} : \longrightarrow : \ddot{0} : \ddot{0} : \rightarrow : \ddot{0} : \ddot{0} : \ddot{0} : \rightarrow : \ddot{0} : \ddot{0} : \rightarrow$$

El sjabolo de interregación acud en la estructura (11.9) indica que existen dudas sebre la validez de este estructura, el origen de estes dudas se ilustra en la Figura (11.3). La estructura no da cuenta del paramagnetismo del nxigeno, la molécula de O- dehe tener electrones desaparandos. Devalortenadamente no hay minguna estructura de Lewis que sea del todo su tistactona para el O₂. Sia embargo, ca el Capitulo 12 se vera una descripción del enlace en la molécula de O₂ que explica simultáneamente el doble enlace y el paramagnetismo.

Continuaremos aplicando los conceptus introducidos en esto sección, pero hay un par de conceptos anevos introducidos en la Sección III 3 que serán de gran ayuda para escribir estructuras de Lewis aceptables.

11.3 Enlaces covalentes polares

Los enfeces químicos se han introducido como pertenecientes a dos categorias elaramente distinguibles: enfeces iómicos con electrones transferidos *por completo* y enfaces cuyalentes con pares de electrones compartidos *par igual*. Sin embargo, esto no est to que sucede y muchos enfaces químicos tienen características de ambas cutegorias.

Un enlace covalente en el que dos átomos no comparten por igual los electrones se llama enlace covalente polar. En estos enlaces los electrones se desplazan hacia el elemento
con mayor carácter no metálico. Observe en la Figura 11.4a la distribución por igual de
la densidad de carga electrónica entre los dos átomos de H en el H₁ y entre los dos átomos de Cl en el Cl₂. En ambas moléculas, los dos átomos tienen la misma afinidad eletrónica y los electrones no se desplazan hacia ninguno de los dos. Los centros de la caeta
positiva y negativa coinciden; ambos están en un pontro equidistante de los dos micleos
atómicos, Los enlaces H—H y Cl—Cl no sun polares. En el HCl, por otra parte, el Cl
atrae los electrones con más fuerza que el H (Figura H. 4b). La densidad de carga electrónica es mayor en las proximidades del átomo de Cl que en las proximidades del atomo de H El centro de cargas degativas esta nos cerca del nucleo de Cl que el centro de
cargas positivas. Se dice que las y una separación de carga en el enlace H—Cl y que el enlace es polar. El enlace polar de HCl se puede representar mechanie una estructura de Levis en la que el par de electrones enlazante esté más próximio al Cl que al H.



RECUERDE > que el mero becho de ser capaces de escribir una estructura de Levals aceptable no praelisaque ésta sea la estructura electrónica corresta. La prueba debe consistir en alguna evidencia experimental que confirme la estructura



A FIGURA 11.3

Paramagnotismo del oxigeno

El oxígeno líquido es utrafdo por
el campo magnético de un imán.

► FIGURA 11.4

Enlaces covalentes polares y no polares

(a) En las moléculas diatrictures on políticos de H, y C1, es centro de la carga positiva está en la linea que une los núcleos de los álternos y equidista de ambos. El centro de la carga negariva está en el mismo punto. No lata separación de cargas. (b) En el entace H—C1 el centro de la carga positiva está mucho más próximo al núcleo de C1 que al nácleo de H, pero esto es porque el núcleo de C1 tiene 17 unidades positivas de carga frente a sobamente una munhal para el B. El centro de la carga negativa está tudavia más próximo al núcleo de C1. Esto es plebido a que el C1 atrac más hadrona en el H el para de electrones del entace H—C1. En un entace emadente poñar los centros de la carga positiva y tregativa están separados.



ray Enlaces covulences on polares



(b) Enlace covalente polin

- Núcleo stómico
- △ € entro de carea posativa.
- a. Centro de cargo neveto a

F FIGURA 71.5

Analogía de un enlace covatente polar El centro geográfico de los 48 estados contigeos de los Estados Unidos de América permainece fijo (\(\Delta\)), pero el centro de la publición (\(\epsilon\)) se está desplazando hacia el sor y el neste. La separación entre estos dos centros es análoga a la separación de los centros de carga positiva y regativa en un endace covalente potar. Al disminión la distancia entre los centros, el endace se hace menos restar.





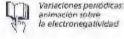
¿Está preguntándose...?

¿Hay alguna analogia que pueda utilizarse para pensar en los enlaces covalentes polares?

Considere el mapa de la Figura 11.5 en el que se muestra el centro geográfico de los 48 estados contigues de los Estados Unidos de América. Báy una exanera de pouer de manificism el stanificado de este centro imagine que recorta el mapa e intenta mantenerlo en equilibrio sobre la ponta de un alfiler. El centro geográfico es el punto del mapa donde tendría que situar el alfiler para alcanzar el capilibrio. También se muestra en el mapa el centro de la densidad de población de los Estados Unidos en varies momentos de ar historia. Para situar el ecentro de la densidad de población imagine que marca con un lápiz en un mapa recortado y con peso despreciable un panto por cada persona que reside en cada localidad geográfica; a continuación basea el nuevo punto de equilibrio.

La analogía con el enlace polar-consiste en considerar al centro geográfico como centro de la carga positiva y al centro de la población como centro de la carga negativa. Hace duscientos años había um gran separación entre estos dos centros, situación análoga a la de un collace muy polar. Sin embargo, con el transcurso del tiempo ha disminuido la distancia entre les dos centros, situación análoga a la de un collace menos polar. Si más adelante llegasen a coincidir ambas centros, la situación será análoga a la de un enlace no polar.

El símbolo δ + significa que el centro de cargas positivas esta desplazado bacia el núcleo de H y el símbolo δ - significa que el centro de cargas negativas está desplazado bacia el núcleo de Cl. Se dice que hay una separación de carga con una carga parcial positiva sobre el H y una carga parcial negativa sobre el Cl.



Electronegatividad

Se flega a la conclusión de que el enlace H — Cl debería ser polar porque el átorno de Cl tiene usa mayor afinidad por los electrones que el átorno de H. La aliniatad electrónica es, sin embargo, ana propiedad atómica y para predecir acertadamente las polaradades de los enlaces es mejor basarse es una propiedad molecular que relacione la capacidad de los átornos para pender o ganar electrones cuando forman parte de una molécula, en vez de cuando están aislados. La electronegatividad (EN) describe la capacidad de un inonsi para competir por los electrones con otros átornos a los que está unido. La electronegatividad está relacionada con la energía de ionización (I) y la atinidad electrónica (AE). Una escala de electronegatividades muy utilizada, cuyos valores se dan en la Figura 11.6, es la disenida por Linus Panling (1901-1994). Los valores de Panling para la EN van desde 0.7 basia 4.6. En general, enanto más paqueño sea EN, más metálico es el elemento y cuan-

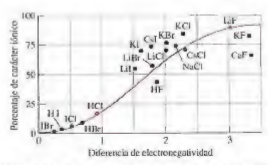
]																
H 2,1	2	į	lin	fecia	a 1,0		2/	0-24				13	14	15	16	17
Li LO	Ве 1,5	[] 1,0⊢1,4 [] 1,5−1,9				2,5-2,9 30-4,0					B 2,0	C 2,5	N 3,0	O 3,5	F 4,	
Na 0,9	Mg 1,2	3	4		6	7.	N ***	9	io	11	12	AI 1,5	Si 1,8	P 2,1	5 2,5	C 3,
K 0,8	Ca T,0	Sc 1,3	Ti 1,5	V 1,6	Cr 1,6	Mn 1,5	Fe 1,8	Co I,8	Ni I,B	Cu 1,9	Zn 1,6	Ga 1,6	Ge 1,8	As 2,0	5e 2,4	2,
Rb 0,8	Sr 1,0	Y 1,2	Zr 1,4	Nb 1,6	Mo I,8	Te 1,9	Ru 2,2	Rh 2,2	Pd 2,2	Ag. 1,9	Cd 1,7	la 1,7	Sn T,B	Sb 1,9	Te 2,1	1 2,
Cs U,U	Ba 4,9	La*.	Hf 1,3	Ta t,5	W 2,4	Re 1,9	Os 2,2	[r 2,2	Pt 2.2	Au 2,4	Hg 1,9	T1 t,5	РЬ 1,8	Bi 1,9	Po 2,0	A 2,
Fr 0,7	Ra 0,9	Ac† 1,1			los: 1,											

▲ FIGURA 11.6 Electronegatividades de los elementos

Came regla general, les electronegatividades dismunaye al descender en un grupo y auminitat de izquierda a derecha en un período de elementos. Los valores están tomados de L. Pauling. The Nature of Chemical Bend, 3.º edición, Correll University, Ithaca, NY, 1960, p. 93. Pueden diferir algo de valores basados en otras esculas.

te más grande sea UN, más no metálico. También puede verse en la Figura II fi que la electronegatividad disminaye de arriba abajo en un prupo y aumenta de izquienta a derecha a lo largo de un período de la tabla periódica.

A partir de los valores de la electronegatividad podemos describir la polaridad de un enlace covalente. Para ello se utiliza la diferencia de electronegatividad, ΔΕΝ, que es el valor absoluto de la diferencia de los valores de EN en los átomos enlazados. Si el valor de ΔΕΝ de los des átomos es muy pequeño, el enlace entre ellos es esencialmente covalente. Si ΔΕΝ es grando, el enlace es esencialmente iónico. Para valores intermedios de ΔΕΝ, el enlace se considera covalente polar. En la Figura 11.7 se presenta una relación aproximada entre ΔΕΝ y el porcentaje de curácter sónico de un enlace que resulta bastante útil.



▲ FIGURA 11.7 Porcentaje de carácter iónico de un enlace químico en función de la diferencia de electronogatividad

▶ Aunque de la Figura 11.7 parece deducirse que el enluce entre des átomos metálicos idénticos debería ser covalente [Como en Li₂(g)], en los métales sólidos el enlace se extlende a través de una red formuda por muchísmos átomos y es de un tipo denominalo metálico, que se estudiará en el Capítulo siguiente.

Entre los elementos más metálicos y los elementos más no metálicos hay grandes diferencias en EN. Es de esperar que los enluces en las combinaciones de estos elementos sean esencialmente iónicos. Entre dos átornos no metálicos las diferencias en EN son pequeñas y el enlace entre estos átornos será esencialmente covalente. Así que, incluso sin tener a mano una tabla de valores de EN, debería ser capaz de predecir el curácter de un enlace entre dos átornos. Simplemente establezca el carácter metálico/no metálico de los elementos enlazados a partir de la tabla periódica (recuerde la Figura 10.11).

EJEMPLO 11.4

Estimación de las diferencias de electronegatividad y de la polaridad de los enloces.

- (a) ¿Oué enlace es más polar, H—Cl o H—O?
- (b) ¿Cuál es el porcentaje de carácter iónico de estos enlaces?

Solución

- (a) Busque los valores de EN para el H, Cl y O en la Figura 11.6 y calcule ΔΕΝ. EN_H = 2.1; EN_{Cl} = 3.0; EN_O = 3.5. Para el enlace H Cl, ΔΕΝ = 3.0 2.1 = 0.9. Para el enlace H Cl, ΔΕΝ = 3.5 2.1 = 1.4. Como su ΔΕΝ es algo mayor, es de esporar que el enlace H O sea el más polar.
- (b) Determine el porcentaje de carácter iónico a partir de la Figura U.7.

Enlare H—CI:
$$\Delta$$
EN = 0.9; \approx 20% jónico
Enlare H—O: Δ EN = 1.4; \approx 35% jónico

Ejemplo práctico A: ¿Cuál de los signientes enlaces es más polar, es decir, cuál tiene un mayor carácter iónico: H−Br, N−H, N−O, P−C!?

Ejemplo práctico B: ¿Qué enlace es más polar. C=\$, C=P, P=0, o O=F?

11.4 Escritura de las estructuras de Lewis

En esta sección se combinan los conceptos introducidos en las tres primeras secciones del capítuto con unos pocos nuevos a fin de escribir una gran variedad de estructuras de Lewis.

Requisitos fundamentales

Empecemos recordando las características básicas de las estructuras de Lewis que se ban visto basta abora.

- Todos los electrones de valencia de los átomos de una estructura de Lewis deben aparecer en effa.
- Generalmente todos los electrones de una estructura de Lewis están aparcados.
- Generalmente carla átomo adquiere como capa externa un octeto de electrones. Sin embargo, el hidrógeno se limita a una capa externa de dos electrones.
- Algums veces son necesarios enlaces covalentes múltiples (dubles o triples). Los átomos C, N, O, P y S son los que más fácilmente forman enlaces covalentes múltiples.

Esqueleto de la estructura

Al escribir una estructura de Lewis se suele comenzar estableciendo un esqueleto estructural. El esqueleto es una disposición de los átomos en el orden en que se enlazan unos con otros. En el esqueleto estructural resulta generalmente útil distinguir entre el átomo o átomos centrales y los átomos terminales. Un átomo central está unido a dos o más átomos. Un átomo terminal está unido solemente a otro átomo. Consideremos como ejemplo el etanol, CH₃CH₃OH. Su esqueleto estructural coincide con la siguiente fórmula es-

tructural. En esta estructura se muestras en rojo los áromes centrales, los dos átomos de C y el átomo de O. Los átomos *terminales*, los seis átomos de H aparecen en azul.

A continuación se enumeran varias características de los átomos centrales y terminales y de las estructuras del esqueleto.

- Los átomos de H son siempre átomos terminales. Esto se debe a que un átomo de H sólo puede acomodar dos electrones en su capa de valencia, estando limitado a sólo un enlace con otro átomo. (Una excepción interesante y rare son algunos compuestos noco frecuentes de buro e hidrógeno.)
- Los átomos centrales suelen ser los de meior electronegatividad. En el esqueleto (11.10) los átomos de menor electronegatividad (2,1) son los átomos H; pero como se acaba de observar, estos átomos sólo pueden ser átomos terminales. Los átomos que les siguen en electronegatividad baja son los átomos de C y estos son los átomos centrales. Aurupa el átomo de O tiene la electronegatividad más alta (3,5), también es un átomo central. Para que el O fuese un átomo terminal en la estructura (11.10) tendria que intercambiar su posición con un atomo de H que entonces se conventirá en átomo central, cosa que no es posible. Los casos más importantes en que los átomos de O son átomos centrales son estructuras con un enlace percuo (— O O) o un grupo hidrari (— O H). En los restantes casos, el átomo de O es un átomo terminal.
- Los étemos de C son casi siempre átomos centrales. Esta es una útil canacterística a recordar cuando se escriben estructuras de Lewis de motéculas orgânicas.
- Con la excepción de un gran número de moléculas orgánicas en forma de cadena, las moléculas e iones poliatómicos tienen generalmente estructuras compectas y simétricas. Por tanto, de los dos esqueletos estructurales que se muestran a continuación para el acida tosfórico, HaPO_m el que realmente se observa es el de la derecha, que tiene una estructura más compacta.

Una estrategia para escribir estructuras de Lewis

En este namento, vamos a combinar todas las ideas que se han alo introduciendo en una estrategas específica para escribir una estructora de Lewis. Esta estrategia está placeada de modo que haya un punto de arranque y unos pasos consecutivos a segun para alcan zar una estructura de Lewis aceptable.

1. Determine el número total de electrones de valencia de la estructura.

Ejemplus. En la motécula de CH₂CH₂OH, hay 4 electrones de valencia por cada átomo de C o 8 por cada dos átomos de C; 1 por cada átomo de H o 6 para los seis átomos de H y 6 para el único átomo de O. El número total de electrones de valencia en la estructura de Lewis es

$$6 + 6 + 6 + 20$$
.

En el ten polatómico PO_1^{-1} , hay 5 electrones de valencia para el átomo de P y 6 para cada átomo de O o 24 para los cuatro átomos de O. Para obtener una carga de 3-, hay

que incorporar en la estructura otros 3 electrones de valencia. El número total de electrones de valencia en la estructura de Lewis es

$$5 + 24 + 3 - 32$$

En el ion poliatómico $\mathrm{NH_3}^4$, lay 5 electrones de valencia para el átomo de N y I para enda átomo de H o 4 para los custro átomos de H . Para obtener una carga de I + hay que *eliminar* de la estructura una de las electrones de valencia. El número total de electrones de valencia es

$$5 + 4 - 7 = 8$$

- 2, Identifique el átomo o átomos centrales y los átomos terminales.
- Escriba un esqueleto estructural adecuado y una los átomos del esqueleto mediante enlaces covalentes simples (un sólo trazo).
- Por rada enlace del esqueleto, reste dos electrones del número total de electrones de valencia.
- S. Con les efectrones de valencia restantes complete primero los octetos de los átomos terminales y después complete, en la medida de lo posible, los octetos del átomo o átomos centrales. Si les electrones de valencia existentes son justo los necesarios para completar les octetos de todos los átomos, la estructura obtenida en este momento es una estructura satisfactoria.
- 6. Si cempletada la etapa 5, falta un octeto a uno o más átomos centrales, desplace electrones de pares de solitarios de los átomos terminales formando enlaces covalentes múltiples con los átomos centrales.

La Figura 11.8 resume este precedimiento para escribir estructuras de Lewis.

EJEMPLO 11.5

Aplicación de la estrategia general para excribir una estractura de Lewis. Escriba una estructura de Lewis aceptable para el cianógeno, C_2N_2 , un gas venenoso utilizado como fonúgunte y propulsor de cobetes.

Solución

Etapa 1. Obtença el número total de electrones de valencia. Cada átomo de C (Grupo 14) liene *cuatro* y cuda átomo de N (Grupo 15) tiene *ciraro*. El número total de electrones de valencia cs.4+4.4.5+5=18.

Etapa 2. Identifique el átomo o átomos centrales y los átomos terminales. El C tiene una electronegatividad (2,5) más pequeña que el N (3,0). Los átomos de C son átomos centrales y los átomos de N son átomos terminales.

Rtapa 3. Escriba un esqueleio estructural aceptable unicado los átemos mediante enlaces covalentes simples.

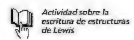
$$N-C-C-N$$

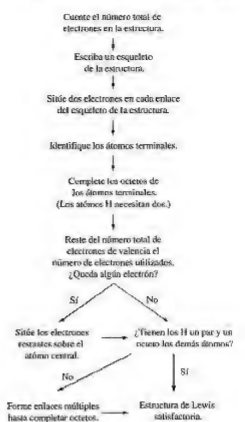
Etapa 4. Por cada eplace del esqueleto, reste dos electrones. Los tres enlaces en el esqueleto estructural incluyen seis de los 18 electrones de valencia. Quedan 12 electrones de valencia por asienas.

Étapa S. Complete los outetos de los átomos terminales de N y, en la medida posible, los de los átomos de C centrales, Los 12 electrones de valencia sólo son suficientes para completar los potetos de los átomos de N.

Etapa 6. Desplace electrones de pares de solitarios de los átomos de N terminales formando enlares covalentes máltiples con los átomos de C centrales. Los átomos de C tienen sólo cuatro-electrones en la capa de valencia y necesitan cuatro más para completar un octeto. Por tanto, cada átomo de C necesita dos pares más, que adquiere al trasladar dos pares de electrones solitarios de cada átomo de N a su enlace con el átomo de C, como se muestra a continuación.

$$: \stackrel{\sim}{N} C - C - \stackrel{\sim}{N} : \longrightarrow : N = C - C = N:$$





► FIGURA 11.8 Esquema resumen para escribir estructuras de Levris

Ejemplo práctico A: Escriba estructuras de Lewis aceptables para (a) CS₂, (b) HCN y (c) COCl₂.

Ejemplo práctico B: Escriba estructuras de Lewis aceptables pará (a) ácido fórmico, HCOOH, y (b) acetaldebido, CH₂CHO.

EJEMPLO 11.6

Escritara de la estructura de Lewis de tor ton policióntico. Escriba una estructura de Lewis eceptable para el ion nitronio, NO₃ '.

Solución

Etapa 1. Obtenga el número total de electrones de valencia. El átomo de N (Grupo 15) tiene cinco y cada átomo de O (Grupo 16) tiene seis, pero hay que quitar un electrón de valencia para obtener la carsa 1+.

El número total de electrones de valencia es 5 + 6 + 6 - 1 = 16

Etapa 2, Identifique el átomo o átomos centrales y los átomos terminales. El N tiene una efectronegatividad (3,0) más paqueña que los átomos de O (3,5). El átomo de N es el átomo central y los átomos de O son átomos terminales.

Etapa 3. Escriba un esqueleto estructural aceptable uniendo los átomos mediante enlaces covalentes simples.

$$0-N-0$$

Etapa 4. Por cada enlace del esqueleto, reste dos electrones. Los dos enlaces del esqueleto estructural incorporan etatro de los 16 efectrones de valencia. Quedan 17 electrones electrones de valencia por asignar.

Etapa 5. Complete los octotos de los átomos terminales de O y, en la medida posible, los del átomo central de N. Los 12 electrones de valencia restantes sólo son suficientes para completar los octotos de los átomos O.

Etapa 6. Desplace electrones de pares de sultarros de los áromos terminales de O formando enfaces covalentes infiliples con el áromo central de N. El átomo de N tierz sólo cuatro electrones en la capa de valencia y necesita cuatro más para completar un octeto. Por tanto, el átomo de N necesita dos pares más que adquiere al trasladar un par de electrones sultario de cada átomo de O a su enface con el átomo de N, como se muestro a continuáción.

$$\left[: \stackrel{\circ}{\Omega} \stackrel{\bullet}{\underline{\wedge}} N \stackrel{\checkmark}{\underline{\wedge}} \stackrel{\circ}{\underline{\circ}}:\right]^{+} \longrightarrow \left[: \stackrel{\circ}{\underline{\circ}} = N = \stackrel{\circ}{\underline{\circ}}:\right]^{+} \tag{II.11}$$

Ejemplo práctico A: Escriba estructuras de Lewis aceptables para los signientes iones: (a) NO*; (b) Nyll₁*; (c) O*.

Ejemplo práctico B: Escriba estructuras de Lewis acoptables para las siguientes iores: (a) BE_i(; (b) NH₂OH^{*}; (c) NCO^{*}.

Carga formal

En el Ejemplo II.6 en vez de escribir para el ion nitronto la estructura de Lewis (11.11) podríamos haber escrito la siguiente estructura.

Esta estructura no es correcta a pesar de satisfucer los requisitos habituales (número correctar de electrones de valencia y un octeto para cada átomo), por no estruplir un requisito adicional. ¿Se ha dado cuenta de que con esta estrategia para escribir estructuras de Lewis um vez que se ha determinado el número total de electrones de valencia ya no se sabe de qué átomo proceden los electrones de la estructura? Sin embargo, después de tener una estructura de Lewis aceptable se puede volver atrás y establecer de dónde procede cada electrón evaluando la carga formal. Las cargas formales son cargas aparentes que aparecen subre algunos átomos de una estructura de Lewis ruando los átomos no han contribuído con igual número de electrones al enface coyalente que los une.

La carga formal de un átomo en una estructura de Lewis es el número de electrones de valencia en el átomo libre (sin combinarse) mesos el primeco de electrones asignado a ese átomo en la estructura de Lewis.

En una estructura de Lewis los efectrones se asignan a los átomos del siguiente modo:

- Contamos todos los electrones de pures solitarios como pertenecientes por completo al átomo en que se encuentran.
- Dividimos todos los electrones de los pares enlozantes por igual entre los átomos enlazados.



Asignar electrones (e'') por este procedimiento es equivalente a escribir que

e" asignades a un áromo entazado en una estructura de Lewis = $= \text{púrecro de e" en pares solitarios} + \frac{1}{2} \text{ e" en pares colazantes}$

Como la carga formal es la diferencia entre el número de electrones de valencia en el álomo libre (sin combinarso) menos el número de electrones asignado a ese átomo en la estructura de Lewis, la carga formal (CF) puede expresarse como

$$\begin{aligned} \text{CF} &= n.^{\circ} \, \text{e}^{-} \, \text{de valencia co átomo libre} - n.^{\circ} \, \text{e}^{-} \, \text{de par solitario} - \\ &- \frac{1}{2} \, (n.^{\circ} \, \text{e}^{-} \, \text{de par enizzunte}) \end{aligned} \tag{11.13}$$

Asignemes las cargas formales a los átomos de la estructura (11.12), comenzando por la izquierda.

:0 = CF = 6 e⁻ de valencia en O = 2 e⁻ de par solitario =
$$\frac{1}{3}$$
 (6 e⁻ de par entazame) = 6 = 2 = 3 = +1

≡ N — CF = 5 c⁻ de volencia en N + 0 c⁻ de par solitario +
$$\frac{1}{2}$$
 (8 c⁻ de par enfazante) = 5 + 0 + 4 = +1

—
$$\overset{*}{\text{O}}$$
2 CF = 6 e⁻¹ de valencia en O — 6 e⁻¹ de par solitario — $\frac{1}{2}$ (2 e⁻¹ de par entazante) = 6 – 6 – 1 = -1

Las cargas formales de una estructura de Lewis se indican mediante números inscritos en un circulo, como se muestra en la estructura.

$$\begin{bmatrix} \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \\ \vdots \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \end{bmatrix}^{+} \tag{11.14}$$

A continuación se dan las reglas generales que ayudan a determinar si una estructura de Lewis es aceptable en base a sus cargas formales.

- La sança de las cargas formales de los átomos en una estructura de Lewis debe ser igual
 a cero pera una molécula neutra e igual a la carga para un ion poliatérnico. [Para la
 estructura (11,14) esta suma es. +1 + 1 1 = +1.]
- * De ser necesarias cargas formales, éstas debot ser lo menores posible.
- Las cargas formales negativas saelen aparecer en los átomos más electronegativos y las cargas formales positivas en los átomos menos electronegativos.
- Las estructuras con cargas formales del mismo signo en átomos adyacentes sun pocoprobábles.

La estructura de Lewis (11.14) sigue la primera y la segunda de estas recomendaciones, pero no la tercera. A pesar de ser el átomo de O el más electronegativo de la estructura, uno de los átomos de O tiene una carga formal positiva. El fallo más grave es que impoco sigue la cuana recomendación. Tanto el átomo de O de la izquienta como el de N adyacente tienen cargas formales positivas. Sin embargo, la estructura de Lewis de NO₂⁺ obtenida en el Ejemplo 11.6 tiene sólo una carga formal +1 sobre el átomo central de N y sigue las cuatro recomendaciones.

En la Sección 11.6, veremos algunas excepciones a esto regla de mantener las cargas formoles lo menores posible.

RECUERCE >

que las cargas formales no son cargas reales sino "balances" de cargas, obtenidos por "contabilidad electrónica", que nos ayudan a elegir una estructura de Lewis.

EJEMPLO 11-7

Escrituro de extracturas de Levis utilizando el concepto de carga formal. Escriba la estructura de Levis más versámil para el eleturo de nitrosilo, NOC1, uno de los agentes oxidantes presemes en el agua regia, mesola de los ácidos nútrico y elerhábico concentrados, que es capaz de disetver el oro.

Solución

Aunque la fórmula se escriba como NOCI, se puede desechar la estructura N — O — CI, porque sinha al átomo más electronegasivo como átomo cratral (váuve también el Ejemple práctico A). Esto conduce a los signientes esqueletos de la estructura.

Sea cuál sea el esqueleto estructural que efijamos, el número de electrones de valencia (prantos) que deben aparecer en la estructura de Lewis final es

$$5 de N + 6 de O + 7 de CI = 18$$

Cuando se desenvoltan las cuarro etapas que se indican a continuación para los dos esquebetos posibles, se obtiene un total de cuarto estructuras de Lewis, dos para cuda esqueleto. Esta duplicación ocurre purque en la etapa 4 hay dos posibilidades para completar el octeto de los átomos centrales. Las estructuras obtenidas finalmente se denominan (s_1) , (s_2) , (b_1) y (b_2) .

Complete el poteto sobre el átomo central

4. Complete el octeto sobre el atómo central

Establezca les corgos formales utilizando la Estación (11,13). En la estructura (a_i) para el átomo de N.

$$CF = 5 - 6 - \frac{1}{2}(2) = -2$$

para el étemo de O.

$$CF = 6 - 4 - \frac{1}{2}(4) = 0$$

para el átomo de Cl.

$$CF = 7 - 2 - \frac{1}{2}(6) = \pm 2$$

Proceda de mosto similar para las otras tros estaucturas. El resumen de las cargas formales para las cuatro estructuras es:

$$(a_1)$$
 (a_2) (b_1) (b_2)
N: -2 -1 0 0
O: 0 -1 0 -1
C1: $+2$ $+2$ 0 $+1$

Seleccione la mejór estructura de Lewis teniendo en cuerea las reglas para las cargas formales. Primem observe que las cuatro estructuras cumplen el requisito de neutralidad, siendo cero la suma de las cargas formales de la molécula neutra. En la estructura $\{a_i\}$ las cargas formales son grandes (+2 sobre el Cl y -2 sobre el N) y la carga formal negativa no está sobre el ótorno más electronegativa. La estructura $\{a_i\}$ tiene cargas formales sobre todos les átornos, una de ellas grande (+2 sobre el Cl). La estructura $\{b_i\}$ ce la ideal que estábamos buscando, no hay cargas formales. La estructura $\{b_i\}$ también tiene cargas formales. La mejor estructura de Lewis para el cloruro de nitresido es

Ejemplo práctico A: Escriba una estructura de Lewis para el elemen de nitrosido basándose en el esqueleto N — O — Cl, y demuestre que esta estructura no es tan verosimil como la obtenida en el Ejemplo 11.7.

Ejemplo práctico B: Escriba dos estructuras de Lewis para la cianamata, NH₂CN, importante producto químico en las industrias de fertilizantes y plásticos. Utilice el emcepto de carga formal para elegir la estructura más verosímil.

[•] Basándose en la estructura (b_c), la mejor manera de escribir la fórmula del clonoro de nitrosilo es ONCI.

11.5 Resonancia

Los cenceptos introducidos en la sección anterior nos permiten escribir muchas estructuras de Lewis, pero todavía hay algunas estructuras que plantean problemas. Veremos en oué consisten estos problemas en esta sección y en la siguiente.

Como se vió en el Capítulo 8, aunque el exigeno se presenta normalmente en forma de moléculas diatómicas de O₅, también puede presentarse en moléculas triatómicas de *azona*, O₅. El oxono se encuentra en la estratostera y también aparece en la parte baja de la atmófera formando parte de la nube de contaminación atmosférica.

Cuando utilizanos para el ozono las reglas habituales de las estructuras de Lewis, nos encontramos con dos posibilidades.

Pero hay algo equivocado en las dos extructoras. Ambas indican que un enlace exágeno-exágeno es simple y el otro doble. Sia embargo, la evidencia experimental indica que los dos enlaces exágeno-exágeno son iguales; ambos tienen una longitud de enlace de 127,8 pm. Esta longitud de enlace es menor que la longitud de 147,5 pm del enlace simple O-O en la molécula de peróxido de hidrógeno p-S-O-p, pero es mayor que la longitud

de 120,74 pm del doble enlace en la molécula de oxígenu diatómico, : O = O. Los enlaces en el caono son enlaces intermethos entre un enlace doble y uno simple. El problema se resuelve si se dice que la *verdadera* estructura de Lewis del O_2 no es *ninguna* de las dos propuestas, sino una combinación o *kibrido* de ambas, algo que podemos representar como

$$: \ddot{0} = \ddot{0} - \ddot{0}: \longleftrightarrow : \ddot{0} - \ddot{0} - \ddot{0}:$$
 (i1.15)

Cuando pueden escribirse dos o más estructuras de Lewis aceptables sin que pasda escribirse de ninguna manera la estructura "correcta", se dice que existe resonancia. La estructura verdadera es un hibrido de resonancia de las posibles estructuras contribuyentes. Las estructuras aceptables que contribuyen al hibrido de resonancia deben tener todas el mismo esqueieto, solamente pueden diferir en la distribución de los electrones dentro de la estructura. En la Expresión (11.15) las dos estructuras contribuyentes están unidas per una flecha de doble cabeza. La flecha no significa que la molécula tenga derante cierto tiempo una estructura y el resto del tiempo otra. La molécula tiene la misma estructura todo el tiempo. Prontediando el enlace simple de una estructura y el enlace dobte de la otra, se pasde decir que los enlaces oxígeno oxígeno del ozono son intermedios entre un enlace simple y un enlace dobte, es decir, enlace 1,5.

➤ Las longitudes de enface se estudian detalladamente en la Sección 11.8.

► Las dos estructuras tenonantes (11.15) soo equivalentes, es decir, contribuyen por igual a la estructuru del hábrido do resonancia. En trachos casos hay varios estructuras resonantes que no contribuyen por igual. A veces una sola estructura contribuye cusi exclusivamente.

EJEMPLO 11.8

Representación de la extructura de Lewis de un hibrido de resenancia, Escribu una estructura de Lewis del ion nestata, CH₂COO⁻.

Solución

El esqueleto estructural tiene tres átumos de H, que son átomos terminales unidos a on átomo de C, que es un átomo central. El segundo átomo de C también es un átomo central unido al primero. Los dos átomos de O sen átomos terminales unidos al segundo átomo de C.

El número de electrones de valencia (pantos) que deben aparecer en la estructura de Lewis es

$$(3 \times 1) + (2 \times 4) + (2 \times 6) + 1 = 3 + 8 + 12 + 1 = 24$$

 $de \Theta \qquad de O \qquad pers obtainer expecti-$

Dace de los electrones de vulencia se utilizan en los enlaces del exqueleto estructural y los doce restantes se distribuyen como electrones de pares sobre los dos átomos de O.

Al completar el cento del átomo de C de la derecha, nos danas cuenta de que se pueden escribir das extracturas de Lewis totalmente equivalentes dependiendo del átomo O que proporcione el par de electrones solitario para formo el doble enlace carbeno exágense. La estructura de Lewis verdadero es un híbrido de rescenancia al que contriboyen las dos signientes excucturas

$$\begin{bmatrix} H : 0: \\ H - C - C - \vec{Q}: \end{bmatrix} \longleftrightarrow \begin{bmatrix} H - C - C - \vec{Q}: \\ H : 0: \end{bmatrix} \longleftrightarrow \begin{bmatrix} H : \vec{Q}: \\ H : \vec{Q}: \end{bmatrix}$$
(11.16)

Ejemplo práctico A: Escribo estructuras de Lewis que representen el hibrido de resolvancia de la motecula SO₂.

Ejemplo práctico B: Escriba estructuras de Lewis que representen el hibrido de resonancia del ion nitrato.

11.6 Excepciones a la regla del octeto

La regla del octeto ha sido clave para escribir estructuras de Lewis y continuará siéndolo. Sin embargo, a veces debemos aceptar excepciones a esta regla, como veremos en esta sección.

Especies con número impar de electrones

La molécula de NO tiene I I electrones de valencia, un número impar. Si el número de electrones de valencia en una estructura de Lewis es impar, debe haber electrones desapareados en alguna parte de la estructura. La teoria de Lewis se ocupa de los pares de electrones y no nos indica dónde situar el electrón desapareado, que podría estar, o bien sobre el átomo de N, o bien sobre el de O. Para obtener una estructura sin cargas formales, ponemos el electrón desapareado sobre el útomo de N.

La presencia de electrones desapareados hace que las especies con un némero impar de electrones sean paramagnéticas. El NO es paramagnético. Es de esperar que las moléculas con un némero par de electrones tengan todos cibos apareados y sean diamagnéticas. Esto es le que suelle suceder; sin embargo, el O_2 , con 12 electrones de valencha es paramagnético. La teoría de Lewis no proporciona una buena estructura electrónica para el O_2 , pero la teoría de nebitales moleculares que veremos en el siguiente capítulo es mucho más precisa.

▶ En la Figura 11.3 de la Sección 11.2 se imiestra la evidencia experimental del paramagastismo del O₁. Hay pocus moléculas estables con un número impar de electrones. Más frecuentes son los fragmentos de moléculas muy reactivos que tienen uno o más electrones desapareados y se llaman endicales libres o simplemente radicales. Las fórmulas de los radicales libres se escriben habitualmente con un punto para resultar la presencia de un electrón desapareado, como en el radical metilo, +CH₁ y el radical hidroxito, +CH. Las estructuras de Lewis de estos dos radicales libres son

Estos dos radicales libres aparecen habitualmente como especies de transición en las llamas. Además, en la atmósfera se forman trazas de OH como resultado de reacciones fotoquímicas. Los radicales libres intervienen como reactivos en muchas reacciones atmosféricas importantes, como en la oxidación del CO a CO₂.

Octetos incompletos

Cuando intentamos escubir la estructura de Lewis del trifluoruro de boro, BF_h, obtenemos inicialmente una estructura en la que el átomo de B tiene solamente seis electrones en su capa de valencia, un *octeto incompleto*.

Hemos aprendido a completar los octetos de los átomos centrales desplazando electrones de pares solitarios de los átomos terminates para formar enluces múltiples. A continuación se muestra una de las *tres* estructuras equivalentes con un doble enlace horo-flúor.

Un dato que apoya la estructura (11.18) es que la longitud del enlace B—F en el BF₃ (130 pm) es menor de la esperada para un enlace simple. Un enlace más corto indica que lay más de dos electrones presentes; es decir, que el enlace tiene carácter de enlace mittiple. Por otra parte, la situación de las cargas formales en la estructura (11.18) no campte una regla importante, la carga formal negativa deberra estar sobre el átorno más electronegativo del enlace. En esta estructura la carga formal positivo está sobre el más electronegativo de todos los átomos, el F.

La alta electroregatividad del fléor (4,0) y la mucho más baja (2,0) del boro indican que el enlace flúor-boro tiene un carácter tónico apreciable (véase la Figura 11.7) y que son posibles estructuras iónicas como la siguiente.

En vista de sus propiedades muleculares y de su comportamiento químico, la mejor representación del BF₃ parece ser un hibrido de resonancia de las estructuras (11.17), (11.18) y (11.19), en el que la contribución más importante es la de la estructura (11.17) con un octeto incompleto. Cualquiera que sea la estructura del BF₃ que resaltemes, una característico importante del BF₃ es su gran tendencia a formar un enlace covalente con-

Las aplicaciones principales del Biⁿ, en la industria no son la obtención de productas químicos que contengan boro o flúor. Más bien se utiliza por las propiedades derivadas de su estructura electrónica, En la mayoría de los casos, el BF_x se recupera y se recicla.

dinado con una especie capaz de donar un par electrónico al átomo de B. Esto puede observarse en la formación del ion $\mathrm{BF_4}^-$.

$$\begin{array}{ccc}
\vdots \ddot{F} \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} - B - \ddot{F} \vdots & \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} - B - \ddot{F} \vdots & \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \ddot{F} \vdots & \vdots \\
\vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F} \vdots \ddot{F$$

En el BF₄⁻ los enleces son simples y la longitud de enlace es 145 pm.

El número de especies con octetos incompletos se limita a algunos compuestos del berilio, buto y aluminio. Quizás los mejores ejemplos son los hidruros de buro. El entace en los hidruros de boro se verá en el Capítulo 23.

Capas de valencia expandidas

Hemos intentado de manera consistente escribir estructuras de Lewis en las que todos los átomos excepto el H tengua un octeto completo, es decir, en las que enda átomo tenga 8 electrones de valencia. Hay unas pocas estructuras de Lewis que rompen está regla y ticnen 10 o incluso 12 electrones de valencia abrededor del átomo central, creándose lo que se denomina un cupa de valencia expandida. La descripción dal enlace en estas estructuras es un área activa de interés para los químicos.

Las moléculas con capas de valencia expandidas suelen estar formedas por átomos no metálicos situados a partir del tercer período enlazados a átomos extremadamente electronegativos. Por ejemplo, el fósforo forma dos cloraros, POl_x y POl_x. Se puede escribir una estructura de Lewis para el POl₂ con la regla del octeto. El POl₃ tiene cinco átomos de Clunidos directamente al átomo central y la capa externa del átomo de P parece tener diez electrones. Se pudría decir que la capa de valencia se ha expandido hasta 10 electrones. En la molécula de SF₆ la capa de valencia parece expanderse hasta 12.

El preblema que plantean las estructuras con capas de valenças espandidas es, naturalmente, ¿dónde von a parar los electrones "extra"? Esta expansión se ha racionalizado suponiendo que después de llenar completamente las subcapas 3s y 3p del átomo central (ocho electrones), los electrones extra ocupan la subcapa vação 3d. El razonamiento es que la diferencia de energía entre los niveles 3p y 3d no es muy grande y por ello, la expansión de la capa de valencia parece razonable.

Recientemente, sin embargo, algunos químicos han utilizade sofisticados programas de cálculo por ordenador para mostrar que la subcapa 3d no interviene de forma importante en el enlace de moléculas como el PCl₃ y el SF₆. Una discusión sobre la evidencia que epoye esta afirmación queda fuera del alcance de este texto.* En cualquier caso, lo que nosotros necesitumos es damos cuenta de que, al escribir estructuras de Lewis útiles para algunas especies, podemos, a veces, tener que utilizar una capa de valencia expandida para el átemo central. Las capas de valencia expandidas también se han utilizado en casos en que perecon proporcionar una estructura de Lewis mejor que la obtenida siguiendo estrictamente la regla del octeto, como sucode con las dos estructuras de Lewis para el ion sulfato que se muestran a continuación.

La justificación para incluir la estructura de la capa de valencia expandida es que tiene menos cargas formales y también que experimentalmente se determinan fongitudes de enlace azofre-exágeno menores de las correspondientes a enlaces simples. A diferencia de la estructura de octeto, la estructura de la capa de valencia expandida indica este carácter de dobte enlaco parcial. Sin embargo, una propuesta miexa argumenta que la reducción de la longitud de enlace puede atribanse al caracter parcialmente ionico de los enlaces azofre-exágeno, carácter que queda resultado en la estructura de octeto por medio de las cargas formales positivas y negatives.

Aunque estas cuestiones sin resolver sobre el concepto de capa de valencia expatidida puedan parecerle preocupantes, lo importante es recordar que la regla del octoro sia moorificar, hacciona perfectamente para la mayoria de ruestras aplicaciones de las estructuras de Lewis, Esta regla continuara siendo unestra referencia basica en lo que queda del capitulo.

11.7 La forma de las moléculas

Cuando se escribe la estructura de Lewis pum el agua parece que los átumos se disponen en lárea recia.

Sin embargo, experimentalmente se determina que la formá de la molécula no es lineal. La molécula es angular, como se muestra en la Figura 11.9, ¿Tiene realmente importancia que la molécula de H₂O sea angular en vez de lineal? Naturalmente que si. Como se verá en el Capítulo 13, la forma angular de las moléculas de agua ayuda a explicar que el agua sea un líquido y no un gas, a temperatura ambiente. En el Capítulo 14 se verá que también explica la capacidad del agua líquida para disolver tamas sustancias distintas.

Lo que hascamos en esta sección es un modelo sencillo que nos permita establecer la forma aproximada de una molécula. Desaformadamente, la teoría de Lewis no decenada subre las formas de las moléculas, pero es un excelente punto de arranque El paso siguiente consiste en utilizar un concepto basado en la repulsión entre los pares de electrones de valencia. Discutiremos este concepto después de delinir algunos términos.

Términos utilizados

Se entiende par terma molecular la figura geométrica obtenida al son los mécicos de los atomos enfaractos mediante timeas ractas. La Figura 11.9 representa la molecula triationa a (tres atomos) de agua mediante un modelo de fariras y bolas. Las bolas representan los tres atomos de la molecula y las tíneas rectas (barrus) los enfaces entre los átomos. En retadad, los átomos de la molécula están en contacto entre si, pero, para mayor claridad, se muestras solamente los centres de los átomos. Para tener una descripción complete de la forma de una molécula hace falta conocer dos magnitudes.

- fas longitudes de enlace, distancias entre los núcleos de los atomes enlavados, y
- los ángulos de enlace, ángulos entre líneas adyacentes que representan los enlaces.



♣ FIGURA 11.9 Forma geométrica de una modecula Se representa la musécula Se representa la musécula suisiturion H₂O. Para establecer la forma de esta molécula es secesario determinar has distancias entre los múcleos de los átomos enlezados y los angulos entre los enlaces adyncentes. En el H₂O las longitudes de los enlaces son d₁ = d₂ = 95,8 pm y el ángulo de enlace es α = 104,43°.

En esta sección se estudian los ángulos de enlace y en la Sección EES las longitudes de enlace.

Una molécula diatâmica tiene solamente un enlace y no hay angulo de enlace. Como la forma geométrica definida por dos nuntos es una línea recta, todas las moléculas diatómica son lineales. Una molécula triatómica tiene dos enlaces y un ángulo de enlace. Si el ángulo de enlace es 180°, los tres átomos se disponên en una línea recta y la molécula. es lineal. Para cualquier otro valor del angulo de oulace, la molecula triatúrnica se dice. que es cargador o en forma de V. Algunas moléculas poliatomicas con mas de tres atomos, tienen formas platas o incluso lineales. Más frecientemente, san embargo, los centros de los átomos de estas moléculas definen una figura geométrica tridimensional.

Teoria de la repulsión entre pares de electrones de la capa de valencia (teoria RPECV)

La forme de um molécula se establece mediante experimentos o mediante un calculo mecano-cuántico confirmado por experimentos. Los resultados de estos experimentos y cálculos están habitualmente de acuerdo con la teoría de la repulsión entre pares de electrones de la capa de valencia (RPECV). La teoría RPECV se centra en los proyes de electrones de la capa de valencia del átoma central de una estructora.

Les pares de electrones se repelen entre sí, tauto si están en enlaces quintiens (gares enlazantes) cumo si no están compartidos (pases solitarios). Los pares de electrones se disponen altedisfor de un átomo con ocientaciones que minimiem las repulsiones.

De estas orientaciones resultan las formas geométricas particulares de las moléculas.

Otro aspecto de la tenría RPECV es que no se centra exactamente en pares de electrones, sino en grapos de electrones. Un grapo de electrones puede ser un par, bien un parsolitario o bien un par enlazante, pero también puede ser un unico electron desapareado sobre un ateuto cen un octeto incompleto, como en el NO. Un grupo puede ser tanda én un enlace doble o triple entre dos átomos, de manera que el átomo de C de la molécula $\widetilde{\mathbb{Q}}=\mathbb{C}=\widetilde{\mathbb{Q}}$ tiene das grupos de electrories en su capa de valencia. Se considera que cada uno de los dos dobles enlaces con sus dos pares electrónicos es na sola grapa de electrones.

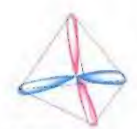
Piense en la molécula de metano, CH₄, en la que el átomo central de C ha adquirido la configuración electrónica del Ne, estableciendo enlaces covalentes con cuatro atomos de H

¿Qué orsentación tomarán los castro grupos de electrones (gares enfarantes)⁹ La analogía de los globos en la Figura 11.10 indica que las repulsiones entre grupos de electrones harán que estos se alejen crare si la más posible, bacin los vértices de un tetraedro que tenga el ácomo de C en su centro. El método RPECV produce correctamente que el CH, es una molécula tetraédrieu.

En NH, y H₂O, el átomo central está también redeado por cuatro grupos de electrones. pero estas moléculas no tienen forma tetraédrica.

Lo que sucede es que la teoria RPECV predice la distribución de los grupos de electrones y en estas muléculas los grupos de electrones están dispeestos tetraódricamente alrededor del átomo central. Sin embargo, la forma de una molécula está deternamada por la posición de los núcleos atómicos. Para evitar confusiones, llamaremos a la distribución geometrica de los grapos de electrones geometría de grupos de electrones y a la distribución geométrico de los nucleos atómicos, factor determinante de la forma molecular, geometria molecular.





A. PIGURA TO TO Modelo de globos para la repulsión entre los pares electrónicos de la capa de yafencia

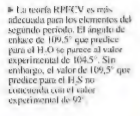
Dos globos de ferana alagrada. se separan en cuatro lóbulos si selos retuerce uniéndolos entre st. Para minamizar las interferencias. los lóbolos se orientan segúa usta disposo, but full address. (Un terraedro regular tiene como casas erates triangules. equiláseros.) El comportamiento de los lóbulos es análogo al de los gares electrónicos de la capade valencia.

En la molécuta de NH, solamente tres de los grupos de electrones son pares enlazantes, el cuarto grupo es un par solitario. Si se une el núcleo de N a los núcleos de H mediante líneas rectas se úbtiene una pircionide tdenominada piramide trigonal). Esta pirámide tiene el átorno de N en su vértice y los tres átornos de H en su base. Esto no os lo mismo que un retraedro que toviese el átorno de N en su centro. Se dice que la geometría de grapos de electrones es tetraédrica y la geometría molecular es piramidal-trigonal.

En la nodecula de 11,0 solamente dos de los cuatro grupos de electrones son pares *integrantes* y los otros dos son pares *solitarias*. La forma de la molécula se obtiene al unir los dos micleos de 11 at micleo de O mediante líneas rectas. Para el 11.0 la geometría de grupos de electrones es temaédrica y la geometría molecular es en forma de V o angular. En la Figura 11.11 se muestran las formas geumétricas de CH₅, NH₃ y 11.0, junto a modelos moleculares de los denominados de especio-fleno o compoctos.

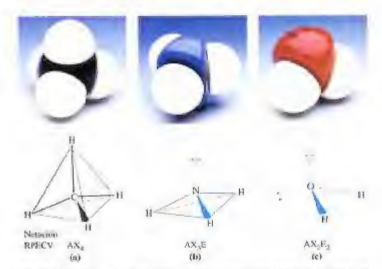
En la notación RPECV utilizada en la Figura 11.11, A es el útorno central. X es un átomo terminal o un grupo de átumos unidos al átorno central y E es un par solitario de electrones. Así, el símbole AX 4, significa que el átorno central A esta enlazado a dos átumos o grupos (X) y tiene también dos pares de electrones solitarios (E). El 14.0 es un ejemplo de molécula del tipo AX-E₂.

Para una gerimetria de grupo de electrones tetraddricas cabe esperar ángulos de enface de 109,5°, denominados ángulos de enface reparádricas. Si se miden los ángulos de enface en la molécula de CH, se obtiene un valor de 109,5°. Los ángulos de enface en el NH, y el H.O son algo más pequeños: 107 para el ángulo del enface H — N — H y 104,5° para el ángulo del enface H — O — H. Estos valores inferiores a los ángulos de enface tetrac-





Modelas de CH_o NH₁ y H₁O



▲ FIGURA 11.11 Formas moleculares besadas en una geometria de grupo do glectrones tetraedrica—CH₄, NH₃ y N₂O

Las formas moleculares se establecen mediante línera azules. Los pares de electrones solitários se misestran mediante puntos rejos situados sobre línera de trazos que perten del átorno central (a) Todos los grupos de electrones situados en torno al átorno central son pares entarantes. Lo línera azules que delimitan la molécula sen distintas de las líneras negras que representen los entaces carbono-hidrógeno. (b) El par de electrones solitario está dirigido hacia el vertice del rétraedro que "fulta" en esta figura. Los entaces mirrógeno-hidrógeno se corresponden con tres arrivas de una partende trigonel. (c) La malécula de H.O es una midecula angular, esquemastrada por los des entaces estepro-hidrógeno.

dricos pueden explicarse supeniendo que la nube de carga de los pares de electrones so fitarios se extiende forzando a los electrones de los pares enlazantes a ocercarse, con la consiguiente reducción de los ángulos de enlace

Posibles distribuciones de los grupos de electrones

En general, se encuentran situaciones en que los átmicos centrales tienen dos, tros, cuatro, cinen o seis grupos de electrones distribuidos a su alrededor.

Geometrias de grupos de electrones

- dos grepos de electrones: lineal
- · tres grupos de electrones: trigonal-plana
- cuatro grapos de efectrones: tetraédrica
- · cinco grupos de electrones: bipiramidal-trigonal
- seis enuces de electrones: octaédrica

La Figura 14.12 muestra la analogía de los globos para estos casos. Los casos de cincu o seis grupos de electrones corresponden a moléculas con capas de valencia expandidas como el PCL, y el SE_o.

La geometría molecular y la geometría de grupos de electrones solumente coinciden cuando todos los grupos de electrones son pares enlazantes. Con la notación RPECV es tas moléculas son del tipo AX., (es decir, AX., AX., AX., ...). Las fotografías de mode los de belas y barras de la Tabla 11.1 illustran los casos AX., Si uno o más de uno de los grupos de electrones son pares solutanos, la geometría malecular es distinua de la geometría de grupos de electrones, anaque se obtenga a partir de ella. Para entender todos los casos de la Tabla 11.1 se necesitan dos conceptos más.

- Cuánto más se fuerce a acercarse entre si dos grupos de electrones, mayor será la repulsión entre ellos. La repulsión entre dos grupos de electrones es mucho mayor para un ángulo de 90° que para 120° o 180
- Los pares de electrones sultarios se extrenden máy que los pares de electrones enlugantes. Debido a ello, la repulsión entre dos pares solitarios es mayor que, por ejemplo, entre dos pares enlazantes. El ceden de mayor a menor de las fuerzas repulsivas es:

par solitario por solitario > par solitario par colazante > par colazante par culazante

Considere el SF₄ (con la notación RPECV, AX_aE). En el margen se muestran las dos posibilidades para el par solitario de electrones, pero solo tina es correcta. La estructura



► FIGURA 11.12 Illustración de algunas geometrias de grupo de electrones. Las geometrias de grupo de electrones representadas sun trigonal plana (naranja) acuaedrica (grisa), hipramidal trigonal (rosa) y octabilida (omerita). Los árcuess de las extremos de los globes no sen impertantes en este madelo y no se maistran. La relación entre la geometria de grupo de electrones y la geometria molecular se resunse en la Tabla 11.1



TABLA 11.1 Geometria molecular en función de la geometria de los grupos de electrones

Número de grapos de electrones	Geometria de los grupos de electrones	Número de pares solitarios	Notación RPfCV	Geometria molecular	Angales de enlace ideales	Ejemplo	
2	Inval	n	AX,	X — A — X Ilineal)	180	BeCl.	9
,	радова разова	п	AX,	X—A X (migorial plane)	120"	BI,	4
	Ingered plana	1	AX-E	X rangalan)	20"	SO,* (8F ₃)	#
1	tetraédnéa	85	AX ₂	(tetraedrica)	109.5°	CII.	
	Setreedings	1	AX;E	x < >x	109,51	NH.	2
			- 1	X piramidal-trigonal	D)	(CH ₂)	
	jetniéchnia	2	$AX_{i}E_{i}$	X	109.55	O)).	
5	bipiramidal rigorial	n	AX,	(angular)	90', 120'	PCh 1	
			f	X Ispaniodal Ingois	alt	60	

(constitue)

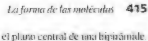
 $\{P \in I_k\}$

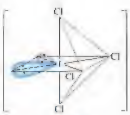
TABLA 11.1 (Continuación)

Número de gropos de electrones	Geometria de los grupos de electrones	Número de pares solitarios	Notación RPECV	Geometria molecular	Ángulos de enlace ideales	Ejemplo
	bigirumidal- tingonal	3	AX _i E ^t	X X X (tralancin)	90°, 120°	SF ₁
	bipanardal- trigonal	2	$\Delta X_i E_i$	X X X (forma de T)	540*	CIF;
	ប់ទៅគេកាន់ប៉ង់- អស់ប្រធានៅ	q ²	ΛX ₂ E,	X X ((lines))	180°	XeF ₂
6	netaédrica	c)	AX_n	× Å×	120	SF,
	vetoédrica	ı	AX ₅ E	(oceachire)	9(1	Β _τ ·, (S _{F₁)}
	octaédrica	2	AX_iE_2	siramidal-cuadrad	40°	XeF _a
				X N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		

Para ens discussion sobre la principal del SO. Totas el aparado deficiale a estructura con calaces cavalentes máligiles.

1º para una discussión sobre la principal de los efectiones de paraditamo en esta estructura, visios el apartido dediciodo a posibles distribuciones de las prin gos de electrones.





[Incurrecte]



(Сописко)

▲ FIGURA 11.13 llustración del Ejemplo 11.9 La estructura del ICI. obseevada es la éstructura plano-cuadrado.

RECUERDED

que es necesario expandir la capa de vatencia coundo hay que situar más de ucho electrones. alrededor del átomo central de una estruciura de Lewis, Estoconduce a estructurus con cincoo seis grupos de electrones. En Jus demás casos, al aplicar la teoria RPECV, las extrueturos de Lewis basadas en el octeto son plenamente satisfacturias.



Modelos REECV

correcta (estructura superior) tiene un par solitano en el pluno central de una hipirámide. Debição a ello el áragulo para dos de las interacciones par solitario-par enlazante es 90 . En la estructura incorrecta (estructura inferior) el par solitano de electrones está en la parte inferior de la hyptrâmade y tres de las interacciones par solitario-par enlazante tienen un ángulo 90°. Esta disposiçión es menos favorable.

Aplicación de la teoría RPECV

Utilice la siguiente estrategra en cuatro etapas para predecir las formas de las moleculas.

- 1. Escriba una estructura de Lewis aceptable para la especie traolécula o ion poliatómico).
- Determine el número de grupos de electrones que hay alrededor del átomo central y establezca si son grupos enlocantes o pares solitarios.
- 3. Establezea la geometria de grupos de electrones abredeckot del átexas central: fineal, trigonal-plana, tetraédrica, hipirumidal-trigonal a octaédrica.
- 4. Determine la geometria molecular de las posiciones alrededor del átomo central ocupadas por otros nócleos atómicos a partir de los dates de la Tabla 11.1.

EJEMPLO 11.9

Predicción de non forma geométrica a parter de la teoría RPECV. Prediga la geometria molecular del anión poliatómico ICI,

Solución

Utilice las cuamo etapas que se acaban de explicar.

Etapa 1. Escriba la extructura de Lewis. El número de electrones de valencia es

Def DeCl foundquair ragionness 1

$$(1 \times 7)$$
 (4×7) + 1 = 36

Se necesatan 32 electrones para unir los 4 átomos de CI al atomo central de Ly proporcionar. ocietes para todos los átomos. Para tener en cuenta los 36 electrones de valencia hace talta situar quatro electrones adicionales como pares soluarlos abededor del áromo de 1; es decir, nos venosforzados a expandir la capa de valencia del átomo l para acomodar todos los electrones necesaries en la estructura de Lowis.

Etapa 2. Hay seis grupos de electrones abrededor del átema de 1, equiro peres enfaçantes y dos pares solimnios.

Etagas 3. La geometria de grupos de electrones, es decir. la orienteción de los seis grupos de electrones es ortaédrica.

Etapa 4. El anión ICl_a es del tipo AX₃E₃ y según la Tabla 11.1 le corresponde a una geometria matecular pianat condenda.

La Figura 11.13 maestra dos posibilidades para distribuir los pares enlazames y solitarios en el ICIa. La estructura plano-cupalisada es correcta parque la linteracción par volizario-par volitario tiene un ámulo de 180°. En la estructura incorrecta el árquito es de 90° y ello causa una gran repulsión.

Ejemplo práctico A: Prediga la geometría molecular del tricloraro de nitrógeno.

Ejemplo práctico B: Protigo la geometría molecular del elevero de festarilo, POCI,, importante producto quirrico utilizado en la fabricación de editivos de gasolina, fluidos hidraúlicos y retardardores de llama.

Estructuras con enlaces covalentes múltiples

En un enface covalente multiple, todos los electrones del enfacé están confinados en la región comprepilida entre los átomos enfazados y su conjunto constituye un gadra de electrones. Comprobemos este concepto con la predicción de la estructura del dirixido de azufre. El S es el átomo central y el número total de electrones de valencia es $3 \times 6 = 18$. La estructura de Lewis es un híbrido de resonancia al que contribuyen las des estructuras mostradas al margen.

No importe qué estructura se utilice. Tunto en un caso como en el otro se cuentan como ua solo grupo las electrones del doble enlare envalente. Este enlace y el enlace simple azufre-oxigera constituyen des grupos de electrones. El tercer grupo de electrones abrededos del átomo central de S. es un par valitaria. La geometría de grupos de electrones abrededer del átomo central de S, es la de tres grupos de electrones, es decir, trigonal-planta. De los tres grupos de electrones, dos son grupos enlazantes y el otro es un par solitario. Este es el caso AX E (vesse la Tabia 11.1). La molécula es angular con un ángulo de enlace de 120°, (El ángulo de enlace observado para SO₂ es 119°.)

EJEMPLO 11 10

Predicción de la forma de una molecula con un enlore consilente militiple a parter de la teoric RPECV. Prediga la geomenia motoccilas del formaldebido. El CO, compuesto unbrodo para preparar polímeros como las resinas de melamina.

Solución

La estructura de Lewis naestrada al margen tiene un total de 12 electrones de valencia y un atoma central de C. Si todos los enlaces con el átorno de carbono fuesen simisles, el átorno de C. no tendria un octeto. Este problema se resuelve desplazando un par selitario de electrones del átorio de O al entace carbono-exégeno, que se transforma en un deble entace.

Hay trey grapos de electrones abedeska del ásomo de C. dos grapos en los enfaces simples trefação histrósemo y el tercero en el enlace doble carborar oxígeno. La genmetria de grupos de electrones para tres grupes de electrones es trigonad-plana. Costo todos los grupos de electrones participas en enlaces, la potación RPECV para esta molécula es AX1. La geometría molecular es también istuonal plana.

Ejemplo práctico A: Prediga la forma de la melécula COS

Ejemplo practico 6: El exido nuevao, N.O. es el pasiden missado vulgarinone gas latarante, utilizado como znalgésico en odentosogía. Pretiga la forma de la motécula de N.O.

Moléculas con más de un átomo central

Aunque muchas de las estructuras que uns interesan tienen solamente un único álomo contral, la tenna RPECV paede apticarse a maléculas y uniones policiómicos con más de un átomo central. En estos cesos hay que establecer la distribución geométrica de átomos terminales alrededor de cada átomo central y después combinar los resultados en una única descripción de la fricusa malecular. Este exquenta se utiliza en el Ejemplo 11.41.

EJEMPLO 11.11

Aplicación de la teoria RPEEV a una melécula con más de un átemo vistral. El isceiunato de metilo, CH₂NCO, se utiliza para preparar insecticidas como el carbani (Sevin). En la molécula de CH,NCO, los tres átornos de H y el átorno de O sen átornos terminales y los dos átornos de C y el átomo de N son átomos centrales. Haga un esquema de esta nacidental.



Saluzión

Para aplicar et método RPECV se comienza con una estructura de Lewis aceptable. El námero de electrones de valencia en la estructura es

Determine the first
$$(2 \times 4)$$
 (1×5) (1×6) $(3 \times 1) = 22$

Al escribir el esqueleto estructural y asignar los electrones de valencia, se obtiene en primer lugur una estructura con octetos incompletos. Desplazando los electrones que se indicap a contianación se consigue que cada átomo tenga un octeto.

El situato de C de la imprienta tiene cuatro grupos de electrones a su alrededos, todos ellos pares enfurantes. La forma de este extremo de la molécula es revocidaren. El ásomo de C de la derecha interviene en dos enfaces drádes y se considera que tiene dos grupos de electrones a su abrefetta. Esta distribución es finead. El átomo de N serie una distribución de nes grupos de electrones con una geometría triponol-pluma. El ángalo del enface C—N—C debería ser aproximastamente 120°



Ejemplo práctico A: Haga un esquema de la molécula de metanol, CH.OH. Indique los ánsulos de enlace de esta molécula.

Ejemplo práctico B: La giicina es su aminosicido de fórmula H-NCH, COOFI. Haga un exquerra de la molécula de glicina e indique los angulos de enluce.

Actividad sobre la polaridad de las moleculas

Formas de las moléculas y momentos dipolares

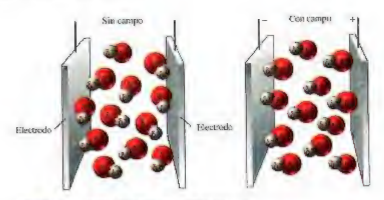
Recordemos algunas cosas que hemos aprendido sobre los enlaces covelentes polares de la Sección 11.3. En la rendécula de HCl, el áromo de Cl es más electronegativo que el áto mo de H. Los electrones están desplanados bacia el áromo de Cl. La molécula de HCl es una molécula polar. En la representación que se muestra a continuación se miliza una flecha con su comienzo cruzado (+----------------) señalando al átomo que ame los electrones con más faerza.

La magnitud del desplazamiento de la carga en un enlace covalente palar viene dada per el marmento dipolar, μ_* El momento dipolar es el producto de una carga parcial $\{\delta\}$ y una distancia (d)

$$\mu = \delta d \tag{11.26}$$

Si el producto, δd , tiene un valor de 3,34 10^{-30} culombios - metro (C - m), el momento dipolar, μ , tiene un valor llamado 1 debye, D. Un método experimental de determinación de momentos dipolares se basa en el comportamiento de las moléculas polares en un campo eléctrico, como se ilustra en la Figura 11.14.

Como se vió en la Sección 11.3, la potanidad del enlace H — El implica un desplazamiento de la donsidad de carga hacia el átorso de Cl y una separación de los centres de



▲ FIGURA 13.14 Molécules pélares en un campo eléctrico

Et dispositivo mostrado es un condensador eléctrico. Está formado por un par de electrodos separados por un medio que no conduce la electricidad pero que está formado por moléculas potares. (a) En ausencia de campo las moléculas se orientan al uzar. (b) Bajo la acción del campo, las moléculas polures se arientan respecto al campo existente entre las plucas cargadas, de modo que sus extremos negativos se dirigen hacia la placa positiva y viceversa.

cargo positiva y negativa. Suponga que co se tugar pensamos en una transferencia equivalente de una fracción de la carga del electrón del átomo de H al átomo de Cl a través de toda la distancia internuelear. Determinemos la magnitud de esta carga parcial, 8. Pasa hacer esto se necesita el valor observado del mumento dipolar, 1,03 D: la longitud del en lace H—Cl, 127,4 pm y la Ecuación (11.20) escrita en la forma

$$\delta = \frac{\mu}{d} = \frac{1,03 \text{ D} \times 3.34 \times 10^{-13} \text{ C} \cdot \text{m/D}}{127.4 \times 10^{-13} \text{ m}} = 2.70 \times 10^{-33} \text{ C}$$

Esta carga es apoximadamente el 17 por ciento de la carga de un electrón (1,602 × 10 ¹⁶ C) e indica que el HCL es aproximadamente 17 por ciento iónico. Esta estimación del carácter iónico porcentual del enlace H—Cl está de acuerdo con el valor del 20 por ciento, obtenido a partir de diferencias de electronegatividades (secuerde el Ejemplo 11.4).

CO₂ La molécula de dióxido de carbono es no polar. Para entender este observación, hace falta distinguir entre el desplazamiento de la densidad de carga electrónica en un determinado enface y en la molécula como un todo. La diferencia de electronegatividal como el C y el O ocasióna un desplazamiento de la densidad de carga electrónica hacia el átomo de O o los enfaces carbono-oxígeno y da lugar a un monunto de enface. Sin embargo, como los dos momentos de enface son iguales en magnitud y dirección y de sentido opuesto, se cancelan entre sí y dan una resultante nula del momento dipolar para la molécula.

$$0 - 0 = 0$$
 $\mu = 0$

La no polaridad del CO₂ es la evidencia experimental de la linealidad de la molécula de CO₂. Naturalmente, se puede predecir que el CO₂ es una molécula lineal mediante la teoría RPECV, basándose en la estructura de Lewis

$$: \bigcirc -C - \bigcirc :$$

H₂O La molécula de agua es palar. Tiene momentos de enlace debido a la diferente electronegatividad del H y el O. Los momentos de enlace se combinen para dar un momentos.

to dipotar resultante de 1,84 D. La molécula no poede ser lineal porque esto traería consigo una cancelación de los momentos de enlacy al igual que para el CO. Mediante la lecoia RPECV se produce que la motécula de H₂O es angular y la observación de que es una molécula polar simplemente confirma esta predicción.

CCI₄ La mulécula de tetras levum de carbono es no polar. Basándose en la diferencia de electronegatividades entre el CI y el C, se predice un momento de enlace para el culace C - Cl. El valor nalo del momento dipolar resultante significa que los momentos de eslace deben estar orientados de fal manera que se cancelan. La geometría molecular tetraédrica del CCI₄ proporciona una distribución simétnea de los momentos de enface que conduce a esta cancelación, como se muestra en la Figura 11.15a, ¿Se da cuenta que si se reemplazase uno de los átomos de CI por un atomo con una electroregatividad distinta como el de H la molécula resultante sería polar? La molécula de CHCL, tiene una retaliante no nula del momento dipolar (vezise la Figura 11,15h).

RECUERDE №

que para distinguir estre lasgeometrias meleculares tetraédrica y pláno-cuadrada no basta la carerola de momento dipolar, sino que son necesarios otros datos experimentales corras tos de difracción de Rayus X.



(a) CCI_x: upa molecula no polar



(b) CHCl₃; una molecula polar

▲ FIGURA 11.15 Formas moleculares y momentos dipolares (a) La resultante de dos de los inomentos de enlace C - Cl exla flecha poja y la resultante de les cares des es la (leche agul). Estas dos fluchas tienen sentidos. opuestos y se cancelán; la molecula de CCI, es no polar. (b) Los normentos de enface individuales se combinan dando un momente dipolar resultante (fiecha mja) de 1,04 D.

EJEMPLO 11.12

Belación entre las formas geométricos y las resultantes de los montentos dipolares de las malécritas. ¿Cuil de las siguientes maféculas será polar? Cl., ICl. BF., NO, SO.,

Solución

Polar: ICI, NO, SO. El ICI y el NO son muléculas diatómicas con una diferencia de efectoregatividades entre les átomes culazados. El SO, es una molécula angular con una diferencia. de electronogatividad entre los átomos de S y O

No polar: Cl₂ y BF₃ El Cl₃ es una molécula diatórneca con alomos identicos, por consiguiente no bay diferencia de electronegatividad, Para et BF_a, verise la Tubla 11.1. El BP_a es una molécula simetrica plana (ángulos de enlace de 120°). Los momentos de los enlaces B-F se canneling entre si,

Ejemplo practico A: Solanierae una de las siguieraes maléculas es pular. Diga de cuál se trata y por qué es polar. SE, H.O., C.H.

Ejemplo práctico B: Solamente una de las signientes moféculas es no polar. Dija de cuil se trata y pre qué és no polar. Cl₁CCH₃, PCl₃, CH₂Cl₂, NH₄.

Importancia de los pares de electrones solitarios

Homos visto que la existencia de monamos de enlace depende de las diferencias de electronogatividades y que estas momentos se cancelan (moléculas no pulares) o se cumbinan para dar un momento dipolar resultante (molécula polar) dependendo de la forma de la mulécula. Así la molécula de ezuno, O_s, no tiene mumento de enlace porque tedos sus stemos son iguales. Sin embargo, el O, tieva un memento dipolar resultante: $\mu = 0.534$ D, por lo que en este caso debe intervenir otro factor.

Al escribir la estructura de Lewis del O, en la Sección 11.5 se vió que hay dos estructuras equivalentes que cantribuyen al hibrido de resonancia. Como el átomo central de estas estructuras está redeado por tres grupos de electrones, la geometria de grupos de electrones es trigonal-plana y la molécula es angular.

Los momentos de enlace milos en el Ω_3 significan que coinciden los centros de carga positiva y negativa de los enlaces oxígeno-oxígeno, pero el par de electrones solitario del átomo central de O constituye otro centro de carga negativa aparte de los enlaces oxígeno-oxígeno. El momento dipolar de la molécula de Ω_1 se dirige hacia este centro de carga.

11.8 Orden de enlace y longitud de enlace

El término orden de enlace describe si un enlace covalente es simple (orden de enlace = 1), dable (orden de enlace = 2) o triple (orden de enlace = 3). Piense que los electrones son una especie de "pegamento" que une a los átomos por enlaces covalentes. Cuanto mayor sea el orden de enlace, es decir, cuantos más electrones haya (más pegamento), más apresados están los átomos, el uno contra el otro.

La longitud de enlace es la distancia entre los centros de los dos átomos unidos por un enlace covalente. Como cabe esperar, un enlace doble es más corto que uno simple y el triple es atin más corto. Esta relación pasede verse claramiente en la Tabla I I.2 comparado las tres diferentes longitudes de enlace para el enlace nitrógeno-nitrógeno. Por ejemplo, la longitud medida del enlace nitrógeno-nitrógeno en el N₂ (un enlace triple) es 109,8 pm, mientras que la longitud del enlace nitrógeno-nitrógeno en la hidracina, H₂N — NH₂, (un enlace simple) es 147 pm.

Quizás pueda entender mejor ahora el significado del radio covalente, introducido en la Sección 10.3. El radio covalente simple es la mitad de la distancia entre los centros de átomos idénticos unidos por un entace covalente sencillo. Así, el radio covalente simple del ctoro en la Figura 10.8 (99 pm) es la mitad de la longitud de enlace que aparece en la Tabla 11.2; es decir, $\frac{1}{2} \times 199$ pm. Además, como primera aproximación,

la longinad del culace covalente entre dos áremos puede obtenerse sumando los radios covalentes de los dos áromos.

Algunas de estas ideas sobre la longitud de enlace se aptican en el Ejempio 11.3.

Enlace	Longitud de enlace, pm	Enlace	Longitud de colace, pm	Enlace	Longitud de coluce, pin
H-H	74,14	с-с	154	N-N	145
H - C	110	c=c	134	N=N	123
EI - N	100	c=c	120	N=N	109,8
o-H	97	C-N	147	N ()	136
H-S	132	c=N	128	N=0	120
H-E	91,7	c=N	116	o-o	145
B - CI	127,4	c-o	143	o=0	121
н—ве	141.4	$\epsilon = 0$	120	F-F	143
lt.—j	160.9	C-CI	178	C1-C1	199
				Br - Br	228
				1-1	266

^{*}La mayor parte de les vulores (C—11, N—11, C—11,...) son promedios de lus longitudes que tienen un determinado entiace para varias especies y puedes variar unos pocos picómetros. Cuanço existe una sudiciola diatómica, el valor que se da es la longitud neal del entare en esa molécula (H₂, N₂ HE,...), valor que se conoce con más procisión.

EJEMPLO 11,13

Estimación de las tengitudes de entare. Estimo lo más conocamente posible las siguientes losgitudes de entare: (a) entares rátrigeno-hidrógeno en el NH_S (b) entare brono-cheo en el BrC1.

Solución

- (a) La estructura de Lewis del amonfaco dada en la Sección 11.2 indica que los entaces nitrógeno-hidrógeno son entaces simples. El vutór que se da en la Tabla 11.2 para el entace N — H es 100 pm, así que éste es el valor que estimaríanos. (El valor observado para el entace N — H en el NH, es 101.7 ma.)
- (b) No encontrarms una longitud de enface bromos-form en la Tabla 11.2. Necesitamos calcular una longitud de enface aproximada utilizando la relación entre la longitud de enface y el radio covalente. El BrC1 dene un enface lis Cl simple [integine simplemente que sustituye un átorno Cl por un átorno Br en la estructura (11.4)]. La longitud del enface Br Cl es la initad de las longitudes de enface Cl Cl, más la mitad de la longitud de enface lis Br: (1/2 × 199 pm) + (1/2 × 228 pm) = 214 pm. (La longitud de enface observada es 213.8 pm.)

Ejemplo práctico A: Estime las longitudes de calace de los enlares carbono-ladrógeno y carbono-bromo en el CH₃Br.

Ejemplo práctico B: Est una molécula de CO₂ cada átomo de O está unido al átomo de C con una longitud de enlace de 116,3 pm. Escriba una estructura de Lewis aceptable para el CO₃, que sea consistente con la evidencia experimental.

11.9 Energías de enlace

Para establecer si una estructura de Lewis es adecuada, además de las longitudes de enlare se pueden utilizar las energías de enlace. La energía, la longitud y el orden de enlace están relacionados entre sí, de manera que a mayor orden de enlace, menor es la longitud del enlace entre dos átorros y mayor es la energía del enlace.

Al unirse los átomos aislados formándose un enlace covatente se libera energía y para separar los átomos unidos por enlaces covalentes se debe absurber energía. La energía de disociación del calace, D, es la cantidad de energía necesaria para tumper un mol de enlaces covalentes en una especie gaseosa. Las unidades SI son kilojulios por mol de enlaces (kJ/mol).

Se paede pensar en la energía de disociación del enlace del mismo modo utilizado en el Capítulo 7 para una variación de entalpía o un calor de reacción. Per ejemplo,

Require del enlace:
$$H_2(g) \longrightarrow 2 H(g)$$
 $\Delta H = D(H-H) = +435,93 \text{ kJ/mol}$
Formación del enlace: $2 H(g) \longrightarrow H_2(g)$ $\Delta H = -D(H-H) = -435,93 \text{ kJ/mol}$

No es difficit imaginarse el significado de la energía de enlace para una molécula diatómico, porque solamente hay un enlace en la molécula. Tampneo es difficil darse cuenta de que la energía de disociación del enlace para una molécula diatómica puede expresarse con bastante precisión, como en el caso del H₂(g). La situación es diferente para una molécula poliatómica (Figura 11.16). La energía necesaria para disociar un mol de átomos rempiendo un enlace O — II en cada molécula de H₂O

$$H - OH(g) \longrightarrow H(g) + OH(g)$$
 $\Delta H = D(H - OH) = +498.7 \text{ kJ/mol}$

es distinta de la energía necesaria para disociar un mol de átomos H rompiendo los enlaces en el OH(g).

$$O = H(g) \longrightarrow H(g) + O(g)$$
 $\Delta H = D(O = H) = +428.0 \text{ kJ/mol}$

Los dos enfaces O-H del H_2O son idénticos; per consiguiente, deben tener energias idénticas. Esta energía, que podemos llamar energía del enface O-H en el H_2O , es el pro-

435,93 kJ/mel

468,7 ⊠/med H - | 0 — H

> 428,0 kJ/mel O 🟂 11

A FIGURA 11.16 Comparación de algunas energias de enlace

Hace faita la misma cantidad de energía, 435,93 kJ/mol, para temper todos los enlaces H—H. En el H₂O isace faita más energía para remper el primer enlace (498,7 kJ/mol), que para remper el segundo (428,0 kJ/mol). El enlace roto en segundo lugar es el del radical OH. La energía del enlace O—H en el H₂O es la media de los des valores: 463,4 kJ/mol).

TARIA	113	Engra	las de en	face medias*

Enlace	Energia de enluce, k.l/mol	Enlace	Energia de calace, kJ/mol	Enlace	Energía de enlace, kJ/mol
нн	436	с-с	347	N-N	163
H = C	414	c=c	611	N = N	418
H-N	389	C = C	837	NEWN	946
H - O	464	C-N	305	N-0	222
H-S	368	c=N	615	N=0	590
H-F	565	c=N	891	o-o	142
H - CI	431	c-o	360	o=o	498
H - Br	364	c=0	736	F-P	159
H - I	297	C-Cl	339	CI-CI	243
				Br - Br	193
				1-1	151

[&]quot;Aunque todos los datos se dan appoximadamente con la misma precisión (tres vifras significativas), algunos valores se conocen con más precisión. Concretamente, los valores de las moléculas dispómicas: H₂, HF, HCl, HBr, HJ, N₂ (N≡N), O₂ (O≡O), F₂, Cl., Biy e la no son realmente energias de enjace medias sino energias de disociación del

medio de los dos valores que se acaban de dar. 463,4 kJ/mol. La energía del calace O — H en otras moléculas que tienen el grupo OH será algo distinta de la de H — O — H. Por ejemolo, en el metanol, CH₂OH, la energia de disociación del enlace O — H, que podemos representar como D(H—OCH₃) es 436,8 kJ/mol. Las energías de enlace (verise la Tabla 11.3) se suelen calcular como valores medias. Una energía de enlace media es el valor medio de las energías de dispolación del enlace de varias especies distintas que tienen determinado enlaço. Es de comprender que las energías de enlace medias no pueden establecerse con tanta precisión como las energías de disociación del entece específicas,

Como quede verse en la Tabla 11,3, los enizces dobles tienen energias de enlace más altas que los enluces simples entre los mismos átomos, pero las energias de enlace no llegan a duplierar sus valores. Los enfaces triples son todavía más fuertes, pero los valores de sus energias de enlace no liegan a triplicar los de los enlaces simples entre los mismos áfornos. Esta observación agerca del orden y la energía de enlace nos parecerá muy razonable cuando se describan los enlaces múltiples de manera más completa en el próximo capítulo.

Las energias de enlace tienen también aplicaciones interesantes en termoquímica. Para una reacción entre gases, piense en el proceso

En este proceso hipotético, primero se rompen todos los enlaces de las moléculas de reactivo y se forman átomos gaseosos. La variación de energía de esta etapa es $\Delta H({
m mp})$ tura del enlace) = XEE(reactivos), desde el símbolo EE significa energía de enlace. A continuación, se permite que los átomos gaseosos se recombinen dando las moléculas de producto. En esta etapa se forman los enlaces y la variación de entalpia es ΔH (formación del enlace) = $-\Sigma EE$ (productos). La variación de entalpla de la reacción es entonces

$$\Delta H_r = \Delta H(\text{ruptura calaxe}) \pm \Delta H(\text{Formación calaxe})$$

$$\approx \Sigma \text{EE} (\text{reactives}) = \Sigma \text{EE} (\text{productas})$$
(11.21)

El símbolo aproximadamente igual (**) en la expresión (11.21) significa que es probable que algunas de las energías de enlace utilizadas sean energías de enlace *medias* en vez de energias de culace verdaderas. Además se cancelan muchos términos perque apa-

RECUERDE >

que las energias de culace se tebulan para motéculas disladas en estado gasecon y nú ton aplicables para moléculas en contacto práximo como las delíquidos y sólidos.

⁶El valor paro los colasta C=0 en el CO_2 es 799 kl/mol.

423

recen los mismos tipos de enlaces en los reactivos y en los productos. Podemos basar el cálculo de ΔH_{r} justamente en el número y tipos de enlaces *netos* que se rompen y se forman, como se illustra en el Ejemplo 11.14.

EJEMPLO 11.14

Cálculo de la entalpla de una reacción a partir de las energias de enlace. La reacción entre el metano (CH₄) y el cloró produce una mezcla de productos flamados clorometanos. Uno de ellos es el monuebrometanos. CH₂Cl, que se utiliza en la preparación de siticonas. Calcule ΔH para la reacción

$$CH_d(g) + CI_2(g) \longrightarrow CH_3CI(g) + HCI(g)$$

Solución

Para ver los enfaces que se rompen y se forman es conveniente escribir las fórmulas estructurales (o estructuras de Lewis) como las de la Figura 11.17. Al aplicar literalmente la expresión (11.21) se remperian *cuatro* enfaces C—II y un enface CI—CI y se formarían tres enfaces C—II, un enface C—CI y un enface H—CI. Sin embargo, la variación neta es la raptara de ameníace C—II y un enface CI—CI, seguida por la formación de un enface C—CI y un enface CI—CI.

 ΔH pora la regiona neta de colocex:
1 mol de enlaces C = EE + 414 kJ1 mol de enlaces C = EE + 414 kJ5 ma: +657 kJ

AH para la formación nem de culaves: 1 mol de culaces C → C1 → 339 kJ l mol de culaces H → C1 → 431 kJ

Entalpla de la reacción: $\Delta H_r = 657 - 770 = -113 \text{ kJ}$

Ejemplo práctico A: Estimo la variación de entalpía de la siguiente reacción utilizando las energías de enlace.

 $2\,H_2(g) \,\pm\, O_2(g) \, {\longrightarrow} \, 2\,H_2O(g)$

Ejemplo práctico B: Estime la entalpla de formación de NH₂(g) utilizando las energías de enlace.

(Sugerincia: ¿cuál es la resoción que tiene la variación de entalpía requerida?

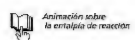
No es más ventajoso utilizar energias de enlace en vez de datos de entalpías de formación. Las entalpías de formación se conocen generalmente con bastante precisión, mientras que las energías de enlace son solamente valores medios. Pero cuando no se dispone de datos de entalpías de formación, las energías de enlace pueden ser especialmente útiles.

A FIGURA 11.17 llustración del Ejemplo 11.14. Ruptura y formación de enlaces netes en una reaction química

Los enlaces rotes son los señalados en rojo y los enlaces formados son los señalados en azol.

Los otros enlaces que no se modifican están en negro. El cambio neto es la ruptura de un enlace

C—H y un enlace CI—CI y la formación de un enlace C—CI y un enlace H—CI.



Oua manera de utilizar las energías de enlace es para predecir si una resoción será endofernico o exotérmico. En general si

enlaces débiles
$$\longrightarrow$$
 enlaces fisertes $\Delta H < 0$ (exotérmical frections) (produces)

y

collages fuertes
$$\longrightarrow$$
 enfaces débites $\Delta H \ge 0$ (endotérmica)
(reactives) (productes)

El Ejemplo 11.15 aplica esta idea para una reacción en la que intervienen especies inestables may reactivas cuyas entalpías de formación no están tabuladas normalmente.

EJEMPLO 11.15

Predicción del cordeter exetérnico o endotérnico de una reacción a partir de las energias de colaca. Una de las etapas en la formación del resnacionometario (Ejemplo 1 L14) es la reacción entre un átomo gasenso de cinto (un radical cinto) y una molécula de metara. Los productos son un radical metilo inestable, «CH₃, y HCl(g). ¿Es esta reacción exetérnica o endotérnica?

$$\operatorname{CH}_{\ell}(g) + \cdot \operatorname{Cl}(g) \longrightarrow \cdot \operatorname{CH}_{3}(g) + \operatorname{HCl}(g)$$

Solución

Per cada mulécula de CH, que reacciona se rempe un cetece C — H, necesitándose 414 kJ por unal de entaces; y se forma un entace H— Cl, liberándose 431 kJ por unal de entaces. Como la energia liberada el formarse los nuevos entaces es mayor que to la energía absorbida al remperse los entaces iniciales, se predice que la reacción será excuéntaca.

Ejemplo práctico A: Una resceión que tiene lugar de toma natural como pane de la secuencia de reacciones implicadas en la destrucción del como (messe la Secuión 8.3) es

$$NO_2(g)+O(g)\longrightarrow NO(g)+O_1(g)$$

¿Es esta reacción exotérmica o endotérmica?

Ejemplo práctico B: Prediga si la siguiente resoción será exotérmica o endotérmica:

$$H_2O(g) + CI_2(g) \longrightarrow \frac{1}{2}O_2(g) + 2 HCI(g).$$

Resumen

En un símbolo de Lewis se representan los electrones de valencia de un átmino mediante puntos situados afrededor del símbolo quámico. Una estructura de Lewis es una combinación de símbolos do Lewis utilizados para representar enlaces químicos. Normalmente, todos los electrones de una estructura de Lewis están apareados y cada átomo de la estructura adquiere ocho electrones en su cupa de valencia (regla del octato).

La mayorfu de los enlaces tienen carácter parcialmente iónico y parcialmente covalente. Si los centros de la carga positiva y segativa de un enlace se separan debido a que uno de los miembros del enlace atraca los electrones más fuertemente que el otro, se dice que el enlace es polar. La polaridad de un enlace prodecirse mediante el concepto de electronegatividad. A mayor diferencia de

electronegatividades entre dos átomos, mayor polaridad del enlace y mayor carácter tónico del enlace.

Para escribàr la estructura de Lewis de una molécula covalente se necesita conocca el esqueleto estructural, es dectr, cuál es el átomo central y qué átomo están unidos a él. Normalmente el átomo con la electronegatividad más bajo es el átomo comad. El concepto de curga formal es a veces feil para seleccionar el esquetero estructural y para establecer la veresimilitud de una estructura de Lewis.

Frecuentemente es posible escribir más de una estructura de Lewis aceptable para una especie. En estos casos ta verdadera estructura es un hibrido de resonancia al que contribuyen dos o más estructuras. A veces una motécula paede tener electrones desaparealos (como el NO) y, en algunos compuestos de no metales del terrer periodo en adelante, para poder escribir una estructura de Lewis fa capa de valencia del átomo central debe expandirse hasta incluir 10 o 12 electrones.

La teoría de la repulsión entre pares de electrories de la capa de valencia (teoría RPECV) es un método eficaz para predecir las formas de las motéculas. La forma de una motécula (o ion poliatómico) depende de la distribución geométrica de los grupos de electrories de la capa de valencias y de si estos grupos son efectues es enfazantes o pares solitarios. Una aplicación importante de la información sobre las formas de las motéculas consiste en estable-

cer si la combinación de los momentos de enlare de una molécula da como resultado un momento dipolar. Las moléculas que tienen momento dipolar se litaman moléculas polares y las que no lo tienen se litaman moléculas no notares.

Las propiedades moteculares como la longitud de enlece y la energía de enlace se utilizan para establecer si una determinada estructora de Lewis es aceptable. Por ejemplo, paeden utilizarse para establecer si un enlace coyalente tiene carácter de enlace múltiple. Además, las energías de enlace pueden utilizarse para estimar les variaciones de entalpia de las reacciones entre gases.

Ejemplo de recapitulación

El flueroro de nitrilo es un rescuvo gascoso utilizado como propulsor de cohetes. Su composición es 21,55 por ciemo de N, 49,23 por ciento de O y 29,23 por ciento de F, en masa. La densidad del gas a 20 °C y 1 sim es 2,7 g/L. Describa la molécula de fluoruro de nitrilo tan completamente como le sea posible; es decir, determine su férmula, estructura de Lewis, forma molecular y polaridad.

 Determine ta frirmula empírica. Comlenze con la composición cersesimal del compuesto y proceda como en el Ejemplo 35. En 100,0-g de compuesto.

$$\begin{array}{l} \mathrm{mol}\ N = 21,55\ \mathrm{g}\ N \times \frac{1\ \mathrm{mol}\ N}{14,007\ \mathrm{g}\ N} = 1,539\ \mathrm{mol}\ N \\ \mathrm{reol}\ O = 49,23\ \mathrm{g}\ O \times \frac{1\ \mathrm{mol}\ O}{15,999\ \mathrm{g}\ O} = 3,077\ \mathrm{mol}\ O \\ \mathrm{mol}\ F = 29,23\ \mathrm{g}\ F \times \frac{1\ \mathrm{mol}\ F}{18,998\ \mathrm{g}\ F} = 1,539\ \mathrm{mol}\ F \end{array}$$

 $t_{\rm in}$ fórmula empírica es $N_{1.590}O_{1.007}F_{1.590}=NO_2F$. La masa molar basada en la fórmula empírica es

 Determine la fórmula molecular verdadera. Utilice el método del Ejempto 6.10 para establecer la masa molar del gas.

mass motion =
$$\frac{mRT}{PV} = \frac{dRT}{P}$$

= $\frac{2.7 \text{ g/L} \times 0.0821 \text{ atm L mol}^{-1} \text{ K}^{-2} \times 293 \text{ K}}{1.00 \text{ atm}}$

La maxa mobir verdadera y la basada en la fórmula empirica coinciden. La fórmula molecular verdadera coincide con la fórmula empirica; NO₂F. 3. Exertibularia estructuar de Lewis. E1N debe ser el átomo central porque tiene la electronegatividad más baja. Los otros átomos son átomos terminales. Hay dos estructuras equivolentes que tienen un enlace doble nitrágena exágeno y los atros enlaces simples, es decir, dos estructuras contribuyen a un hibrido de resusancia.

$$\overset{\circ}{\circ} = \overset{\circ}{\mathsf{N}} - \overset{\circ}{\mathsf{H}} : \longleftrightarrow \overset{\circ}{\circ} \overset{\circ}{\circ} - \overset{\circ}{\mathsf{N}} - \overset{\circ}{\mathsf{H}} :$$

4. Aplique la teoria RPECV. Los tres grupos de efectrores alrededor del tátomo central N tienen una geometria de grupos de efectrones trigonal-plana. Como todos los grupos de efectrones, participan en el enlace, la geometría molecular tumbién es trigonal-plana y se prédicen ángulos de enlace de 120°. (El ángulo del enlace F—N—O determinado experimentalmente es 118°.)

5. Establezca la polaridad de NO₂F. La molécula tiene forma simétrica y sería no polar si todos los momentos de enlace fuesen de ligual magnitud. Por otro lado, como el F es más electronegativo que el O, el momento del enlace N — F es mayor que los momentos de los enlaces N — O y el resultado es un momento dipolar pequeño. NO₂F es una molécula polar.

Términos clave

ángulo de coloce (11.7) átomo central (11.4) átomo terminal (11.4) capa de valencia expandida (11.6) carga formal (11.4) diferencia de electronegatividades (Δ EN) (11.3) electronegatividad (EN) (11.3) energía de disociación del enlace, D (11.9) energía de enlace media (11.9) enlace covalente (11.1) eplace covalente coordinado (11.2)

Atención a...

Los polímeros, sustancias macromoleculares



Todas las moléculas estudiadas en este capitulo tienen masas moleculares en el intervolo desde 2 u (para el H₂) hasta aproximadamente 200 u. Sin embargo, algunes moléculas tienen masas moleculares hasta varios millones de midades de masa atorrica, son las macromoléculas o polímeros. Los polímeros se forman al unirse muléculas seneillas de masas moleculares pequeñas constituyéndose moléculas extremadamente grandes. Los polímeros con masas moleculares per debajo de aproximadamente 20.000 u se denominan polímeros de baja musa mulecular y los de más de 20.000 n. polímeros de alta masa molecular.

Un pelimero muy trecuente es el policideno. Conto todica su nombre, su unidad hásica denominada monomero es la molécula de etiteno que tiene la estructura de Lewis:

Se puede linaginar que la polimerización del etileno se micia con la "arientina" de los enlaces dobles de las moléculas de etileno

Cada átomo de C del fragmento molecular resultante (raidicul) forma etro colace covalente simple con un átomo de C de ciro fragmento molecular y así sucesivamente, producióndose la siquiente estructura.

enlace covalente doble (11.2)
enlace covalente múltiple (11.2)
enlace covalente polar (11.3)
enlace covalente simple (11.2)
enlace covalente triple (11.2)
enlace iónico (11.1)
esqueleto estructural (11.4)
estructura de Lewis (11.1)
geometria de grupos de electrones (11.7)

geometria moiseular (11.7) kongitad de enlace (11.8) moiseula potar (11.7) momento dipolar, p. (11.7) ordeto (11.1) ordeto de enlace (11.8) par culariante (11.2) par solitario (11.2) radical libre (11.6)

regla del octeto (11.2) resonancia (11.5) símbolo de Lewis (14.1) teoría de Lewis (11.1) teoría de la repulsión entre pares de electrones de la capa de valencia (teoría RPECV) (11.7)

Cuestiones de repaso

- Defina los siguientes términos utilizando sus proplas palabras:

 (a) electrones de vulencia;
 (b) electronegatividad;
 (c) energía de disociación del enlace;
 (d) enlace covalente doble;
 (e) enlace covalente coordinado.
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas; (a) carga formal; (b) resonancia; (c) capa de valencia expandida; (d) energia de calace.
- Explique las diferencies importantes entre cada par de términos: (a) entace covalente y entace iónico: (b) electrones de par solitario y electrones de par entazante; (c) geometria molécular y geometria de grupos de electrones; (d) momento de enlace y memento dipolar resultante; (e) molécula polar y molécula no polar.
- Escriba los símbolos de Lewis para los siguientes átomos e tones: (a) H'; (b) Kr; (c) Su²⁺; (d) K'; (e) Br²; (f) Ge; (g) N: (h) Cu; (i) Se²⁺; (j) Se³⁺.

A continuación se muestra la notación en la que la unidad de monômero se ericienta entre dos corchetes y el subíndice n representa el mimero de monoméros que hay en la nacronolécula futal. En geperat, n varía entre varios cientos y varios miles.

$$\begin{bmatrix} H & H \\ \vdots & \vdots \\ C - C \\ \vdots & \vdots \\ H & H \end{bmatrix}_{\kappa}$$

En el Capítulo 27 se estudiará cómo se abre el entace doble del $C_2 I_4$ y cómo se propagan y terminan las cadenas poliméricas.

Otro polímero cuyas unidades monoméricas se unen por sus extremos es el láter o caucho natural.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} \end{array} \text{C} = \text{C} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} \end{array} \text{C} = \text{C} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} \end{array} \text{C} = \text{C} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} \end{array} \text{C} = \text{C} \end{array}$$

Los primeros productos de caucho cran de peca milidad porque se volvían pegajosos en los días culurosex y rígidos en los fríos. En 1839, Charles Goodyear descubrió secidentalmente que calentando una mezela de caucho y azufre pedía obtenerse un producto más fuerte, más elástico y más resistente al calor y al frío que el caucho natural. Este proceso se denomina actualmente vulcanización (en honor a Vulcano, díos romano del fuego). El objeto de la vulcani-

zación es formar *entre cruzamientos* entre las largas cadenas de polímeros. A continuación se muestra un ejemplo de entrecruzamiento a trayés de dos átomos de azotre:

Los polimeros son productos de usa lubitual en el mando recidente. El nylon, uno de los primeros polímeros producidos, ex semejante a una seda artificial y se utiliza para bacer ropa, cuerdos y velas. El polimero tellón (politetrafluxerileno) contiene flúor y se utiliza en los reéubeimientos untiadherentes de sarteges y recipientes para horates. El clorero de polivinilo (PVC) se etiliza para envolver alimentos y para fabricar mangueras, ruberías y baldosas. En resumen, la industria de los polímeros es muy importante. Por ejemplo, se estima que aproximadamente la mitad de los químicos trabajan en polímeros. Además del lítex, que procede del árbol del caucho (Heven brasillensis), hay otros muchos polímeros naturales. La celulosa, material básico estructural de los plantas, es un polúmero del azúcor glucosa (C₆H₁₃O₂). Las proteínas son polínteres de alta maso melecular que tienen aminegicidos como monómeros. El ADN, llamado a veces "hilo de la vida", también es una susancia macromolecular. En el Capítulo 28 se profundizará en el estudio de estos polímeros naturales.

- Escriba estructuras de Lewis para los signientes compuestos iónicos: (a) cloruro de calcio; (b) sulforo de bario; (c) óxido de liño; (d) fluorazó de sodlo; (e) nitruro de magnesio.
- Escriba estructuras de Lewis para los siguientes moléculas, que tienen solamente enlaces covalentes simples: (a) fCl; (b) Br-; (c) OF.; (d) Nla; (c) H-Se.
- Escriba una estructura de Lewis sceptable para cada una de las siguientes moléculas, que tienen al menos un enlace covalente multiple (doble o triple). (a) CS₂; (b) (CH₂);CO; (c) Cl₂CO; (d) FNO.
- Indique lo que está equivocado en cada uma de las siguientes estructuras de Lewis.

(a)
$$H - H - N - O - H$$

(c)
$$[\cdot\hat{C} = \hat{N}^{z}]$$

 Cada uno de los siguientes compuestos idnicos está formado por una combinación de iames politarámicos y menoatómicos. Represente estos compuestos mediante estructuras de Lewis. (a) Ca(OH)₂; (b) NH₄Br; (c) Ca(OH)₂.

Asigne cargas formales a cada una de las siguientes estructuras.

- H. ¿Coóles de las siguientes especies espera que sean diamagnéticas y custes paramagnéticas? (a) OH*; (b) OH; (c) NO₃; (d) SO₃; (e) SO₃**; (f) HO₂.
- Escriba estructuras de Lewis aceptables para las siguientes especies, utilizando la notación de capas de valencia expandidas cuando sea accesario. (a) Cl₂O; (b) PF₃; (c) CO₃^{3,4}; (d) BcP₄.
- 13. Todique la forma correcta de cada una de las siguientes moléculas, (a) H₂S; (b) N₂O₄; (c) HCN; (d) SbCl₆; (e) HF₄ sabiendo que buy una lineal, otra angular, otra plana, otra tetraédrica y otra extraédrica.
- Prediga las formas de las siguientes especies que contienen antfre: (a) SO₂; (b) SO₂²⁻; (c) SO₄²⁻.
- Prediga las formas geométricas de: (a) CO; (b) SiCl₄; (c) PH₂;
 (d) ICl₃; (e) SbCl₃; (f) SO₂; (g) AlF₆
- Utilice los datos de las Tablas 11,2 y 11.3 para determinar
 (a) la longitud de enlace y (b) la energía de enlace de cada enlace en la siguiente estructura.

- Sin utilizar las tablas del texto, indique cuál de los siguientes enlares espera que tenga la longitud de enlace mayor. Justifique su respuesta, (a) O₂; (b) N₂; (c) Br₂; (d) BrCl.
- 18. Una reacción que transcurre en la parte alta de la atmósfera y que está implicada en la formación del ozono es O₂ → 2 O. Sa utilizar la Tabla 11.3, indique si esta reacción es endotérmica o exorérmica. Razone sa respuesto.
- Utilize los dotos de la Tubla 11.3 y, sia hazer cálculos detallados, determine si cada una de las siguientes reacciones es gantérmica o cudotérmica.
 - (a) $CH_d(g) + H(g) \longrightarrow CH_d(g) + HI(g)$
 - (b) $H_2(g) + I_2(g) \longrightarrow 2 HI(g)$
- 20. Sin táltizar ninguna tabla o figura del texto excepto la tabla poriódica, indique cuál de los siguientes átomos: Bi, S, Ba, As o Mg, ocupa la posición intermedia cuando se clasifican en orden de electronogatividad creciente.
- Utilice sus conocimientos sobre electronegatividades y, str.
 utilizar ninguna tabla o figura del texto, ordene los siguientes
 enlaces según su carácter iónico creciente: C—H; F—H;
 Na—Cl; Br—H; K—F.
- ¿Cuáles de las siguientes moléculas espera que tengan inomento dipolar (μ): (a) F₂; (b) NO₂; (c) BF₃; (d) HBr; (e) H₂CCl₂; (f) SiF₆; (g) OCS? Razone su respuesta.

Ejercicios

Teoria de Lewis

- 23. Dé ejemplos para los que la siguiente expresión no sea correcta. "Todos los áromos en una estructura de Lewis tienen un octeto de electrones en sus capas de valencia."
- ¿Cuál de las siguientes especies tione estructuras de Lewis que no obedecen la regia del octeto: NH₃, RF₃, SF₆, SO₁, NH₄⁺, SO₆²⁺, NO₆? Razone su respuesta.
- 25. Represente mediante estructuras de Lewis los enlaces entre los siguientes pares de elementos. Las estructuras deben mostrar si el enlace es esencialmente iónico o covalente. (a) Cs y Bc; (b) H y Sb; (c) B y Cl; (d) Cs y Cl; (e) Li y O; (f) Cl y L
- Indique los monivos por los que las siguientes especias no existen como moléculas estables. (a) 11, (b) HHe; (c) 11e₂; (d) H₃O.
- Solamente una de las siguientes estructuras es correcta. Indique de cuál se trata y los errores que tienen las otras.
 - (u) ion cianato,

(h) ion carburo.

$$[C \equiv C:]^2$$

(c) ion hipoclerito,

$$\{: \tilde{\mathbb{Q}} - \tilde{\mathbb{Q}} : \mathbb{T}$$

(d) éxido de nitrógeno(II), $\vec{N} = \vec{0}$:

28. Indique lo que está mal en cada una de las siguientes estructuras de Lewis y reemplace cada una de ellas por una estructura más aceptable.

(b)
$$[:\ddot{\mathbf{G}}]^{+}(:\ddot{\mathbf{G}}^{*})^{2-}[\ddot{\mathbf{G}}^{*}]^{1}$$

Enlace iónico

- Deduzea utilizando estructuras de Lewis las térmulas correclas para los siguientes compilestos iónicos. (a) sulfuro de litio;
 (b) Fluoram de sodao; (e) induro de calcio; (d) cloruro de escandio.
- 50. Bajo condictores adecundas tanto el hidrógeno como el oxigeno forman iones monosiómicos. ¿Cuales son los sómbolos de Levis de estas iones? ¿Cuales son las estructuras de Lewis de los compuestos (a) hidraro de lítio; (b) hidraro de alcio; (c) nitraro de magnesio?

Carga formal

- 31. Tanto el concepso de estado de oxidación como el de carga formal incluyen convenios pera asignar los electrones de valencia a los ábenes enlazados de los conspessos, pero obvienente so son ceincidentes. Describa varios aspectas en las que estos concentos se diferencian.
- Aunque la idea de una estructura de Lewis con cargas formales nulas o lo menores pósible es aplicable en la mayor parte de los casos, describe algunos casos significativos que parecen contradecir esta idea.
- ¿Cuátes la carga fromal del árumo indicado en cada una de las siguientes estructuras?
 - (a) el átomo central de O en O.
 - (b) B en BE,
 - (c) N en NO:
 - (d) Pen PCh.
 - (c) Lon ICL.

- Asigne las cargas formates a los átomos en las signientes especies y a continuación seleccione el esqualeto estructural más probable.
 - (a) H₂NOH to H₂ONH
 - (b) SCS o CSS
 - (c) NFO a FNO
 - (d) SOCI, o OSCI, o OCI,S
- Utilizando e) concepto de carga formal se establecteron las estructuras (11.11) y (11.12) como estructuras de Lewis mús probables del NO₂^a. ¿Se puede bacer lo mismo para establecer una única estructura como estructura más vereximil del CO₃H^a?
 Rexone su restructura.
- 36. Demuestre que a veces la idea de minimizer las cargas formales de una estructura se contradice con que sea más frecuente observar estructuras simétricas y compactas que estructuras alargadas y cust varios átomos contrates. Utilise como ejemplo ilhetrativo el CIO.

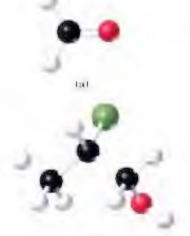
Estructuras de Lewis

- Escriba estructuras de Lowis aceptables para las siguientes modeculas: (a) H-NOH; (b) HOClO;; (e) HONO; (d) O₂SO₂.
- 38. Cuando dos moléculas tienen la misma fórmula y diferentes estructuras se dice que son isómeros. (Los isómeros tienen los mismos átomos pero enlazados entre si de distina manera.) Excriba estructuras de Lewis aceptables para dos isómeros del S.F..

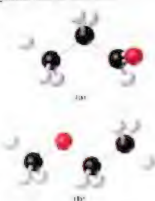
[Sugarencia: jossil o cudles son los áternos centrales/]

- 39. Los siguientes aniones pollatómicos tienen enfaces covalentes entre los diarros de O y el átomo central no metálico. Proponga una estructura de Lewis aceptable para cada uno de ellos. (a) SO₃⁽¹⁾; (b) NO₅⁽¹⁾; (c) CO₂⁽¹⁾; (d) HO₂⁽¹⁾.
- Represente los siguientes compuestos iónicos mediante sus estructuras de Lewis; (a) hidróxido de bario; (b) nitruro de sodio; (c) iodato de magnesio; (d) sulfato de aluminio.
- Escriba una estructora de Lewis aceptable para el crotonaldehido, CH,CHCHCHO, sostancia milizada en gases lavrimógema e inseculcidas.
- Fiscriba una estructura de Lewis aceptable para el C₃O₃, sostancia conocida como subóxido de cardena.

 Escriba estructuras de Lewis para las moléculas representadas por los siguientes modelos moleculares.



44. Escriba estructuras de Lewis para las moléculas representadas per les siguientes medelos moleculares.



Enlaces covalentes polares

 ¿Cuil es el parçentaje de carácter tónico de los siguientes en laces: (u) 8-H; (b) O-Cl; (c) Al-O; (d) As-O?

Resonancia

- 49. Muestro mediante las estructuras de Lewis adecuadas que el concepto de resonaccia está implicado en el ion nitrito.
- ¿Cuál de las siguientes especies tiene una estructuim de Lewis que requiere un hibrido de resonancia? (a) CO₂: (b) CCI; (c) CO; (d) OH , Razone su resessesta.
- El éxido de dinitrógeno (úxido nitroso o "gas hilarante") se utitiva a veces como anestévico. Les longitudes de enlace en la molécula de N-O son: enlace N - N = 113 pm, enlace N - O = 119 pm. Utilice estos datos y la información de este capitolo pare discutir la verosistificad de las signientes estructuras de Lewis ¿Son todas válidas? ¿Cuales cree que contribuyen más ul hábrido de resoparacia?

$$N = N - \ddot{0}$$
: $\ddot{N} = N = \ddot{0}$: (2)

Especies con un número impar de electrones

- Escriba estructuras de Lewis aceptables para las seguientes es-(c) NO₁
- 54. Escriba uma estructura de Lewis aceptable para el NO, e indique si la mplécula es diamagnética o partunagnética. Dos

Escribu estructuras de Lewis para las moléculas representadas. por los signientes diagrantas.

(Sugerencia: véase la Sección 3.1 y la Figura 3.2)

46. Escriba estructuras de Lewis para las moléculas representadas por los siguientes diagramas.

(Sugerenato: véase la Sección 3.1 y la Figura 3.2)

48. Represente los datos de la Figura 11.6 en lunción del mirrem atómico. "Sigue la ley periodica la propiedad de la electroneestividad? ¿Cree que debería seguirla?

$$N = N = 10$$
: $N = 0 = N$: (4)

 La estructura de Lewis del ácida núrico; HONO, es un híbrado de resonancia. ¿Cuál cree que será la importança de la contribución al hibrido de resonancia de la siguiente estresdupa? Raznne su respuesta.

pecies con un número impar de electrones: (a) CH₁; (b) ClO₁;

modécidas de NO₃ pueden univse entre si (dimerizarse) abteriendose N₂O₁. Escriba una estructura de Lewis aceptable para el N₂O₂ y comente las propiedades magnéticas de la molécula

Capas de valencia expandidas

- 55. ¿Un cuales de las suguientes especies es necesarso utilizar una cupa de valencie expandida pero representar la estructura de Lewist PO, 17, PL, ICI, OSCI2, SF4, CIO4 2 Justifique su elección.
- 56. Describa el calace carbono ezufre en el H₂CSF₁; es decir, indique si es más probable que sea simple, distile o triple

Formas moleculares

- Utilizando la teoría RPECV prediga las formas geométricas de las siguientes moléculas e iones: (a) N₂; (b) HCN: (c) NH₃*;
 (d) NO₂*; (e) NSE.
- Utilizando la teuría RPECV prediga las formas geométricas de las siguientes moléculas e iones:(a) PCl₃; (b) SO₄²⁺; (c) SOCl₁; (d) SO₃; (e) BrF₄⁺.
- Uno de los siguientes iones tiene una forma vigonal-plano: SO₂²; PO₂²; PF₆; CO₂², ¿De qué ion se trata? Razone su respuesta.
- 60. Dos de las siguientes especies tienen la misma forma: NI₃, HCN, SO₃², NO₃⁻, ¿De qué especies se trata? ¿Cuát es su forma? ¿Qué forma tienen las otras dox?
- 61. Les moléculas que se dan a continuación tienen uno o más enlaces covalentes múltiples: (a) CO₂; (b) Cl₂CO; (c) CiNO₂ Escriba estructuras de Lewis aceptables que den cuenta de este hecho y prediga la forma de coda una de ellas.
- Haga un esquema de la forma geométrica más probable de (a) N₂O₅ (O₂NNO₂); (b) C₂N₂ (NCCN); (c) C₂H₂ (H₃CCH₃);
 (d) C₂H₄O (H₃COCH₃).

- 63. Utilizando la teoria RPECV prediga las formas de los aniones (a) ClO₆⁻; (b) S₂O₃⁻² (i.e., SSO₃⁻²); (c) PF₆⁻; (d) I₃⁻.
- Utilizando la teorio RPECV prediga las formas de (a) la motécula OSF₂; (b) la molécula O₂SF₂; (c) el ion SF₃; (d) el ion ClO₂; (e) el ion ClO₃.
- 65. La forma molecular del BF₁ es plana (vedse la Tabla 11.1). Si se une un ion fluoruro al átomo de B del BF₃ mediante un enlace covalente coordinado se obtiene el ion BF₄. ¿Qué formu isene este ión?
- 66. Explique porqué en le teoria RPECV no hace falta encontrar la estructura de Lewis con las cargas formales más pequeñas para predecir acertadamente la geometría molecular. Por éjemplo, escriba las estructuras de Lewis del SO₂ que tienen cargas formales distintas y prediga la geometría molecular basada en estas estructuras.

Formas de moléculas que tienen más de un átomo central

- 67. Haga un diagrama de la molécula de propine, CH₂C==CH. Indique los ángulos de entace de esta molécula. ¿Cuál es el máximo número de átomos que pueden estar en un mismo plano?
- 68. Haga un diagrama de la molécula de propeno, CH₂CH = CH₂. Indique los ángulos de enlace de esta molécula. ¿Cuál es el máximo número de átomos que pueden estar en un mismo plano?
- 69. La fórmula del ácido táctico es CH₂CH(OH) COOH. Huga un diagrama de la molócula de ácido láctico e indique los distintos ángulos de entace.
- La f\u00f6rmula, del \u00e1cido levul\u00edrico es CH₂(CO)CH₂CH₂COOH.
 Haga un diagrama de la mol\u00e3cula de \u00e1cido levul\u00e1aico e inclique
 los distintes augulos de enlace.

Moléculas polares

- Prediga las formas de las siguientes moléculas y a continuación indique si es de esperar que tengan un momento dipolar resultante no nulo: (a) SO₂. (b) NH₃; (c) H₂S; (d) C₂H₄; (e) SF₆; (f) CH₂Cl₂.
- ¿Cuáles de las siguientes moléculas serán polares? (a) HCN;
 (b) SO₂; (c) CS₂; (d) OCS; (e) SOCl₂; (f) SiF₄; (g) POF₁, Justifique su respuesta.
- La molécula de H₂O₂ tiene un momento dipolar de 2,2 D.
 ¿Puede ser lineal esta molécula? En caso negativo, describa una
 forma que dé cuenta de este momento dipolar.
- 74. Veise el Ejercicio de recepitulación. Un compuesto relacionado con el fisoraro de nitrilo es el fluoraro de nitrosito, FNO, Indique para esta molécula (a) una estructura de Lewis aceptable y (b) la forma geométrica. (c) Explique por qué el momento dipolar observado para el FNO es mayor que el del FNO₂.

Langitudes de enlace

- 75. En la Sección 11.6 se da una relación entre las longitudes de entuce y los radios cevalentes simples de los átomes. Utilice esta relación junto con los datos necesarios de la Tabla 11.2 para estimac las longitudes de los siguientes enlacés simples:

 (a) I—C1;
 (b) O—Cl;
 (c) C—F;
 (d) C—Br
- 76. ¿En cuál de las signientes moléculas cube esperar un enlace oxígeno-oxígeno més corto? (a) H₂O₂, (b) O₂, (c) O₃. Razone su respuesta.
- Weáre el Ejercicio de recapitulación. Utilico los datos de este capítulo para estimar la longitud del enlare N — F en el FNO₂:
- Escrits una estructura de Lewis para la molécula de hidroxilumina, H₂NOH. A continuación determine todas las longitudes de enlace con los datos de la Tabla 11.2.

Energias de enlace

 Utilice los datos de la Tabla 11.3 para estimar la variación de entalpía (AH) de la siguiense reacción:

$$C_1H_2(g) + CI_2(g) \longrightarrow C_2H_2CI(g) + HCI(g) \quad \Delta H = ?$$

- 80. Una de las reacciones que intervienen en la contaminación fotoquímica es O₃ + NO → NO₂ + O₇. Estime la varisción de entalpia de esta reacción utilizando datos de la Tabla 11.3 y las estructuras de Lewis implicadas.
- 81. Estime las entalplas estándar de formación a 25 °C y 1 atro de (a) OH(g); (b) N₂H₂(g). Si es necesario, escriba estructuras de Lewis y utilice datos de la Tabla 11.3.
- A partir del valor de ΔH para la reacción del Ejemplo 11.14 y de datos del Apéndico D estimo ΔH^o[CH₃Cl(g)].

 Utilice las energías de enlace de la Tabla 11.3 para estintar la variación de entalpía (ΔH) de la siguiente reacción:

$$C_2H_2(g) + H_2(g) \longrightarrow C_2H_4(g)$$
 $\Delta H = ?$

84. Combinanto las Ecuaciones (1) y (2) puede obtenerse la écuación de formación de CH_e(g) a partir de sos elementos:

(1)
$$C(s) \longrightarrow C(g) \Delta H = 717 \text{ kJ}$$

(2)
$$C(g) + 2 H_1(g) \longrightarrow CH_1(g) \Delta H = ?$$

Global:
$$C(s) + 2H_2(g) \longrightarrow CH_1(g) \Delta H_1^{\circ} = -75 \text{ kJ/mol}$$

Estimo la energía del enlace C—H utilizando estos datos y el valor de 436 kl/mol para la energía de enlace del H₂. Compare e el resultado obtenido con el valor que aparece en la Tabla 11.3.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

Conocidas las energias de disociación del enhace nitrógeno-αxígeno en NO, 631 kJ/mol; H—H en H₂, 436 kJ/mol; N—H en NH₃, 389 kJ/mol; O—H en H₂O, 463 kJ/mol, calcule ΔR de la reacción

$$2 \text{ NO(g)} + 5 \text{ H2(g)} \longrightarrow 2 \text{ NH2(g)} + 2 \text{ H2O(g)}$$

- Las siguientes expresiones no se hun formulado con suficiente cuidado. Critique cada una de ellas.
 - (a) Las estructuras de Lewis con cargas formales no son co-
 - (b) Las motéculas triatémicas tienen una forma plana.
 - (c) Las molécules en les que hay una diferencia de electronegatividades entre les átomos enlarados son polares.
- 87. Un compuesto está formado per 47,5 por ciento de S y 52,5 por ciento de Cl. en masa. Escriba una estructura de Lewis besada en la fórmula empírica de este compuesto y comente sus defectos. Escriba una estructura más verosímil que tenga la misma razón de S y Cl.
- 88. Una meestra de 0,325 g de un hidroentburo gascoso ocupa un volumen de 193 mL a 749 mmHg y 26,1 °C. Determine su musa molecular y escriba una estructura de Lewis aceptable para esta hidrocarburo.
- 89. Una muestra de 1,24 g de un hidrocurburo se quema por completo en un exceso de O₂(g) proporcionando 4,04 g de CO₂ y 1,24 g de H₂O. Escriba una estructura de Lewis aceptable para la motécula de hidrocarburo.
 - (Sugarercia: hay más de una posibilidad de disposer los útomos de C y II)
- Escriba las estructuras de Lewis para dos muléculas distintas de férmula C₃H_o. ¿Es lineal alguna de estas moléculas? Justifique su respuesta.
- 91. La azida de sodio, NaN₃, es la sustancia utilizada para generar gas nútrógeno en los sistemas de bolsus de aire (air bugs) de los automóvidos. Se trata de un compuesto iónico que contiene el ion azidaro N₃⁻¹. Las longitudes de los dos enlaces nitrógeno-

- nitrógeno en este ión son 116 pm. Escriba la estructura de Lewis del hibrido de resonancia para este ión.
- 92. Explique lo que está equivocado en la siguiente frase: como los iones ICf₂* y ICf₂ se diferencian solamente en dos electrones, y como los electrones son muy pequeños en companición con el tamaño de la totalidad del anión poliatómico, cabe esperar que los dos iones tengan la misma forma geométrica. Establezca una proposición clara comparando las geométricas moleculares de los dos iones.
- Estime la energía de disociación del enface del NO(g) willizando las energías de disociación del enface del N₂(g) y O₂(g) de la Tabla 11.3, junto con datos del Apéndice D.
- 94. La azida de hidrógeno, HN₃, es un líquido que expleta violentamente cuando se lo somete a percusión. En la molécula de HN₃ la longitud de un culaco nitrógeno-nitrógeno es 113 pm y la del otro 124 pm. El ángulo det enlace H—N N es 112°. Escriba estructuras de Lewis y dibuje un esquema de la molécula consistentes con estos hechos.
- 95. Los iones NO₂" y NO₂" están formados por los mismos átomos. ¿Qué forma tience estos dos iones? ¿Cómo son las respectivas longitudes del enlace entrégeno-oxigeno? ¿Cómo son las longitudes y ángulos de enlace de la molécula de NO₂ en compararión con las de estos iones?
- Las moléculas NII₃ y NF₃ tience valores del momento dipolar μ = 0,24 D y μ = 1,47 D. ¿A qué molécula lo corresponde el valor más grande? Razone su respuesta.
- Hace unos años se publicó la sintesis de una sal de N₃*. ¿Qué forma tendrá este ion: lineal, angular, en zigzag, tetraédrica, en balancía o plano-cuadrada? Razone su respuesta.
- 98. El subóxido de carbono tiene la fórmula C₂O₂. Los enlaces carbeno-carbeno tienen una longitud de 130 pm y los enlaces carbono-oxígeno 120 pm. Proponga una estructura de Lewis aceptable que sea consistente con estas longitudes de enlace y prediga la forma de la molécula.

99. En algunos disolventes polares, el PCI, experimenta una reocción de ionización en la que un ion CT abandona una molécula de PCI₅ y se tare a etra. Los productos de la ionización son PCI₄⁺ y PCI₆⁻. Haga un esquenta mostrando los cambios en la geometría molecular que tienen lugar en esta ionización (es decir, ¿cuáles son los formas de PCI₅, PCI₄⁺ y PCI₆⁻?).

100. Estime la entalpía de formación del HCN utilizando energías de enlace de la Tabla 11.3 y et siguiente esquema de reacción:

$$\begin{array}{cccc} (1) & C(s) & \longrightarrow C(g) & \Delta H^o = ? \\ (2) & C(g) + \frac{1}{2} \, N_2(g) + \frac{1}{2} \, H_2(g) & \longrightarrow HCN(g) & \Delta H^o = ? \\ \\ \hline \\ \textit{Global:} & C(s) + \frac{1}{2} \, N_2(g) + \frac{1}{2} \, H_2(g) & \longrightarrow HCN(g) & \Delta H_1^o = ? \\ \end{array}$$

101. La entalpía de fermación del H₂O₂(g) es -136 kJ/mel. Utilizando este valor, junto con los datos adecuados del texto, estime la energía del enlace simple oxígeno-oxígeno. Compare el resultedo obtenido con el valor de la Tábla, 11.3.

- 102. Utilise la teoría RPECV para predecir la geometría de la molécula de F,SCH₂ y explique cuáles son los aspectos dudosos de la predicción.
- 103. La entalpía de formución del metanotiol, CH₂SH(g) es -22,9 kI/mol. El metanotiol puede sintetizarse por resoción del metanol gaseoso y H₂S(g). El otro producto es vapar de agua. Utilizando esta informeción, junto con los datos adecuados del texto, estime la energía del enlaco carbono-saufre en el metanotiol.
- 104. El momento dipolar (medido en la fase gaseosa) y la longinud de enlace (medida en el estado sólido) del LiBr seo 7,268 D y 217 pm, respectivamente. Los valores de estas magnitudes para el NaCl son 9,001 D y 236,1 pm, respectivansente. (a) Calculle el porcentaje de carácter iónico del enlace. (b) Compare estos valores con el carácter iónico que cabe esperar a partir de las diferencias de electronegatividad (véase la Figura 11.7). (c) Explique las posible diferencia entre los valores obtenidos por estes dos métodos.
- 106. Conto en el caro del ion [ZrF₂]². la geometria de grupos de electrones de siete grupos puede ser bipisamidal-pertagonal. Escriba la notación RPECV de este ion, indicando todos los ángulos de enlace.

Problemas de seminario

- 106. El razonamiento de Pauling para establecer su escala de electromegatividades original fue aproximadamente el siguiente: si se supone que el enlace A B es no polar, so emergía de enlace es el valor medio de las energías de los enlaces A A y B B. La diferencia entre el valor de la energía del enlace A B calculado y el valor medido puede atribuirse al carácter parciulmente iónico del enlace y se llama energía de resonancia iónica (ERI). Si el valor de ERI y la diferencia de electronegatividad es (ΔEN)² = ERI/96. Para probar que esta relación es la base de una escala de electronegatividades,
 - (a) Utilice los datos de la Tabla 11.3 para determinar la ERÍ del entace H Cl.
 - (b) Determine Δ EN del enlace H—CL
 - (c) Establezca aproximadamente el porcentaje de carácter iónico del enlace H—Cl utilizando el resultado del apartado (b) y la Figura 11.7. Compare este vulor con el obtenido en el Ejemplo 11.9.
- 107. En la Sección 11.7 se dan para la motécula de H₂O el ángulo de enlace, 104°, y el memento dipolar p = 1,84 D.
 - (a) Mediante el calculo geométrico adecusdo, determine el va-
 - lor del momento del enlace $H \longrightarrow O$ en el H_2O . (b) Utilice el mismo método del apartado (a) para estimar el ángalo de enlace en el H_2S , sabiendo que el momento del enlace $H \longrightarrow S$ es O_1O 7 D y que el momento dipolar resultante es $\mu = 0.93$ D.

- (c) Véase la Figura 11.15. Estime el ángulo de calace H—C—Cl en el CHCl₃ sabiendo que los momentos de enlace son 1,87 D para el enlace C—Cl y 0,30 D para el enlace C—H y que µ = 1,04 D.
- 108. Para aplicar la teoría RPECV a moléculus o iones con aúlo un átomo central so han propuesto, además de la estrategia unilizada en este capítulo, otras estrategias que, en general, no requieren escribir estructuras de Lewis. En una de ellas se escribe que
 - número total de pares de electrones = [(número de electrones de valencia) ± (electrones necesarios para la carga tónica)}/2.
 - número de pares de electrones enlazantes (número de átomos) — i.
 - 3. número de pares de electrones alrededor del átomo central = número (etal de pares de electrones $-3 \times \frac{1}{2}$ (número de átomos terminales (excepto H)).
 - número de pares de electrones solitarios = número de pares del átomo central — número de pares enlazaraes.
 - Después de las etapas 2, 3 y 4, se estublece la cotación RPECV y se determina la forma de la molécula. Utilice este método para predecir las formas geométricas de: (a) PCl₂; (b) NH₃; (c) ClF₃; (d) SO₃; (e) ClF₄; (f) PCl₂². Justifique las etapas de esta estrategia y explique porqué proporciona los mismos resultados que el método RPECV, basado en las estrategias de Lewis. ¿Cómo se aplica esta estrategia a enluces múlticles?



Ejercicios multimedia

- 109. En la actividad Variaciones periódicas: estructuras de Lewis (e-Capiado 11.1) se ilustra la semejonza entre las estructuras de Lewis de los elementos de un mismo grupo. Utilice este concepto para describir la semejonza de lus estructuras de Lewis de compuestos iónicos formados por átomas de grupos similares (por ejemplo, NaCl, Nai)r y NaI).
- 110. Después de ver la animación Formación del culace H₂ (e-Copitudo 11,2), describa las fuerzas implicadas en la formación del enlace covalente del compuesto covalente más simple. ¿Cuáles de estas fuerzas son afractivas y cuáles son repulsivas?
- Utilizando los principios descritos en la animación Cargas formales (a-Capitalo II.4) escriba los estructuras de puntos de Lewis del O₃ y SO₃₋₂ Cuáles son les analogías y diferencias entre las estructuras que se predicen para las dos molécislas?
- 112. En la animación RPECV (e-Capítulo 11.7), se observa una variación secuencial de la geometría de grupos de electrones al ir afradiendo cada par de efectrones. Avinque la adición secuencial de pares de efectrones (enlazantes o no enlazantes) no es un mecanismo residista de formación de moléculas, sí que ilustra el principio básico de la teoría de la repulsión entre electrones de la capa de valencia. (a) Utilice este principio para predecir la estructura de una molécula cuyo átomo central está unido a noho átomos vecinos idénticos. (b) ¿Puede predecir un ángulo de entace aproximado?
- 113. Utilice la actividad Polaridad de las motéculas (e-Capitulo 11.7) para predecir cuáles de las siguintes moléculas poseen (i) enlaces covalentes polares y (ii) momento dipolar molecular no nulo.

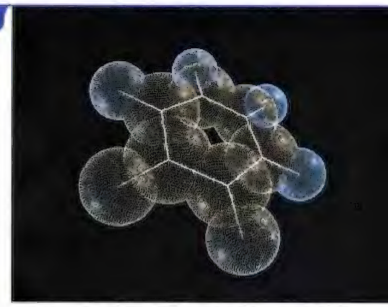
(a) CF₄ (b) CF₂Cl₂ (c) CH₄ (d) NH₁ (e) H₂S

12

Enlace Químico II. Aspectos adicionales

Contenido

- 12.1 El objetivo de una teoría de enlace
- 12.2 Introducción al método de entace de valencia
- 12.3 Hibridación de los orbitales atómicos
- 12.4 Enlaces covalentes múltiples
- 12.5 Teoria de los orbitales moleculares
- 12.6 Electrones deslocalizados. El enlace en la molécula de benceno
- 12.7 El enlace en los metales
 - Atención a Espectroscopia fotoelectrónico



Una representación gráfica per ordenador de uno de los orbitoles moleculares de la mofecula de bereceso mestrendo la acumulación de densidad de carga electrónica entre los múcleos. En la Figura 12.28 se muestra otra representación de los orbitoles moleculares del benecero.

La teoría de Lewis ha resultado útil en muestra discusión del enlace quimico, pero tiene sus inconvenientes. Por ejemplo, no nos ayuda a explicar porqué los metales conducen la electricidad o cómo funciona un semiconductor. Aunque continuaremos utilizando la teoría de Lewis en muchas ocasiones, en algunos casos necesitamos métodos más desarrollados.

En un primer método, trabajaremos con los orbitales atómicos cunocidos s. p y d o con orbitales de tipo mixto llamados orbitales hábridos. En un segundo método cuasideraremos un conjunto de orbitales que perionecen a la mofécula completa. Después asignatemos los electrones a estos orbitales mofeculares.

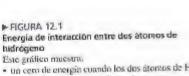
En este capítulo, nuestro propósito no es dominar todos los detalles de las teorías del entace covalente. Simplemente queremos descubrir cómo estas teorías proporcionan modelos que conducen a un conocimiento más profundo de la naturaleza del enlace químico que las estructuras de Lewis por si solas.

12.1 El objetivo de una teoría de enlace

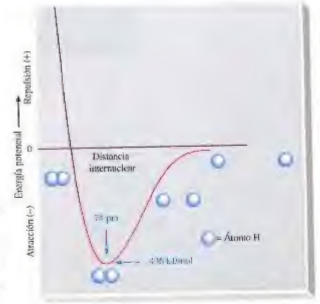
Imagine que se acercan dos átomos que inicialmente se encuentran muy alejados uno de otro. Se producen tres tipos de interacciones, primero, los electrones son atraidos por los dos múcleos; segundo, los electrones se repelen enos a otros; terevio, los dos múcleos se repelon entre să. Podemos representar la energia potencial, la energia neta de interacción entre los átomos, en función de la distancia entre los núcleos atómicos. En esia reprosentación, las energias negativas corresponden a una bierza atractiva neta entre los átomos; las energías positivas, a una repulsión neta.

La Figura 12.1 muestra la energía de interacción entre dos átomos de H. Empieza en cero cuando los átomos están anuy separados. A distancias internucleares muy pequeñas, las fuerzas repulsivas superan a las atractivas y la energía potencial es positiva. A dislancias infermedias predominan las fuerzas atractivas y la cuergía potencial es negativa. De becho, a una determinada distancia internuclear, 74 pm, la energia potencial alcarva su valor más heje, 436 kJ/mol. Esta es la condición para que dos átornos de H se comhinen y se forme una mulécola H, mediante un colace covalente. Los núcleos se mueven constantemente hacja delante y hacia atrás, és decir, la molécula vibra, pero la disfancia internuclear media permanece constante. Esta distancia internuclear corresponde a la longitud de enlace, y la energía pesencial a la energio de descriación de enlace canabiada de signo. El objetivo de una teoría del enlaco covalente es eyudarnos a comprender que una molécula dada tiene un conjunto de propiedades particulares observadas, como las energias de disociación de enlace, las longitudes de enlece, los angulos de en-

Es resportante darse quenta de que hay varios métodos para comprender el enlace. Con frecuencia, el método ofilizado depende de la situación. Cada método tiene sus ventajas y sus inconvenientes. La ventaja de la tecria de Lewis es la facilidad con que se aplica. se puede escribir una estructura de Lewis muy rapidamente. Con la teoria de repulsasin entre los panes de electrones de la capa de valencia, teoría RPECV, se pueden proponer for-



- un cem de energia cuando los dos átomos de H espia separados por grandes distancias;
- una caída de la energía patencial (ataleción neta) cuando los dos átomos se aproximam entre si;
- un mínimo de energia potencial (-436 kJ/mol) a una distancia internuciear determinada (74 pm), que curresponde a la molécula estable de H₁;
- un atimento de la energia potencial cuando los átoreas se aproximem aún más.



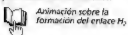
mas geométricas moleculares, que generalmente están de acuerdo con los resultados experimentales. Estos métodos, sin embargo, no proporcionan información cuantitativa sobre las energias y longitudes de enlace. Además, la teoría de Lewis presenta problemas para las especies con número impar de electrones y para situaciones en las que no es posible representar una molécula mediante una única estructura electrónica (resonancia).

12.2 Introducción al método de enlace de valencia.

En el Capítulo 9 se describió una región con alta densidad electrónica en un átomo de H mediante la función matemática desominada orbital 1.s (véase la Sección 9.8). Al aproximarse entre sí los des átomos de H de la Figura 12.1, estas regiones empiezan a interpenetrarse. Se dice que los dos orbitales se solapun. Además, podemos decir que se produce un enlace entre dos átomos debido a la alta probabilidad electrónica encontrada en la región entre los núcleos atómicos donde los orbitales 1.s se sulapan. Así se forma el enlace covalente entre los dos átomos de H de una molécula H₂.

Se denomina **método de enlace de valencia** a la descripción de la formación del enlace covalente por el solapamiento de orbitales atúmicos. La creación de un enlace covalente según el método de enlace de valencia se basa normalmente en el solapamiento de urbitales semillenos, pero a veces, estos solapamientos implican un orbital tleno y otro cebital vario. Es un modelo de enlace de electrones *localizados*: los electrones interros y los pares solitarios de electrones de valencia mantienen los mismos orbitales que los átomos separados, y la densidad de carga de los electrones de enlace se concentra en la región del solapamiento de orbitales.

 Lo que se denomina "solapamiento" es realmente una interpenetración de dos orbitales,





¿Está preguntándose...?

¿Por qué el solapamiento de orbitales conduce à un enlace químico?

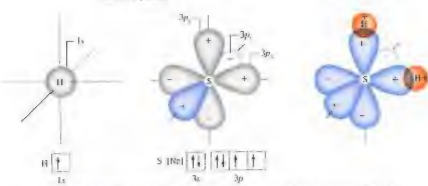
El origen de esta estabilidad extra procede del solapamiento de dos orbitales coyas funciones de onda están en fose, conduciondo a una interferencia constructiva de las funciones de onda ertre los dos núcleos y aumentados la densidad electrónica entre ellos. La densidad electrónica reforzada, com canga negativa, serse a los dos núcleos con carga positiva, lo que consduce a una energia menor que la de los dos átomos separados. Así, una densidad electrónica reforzada entre los dos núcleos produce el celese químico. Más adelante, en este capítulo, se continuará hablando sobre la interacción entre orbitales.

La Figura 12.2 muestra una representación del solapamiento de los orbitales atómicos insplicado en la formación de los enlaces hidrógeno-azofre en el sulfuro de hidrógeno. Observe especialmente que el máximo solapamiento entre el orbital Ls de un átomo de H y un orbital 3p de un átomo de S tiene lugar a lo largo de una línea que une los centros de los átomos de H y S. Los des orbitales 3p semillenos del azufre implicados en el solapamiento de orbitales en el H_2S , son perpendiculares entre sí, y el método de enlace de valencia sugiere un ángulo de enlace H = S - H de 90° . Este valor está de acuerdo con el ángulo observado de 92° .

Debido a que las energías de los orbitales atómicos dependen del tipo de orbital (vénse la Figura 9.33), el método de enlace de valencia implica diferentes energías de enlace para los diferentes enlaces. Una aplicación cuantitativa del método de enlace de valencia muestra que el salapamiento 1s—1s en la molécula de H₂ de lugar a una energía de enlace mayor que el solapamiento 1s—3p en un enlace H — S en el H₂S. Las estructuras de Lewis H — O — H y H — S — H no proporcionan información sobre las energías de enlace.

Átomos separados

linlaces envalentes



▲ FIGURA 12.2 El enlace en la molécula H₁S representado por el solapamiento de orbitales atómicos

Los orbitales con un único electrón son grises. Los que tianen un par de electrones, están coloreados. Para el S sólo se muestran los orbitales 3p. Aquí, y en la mayor parte de los casta en este capitule, incluso cuando se representa el signo de la función de onda (mediante signos $\pm y \rightarrow$), describimos los orbitales p mediante las representaciones de deusidad de probabilidad (máxe la Figura 9.24b), en lugar de los funciones de los orbitales p (véase la Figura 9.24a). La formación del enlace se produce entre orbitales del mismo signo.

Orbitales enlazaraes del átama P

90

Enlaces covalences formados

 Figura 12.3
El enlace y la estructura de la molècula PH₁. Bustración del Ejemplo 12.1

Les orbitales con un tínico electrón son grises. Los que tienen un per de electrones están coloreades. Sólo se muestran los cabitales enlazantes. Los orbitales la de los tres átorros de Hisolapan con los tres orbitales 3p del átomo de P. Se indican los signosmás y menes de cada orbital.

EJEMPLO 12.1

Descripción de um estructura molecular mediante el método de colace de valencia. Describa la molécula de fosfina, PH₃, mediante el método de enlace de valencia.

Solución

A continuación se muestra un esquema en cuatro etapas para aplicar el método de enlace de va-

Etapa 1. Dibuje los diagramas de crbitales de la capa de velencia para les átences separades.

Etropa 2. Represente les orbitales del útorno central (P) que están implicados en el subspamiento, es decir, los orbitales 3*p* semillenos (Figura 12.3).

Etapa 3. Complete la estructura colocundo juntos los átomos enlacados y representando el solamaniento de cristales.

Etapa 4. Describa la estructura. La motécula PH₁ tiene forma de *pircimide triginal*. Los tres fitenaes de H se encuentran en el mismo plano. El átemo de P está situado en el vértice de una pirámide por entima del plano de los átomos de H y los tres ángulos de enlace H — P — H son de 90°.

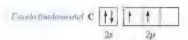
(El valor experimental de los ángulos de enlace H — P — H es 93–94°)

Ejemplo práctico A: Utilice el método del culace de valencia pero describir el culace y la reconetría molecular prevista para el trileduro de nitrógeno, NI.

Ejempio práctico B: Describa la geometria reclocular del NH,, utilizando printero el mutedo RPECV y después unitizando el método del enlace de valencia. En que se diferencian las respuestas? ¿Que método parece ser más adecuado en este caso? Justifique la respuesta.

123 Hibridación de los orbitales atómicos

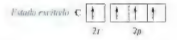
Si intentamos aplicar el método de enlace de valencja de la Sección 12.2 a un mayor mimero de moléculas, nos desitusionaremos enseguida. En la trayor porte de los casos las descripciones de la geumetría mulecular, basadas en un solanamiento sencillo de orbitales atómicos, no está de seuerdo con fos valores observados. Por ejeraplo, basandopos en la configuración electrónica de la capa de valencia correspondiente al estudo fundamentat del carbono



La polobra "estable" debe urilizorse con cuidado en ouímica. Cuando decimos que la molécula es estable, querensos decir que la molécula es estable con respecto a les átomes separados. La palabra estable no debería utilizarse. sin una referencia si hablamos de reactividad. Así, el metal sodio es estable (no reactivit), en un accite trineral, peny far es estable (thuy reactive), chagua

y utilizando sólo orbiteles semillemes, se predice la existencia de una molécula con la formula CH, y un tingulo de enlace de 90°. La molécula CH, es estable, pero normalmente no se observa en el laboratorio. Es una madécula may mactiva, observable solamente en ciertas condiciones especialmente diseñadas

El hidrocarboro estable mas sencillo, observado en condiciones normales de laboraciono es el metano. CH_o. Es una molécula estable, no reactiva, con una fórmula molecular cunsisteme con la esperado a partir de la regla del octete de la teoría de Lewis. Para obiener esta formula molecular por el método de enface de valencia necesitariamos un diagrama de orbitales para el carbono en el que hubiera enarm electrones desapareados, de forma que el solapamiento de orbitales condujera a cuatro enlaces C - H. Para obtener este disgrama imagine que uno de los electrones 2y del átomo de carbono en su estado fundamental absorbe energia y es promocionado al orbital vacío 2p. La configuración electrónica resultante es la de un carado excitado que podemos representar como





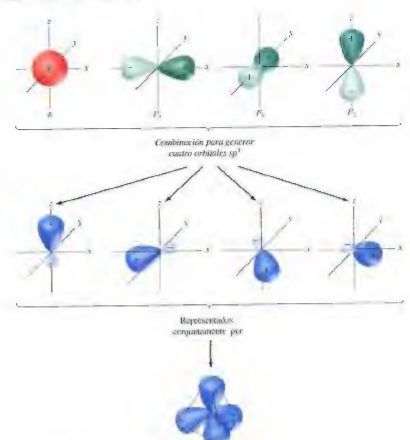
A FIGURA 12.4 Modelo de bolas y barras para la molènda de metano, CH. La molécula tiene estructura tetraddrica, y ángulos de enface. H-C-H de 109.5°

 La combinación algebraica de funciones de orda es de tiecho. una comisinación fineal de orbitales atômicos, es decir, simplemente adiciones o substracciones. Las combinaciones lineales resultantes son soluciones de la ecuación de Schrödinger de la tholdentla.

La configuración electrónica de este estado excitado sugiere una molécula con tres en laces C — H perpendiculares entre sí, basados en los orbitales 2p del átomo de C (ángulos de enlace de 90). El cuarto enlace estana dirigido en cualquier dirección que cuidicra acomodar al cuarto átomo de H en la molécula. Sin embarco, esta descripción no esta de acuerdo con los árigulos de entace H — C — H determinados experimentalmente, todus ellos resultan ser de 109.5°, el mismo valor que predice la teoria RPECV (Figura La predicción del enface basada en la configuración electrónica del estado exetudo no sirve para explicar los ángulos de enlace de la motécula de CH_a.

El problema no está en la teoria, sino en la forma con que hemos definido la situación. Hemos descrito los atomos enluzados como si tuvieran el mismo tipo de orbitales as. p,...) que los átomos aisladas, no enlavados. Esta suposación funcionó bastante bien para el H₂S y el PH₄, pero ¿por que debemos esperanque estos orbitales atómicos puros sin modifficar vayan a functionar ignalmente bien en todos los casos?

Una forma de resolver esta situación es modificando los orbitales atómicos de los átomis enlazados. Recuerde que los orbitales atómicos son expresiones matemáticas de las ondas electrónicas en un átomo. Necesitamos combinar algebraicamente las ecuaciones de onda del orbital. 2s y los tres orbitales 2p del átomo de carbono para obtener un nuevo conjunto de cuatro orbitales idénticos. Estos nuevos orbitales están dirigidos en forma tetraédrica y tiezen energias que son intermedias entre las de los orbitales 2s y 2p. Este proceso matemático de sustitución de los orbitales atómicos puros por orbitales atómicos tedefinidos para los atomos enlazados se denormaa hibridación, y los nuevos orbitales se denominan **orbitales bibridos.** La Figura 12.5 describe la hibridación de un orbital s y tres p en un mievo conjumo de cuatro orbitales hibridos sp³.



hibridación

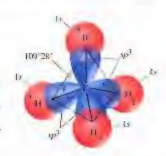
Animación sobre

▲ FIGURA 12.5 El esquema de hibridación sp³

En un esquema de hibridación el número de orbitales hibridos es igual al número total de orbitales atómicos que se condinon. Los simbolos identifican el número y tipo de orbitales atómicos implicados. Así, sp² significa que se condinan un orbital s y tres orbitales p. Una representación adecuada de la hibridación sp³ de los orbitales de la capa de valencia del carbono es

En la Figura 12.6 se representan les orbitales híbridos xp' y la formación del enface en el metano.

tales hibridos sp¹ (violeta). Les de les átomes de hidrógeno son Je (rojo). La estructura es tetradrica, con los ângulos de enlace H — C — H de 109,5° (más exacumente, 109° 28').



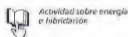
El objetivo de un esquema de hibridación es una racionalización "a posteriori" de la forma observada experimentalmente en una molécula. La hibridación no es un ferómeno físico real. No se puede observar el cambio en la distribución de carga electrónica de los orbitales atómicos a orbitales hibridas. Además, para alpanos enlaces croalentes, el esquema de hibridación no funciona bien. Sin embargo, la idea de hibridación funciona muy bien para moléculas que contienen carbono y, por tanto se abliza mucho en quintica orgánica.



¿Está preguntándose...?

¿Hasta que punto son reales los orbitales hibridos?

¿Son una buera descripción del comportamiento de los electrones o son sólo un artificio in ventado para apoyar una mala teoría? El frecho es que son tan reales como los orbitales del biodrógeno que termos cultizado para describir los átomos multielectrónicos. Los orbitales hibridos son una tima apopiada de describir los movimientos relativos de los efectuores en las moleculas. Los orbitales hibridos son mon útiles en las discusiones del enlace químico en molfentas poliarionicas.



El enlace en las moléculas H₂O y NH₃

$$E = \begin{array}{c|c} 2p \stackrel{!}{-} \stackrel{!}{-} \stackrel{!}{-} & \\ \hline -2s \stackrel{!}{-} \stackrel{!}{+} & \\ \hline \end{array}$$
 [Hibridselfin]
$$E = \begin{array}{c|c} sp^3 \stackrel{!}{+} \stackrel{!}{-} \stackrel{!}{+} & \\ \hline \end{array}$$

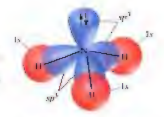
Debido a que uno de los orbitales sp^3 está ocupado por un par de electrones sulitario, sólo los tres orbitales sp^3 semillenos están implicados en la formación del enlace. Esto supriese la geometria molecular de pirámide triponal representada en la Figure 12.7 de acuerdo con la teoría RPECV.

Aunque el esquema de hibridación sp³ parece funcionar bien para el H₂O y el NII₁, hay evidencias, reórica y experimental (espectroscópica), que l'avorecen una descripción ba-

 Observe en este diagrama de orbiquies que les orbitales hibrides pueden aconsodar tanto a tregares de electrones solitarios como a los efectrones enlazantes.

► FIGURA 12.7

Orbitales hibridos so¹ y el enlace en la molécula NH₁, Un esquemo de hibridación ap³ da lugar a una geometria. molecular en perfecto acuerdo con 10 que se observa experimentalmente. La figura, excluyendo at orbital ocupado por un par de electrones solutarios, es una parámide trigonal.



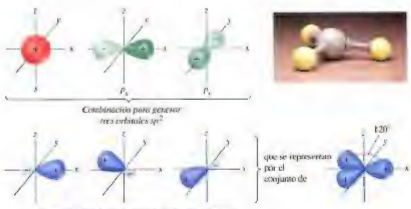
sada en orbitales *n sin hibridar* para los átomos centrales. El úngulo de entace H - O - H y H - N - H esperado para los solapamientos de los orbitales 1s y 2p es de 90°, que no está de acuerdo con los ángolos de culace observados. Una posible explicación os que, detiide a que los enfaces O—H y N—H tienen un carácter récico considerable, las repulsiones entre las caratas parciales positivas asociadas con los átomos de H fuerzan a los colaces H — O — H v H — N — H a "abrirse" hasta valores mayores de 90°. Todavía no seha establecido cómo describir mejor los orbitales de enlace en H.O.y NH, y esto subrova la dificultad de encontrar en ocasiones una única teoría que sea consistente con todos: los datos experimentales disponibles.

Orbitales hibridos sp2

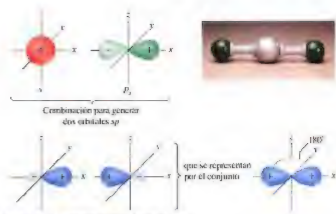
El átomo de boso del Grupo 13, vecino del carbono, tiene cuatro orbitales, puro solo tros efectrones en su capa de valencia. Para la mayor parte de los compuestos del boro el esquema de hibridación adecuado combina el orbital 2x y los alos 2p un nes orbitales híbridos sp^2 y deja un cabital p sin hibridar. A continuación se muestran los diagrames de orbitales de la capa de valencia de este esquema de hibridación para el boro y un esquema mán más detallado se muestra en la Figura 12.8.

$$E = \begin{array}{c|c} 2p & -2p &$$

El exquema de hibridación ap² corresponde a la geometría de grupos de electrones trigonal plana y ángulos de enlace de 120°, como en el BF₁.



♣ FIGURA 12.8 El esquema de hibridación sp¹



▲ FIGURA 12.9 El esquema de hibridación sp

Orbitales hibridos sp

El átomo de bentin del Grupo 2, vecano del boro, tiene crearo orbitales y sólo dos electrones en la capa de valencia. En el esquerra de hibridación que describe mejor algunos compuestos garearas de berdio, el orbital 2s y un orbital 2p del beridio están hibridados en dos orbitales hibridos ap y los dos orbitales 2p restantes se quedan sin hibridat. A continuación se gaiestra el diagrama de orbitales de la capa de valencia del benlio en este esquema de hibridación, y en la Figura 12.9 se muestra un esquema aún más detallado.



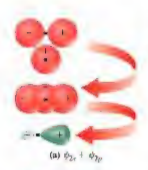
El escatema de hibridación ao corresponde a una geometría lineal de grupos de electrones y un ángulo de 180°, como en el BeCl₂(g).



¿Está preguntándose...?

¿Cómo se mezdan los orbitales atómicos para formar un orbital hibrido?

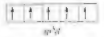
Un esbiral atómico hibrido es el resultado de una combinación matemática: adición y sustracción musemática, de las funciones que describen das o asás orbitales atómicos. Cuando se suman las funciones algebraion, que representan los orbitales a y p. se obtiene una nueva función que es un librido so. Cuando se restan estas misotas funciones algebraicas se obtiene otra nueva función, un segundo hibrido sp. El proceso de lábridación se muestra en la Figura 12.40, donde vernos la influencia del signo del orbital p cuando se suman los orbitales s y p La fase negativa del orbital p anula parte del orbital a positivo. Este conduce al orbital con forma de gota de lágrima apuntando en la disocción del lúbalo positivo. Como se muestra en la Figura 12.10, la sustracción de los dos orbitales invierte esta situación. Las dos formas de combinar un cebital a y uno p generan dos orbitales hibridos equivalentes ap, uno de los cuales tiene graver amplitud (densidad electrónica si la elevamos al cuadrado), separados por 180°. Un concedimiento similar se utiliza para obtener los tros orbitales hibridos xp^2 y los cuairo sp¹, aunque las combinaciones de órbitales son más complicadas.



▲ FIGURA 12.10 La formación de un orbital hibrido sp

Aqui se están representados los orbitales p y s y no las densidades de probabilidad.

Orbitales híbridos sp^3d y sp^3d^2 . Para describio los esquemas de hibridación correspondientes a las geometrías de los grupos con 5 y 6 electrones, segun la teoria RPECV, se necesita recurrir a ouras sabcapas además de x y p de la capa de valencia, y esto implica normalmente isolair contribuciones de los orbitales d. Podemos obtener los cinco orbitales semillenos del fásforo para explicar los cinco enlaces P—Cl en el PCl, y su geometría molecular de bipirámide nigonal mediante la hibridación de un orbital x, tres p y uno d de la capa de valencia en cincia orbitales híbridos sp^3d .

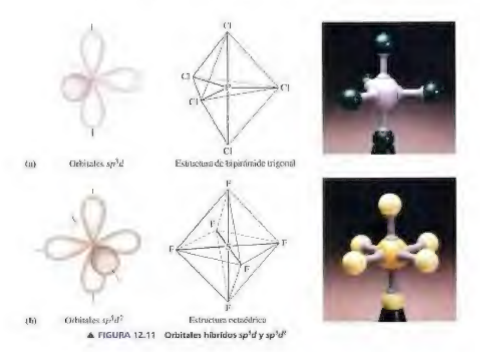


Podemos obtener los seis orbitales semillenos de azufre para explicar los seis enlaces S=F en el SF_{ℓ} y su geometria molecular octaédinea mediante la hibiidación de un orbital s, tres p y dos d de la capa de valencia en seis orbitales hibridos $sp^{\ell}d^{\ell}$



En la Figura 12.11 se describen los orbitales híbridos sp^3d y sp^3d^2 y dos de los geometrias moleculares donde se pueden encontrar

Previamente se ha establecido que la hibridación no es un fenómeno real, sino una racionalización "a posteriori" de un resultado experimental. Quizas la mejor ilestración de este aspecto es el terma de los cabitales labrados sp²d y sp²d. Al discutir el concepto de la capa de valencia expandida en el Capitulo III, observamos que la expunsión de la capa de



valencia parece necesitar los electrones d en los esquemas de enlace, pero recientes consideraciones teóricas aportan serjas dudas a la participación de los electrones d. Por supuesto, la misma duda se extiende a la utilización de los orbitales d en los esquemas de hibridadeión.

A pesar de la dificultad de los esquemas de hibridación que implican orbitales d, los esquemas de hibridación sp, sp^2 y sp^3 , está hien establecido y se encuentra con frecuencia, perticularmente entre los elementos del segundo período.

Orbitales híbridos y teoría de repulsión entre pares de electrones de la capa de valencia (RPECV)

En la sección anterior, utilizamos la geometría experimental o la geometría prevista por la teoría RPECV para ayudamos a decidir el esquema de hibridación apropiado para el átomo central. El concepto de hibridación surgió antes de la formulación de la teoría RPECV como la utilizamos en el Capitulo 11. En 1931, Linus Pauling introdujo el concepto de hibridación de los orbitales para justificar las geometrías cenocidas de CH_o, H₂O y NH_o. En 1940, N.V. Sidgwick y H.E. Powell sugirieron por primera vez que la geometría molecular estaba determinada por la ordenación de pares de electrones de la capa de valencia, y a continuación esta sugerencia fue desarrollada en un conjunto de reglas conocidas como RPECV por Ronald Gillespie y Ronald Nybolm en 1957. La ventaja de esta teoría es su capacidad predictiva, basada en las estructuras de Lewis, mientras que los esquemas de bibridación, como se han descrito aquí, requieren un conocimiento previo de la geometría molecular. Entonces, ¿cómo procederemos para describir el entace en las meléculas? Podemos elegir el esquema de hibridación probable para el átomo central en una estructura por el método de entace de valencia, de la siguiente manero:

- escribir una estructura de Lewis aceptable para la especie de interés;
- utilizar la teoria RPECV para predecir la geometria probable de grupos de electrones del átomo central;
- seleccionar el esquema de hibridación correspondiente a la geometría de grupos de electrones.

Como se sugiere en la Tabla 12.1, el esquema de hibridación adoptado para el átomo central debe ser el que produce el mismo mimero de orbitales hibridos que grupos de electrones hay en la capa de valencia, y en la misma orientación geométrica. Así, el esquema de hibridación sp² para el átomo central predice que cuatro orbitales hibridos se distribuyen de forma tetraédrica. Esto sucede en las estructuras moleculares que son tetraédricas, trigonal-piramidales, o angulares, dependiendo del número de orbitales hibridos implicados en el solapamiento de orbitales y del número de los que contienen pares de electrones solitarios, correspondiendo a las notaciones AX₄, AX₂E, y AX₂E₂, respectivamente.

Orbitales bibridos	Geometria	Ejemplo
sp	Lineal	BcCl ₂
ap ²	Trigonal plana	\mathbf{BF}_{λ}
xp^3	Tetraédrica	CH
xp^3d	Bipirámide trigonal	PCI,
sp^3d^2	Octaédrica .	SF

Los esquemas de hibridación con orbitales s y p son especialmente importantes en los compuestos orgánicos, cuyos principales elementos son C. O y N además de H. En la próxima sección consideraremos algunas aplicaciones importantes en la química orgánica.

EJEMPLO 12.2

Propuesta de un esquenta de hibridactión para justificar la formula de una mulécula. Determine la forma de la mulécula XeF₄ y haga un esquema de hibridación consistente con esta predisción.

Solución

Vamos a utilizar la sigmente estrategio, dividida en cuatro partes.

 Escriba uma estructura de Levris norpitable. La estructura de 1, evris que exembamos debe considerar 36 electrones de valencia, turbo del stomo de Xe y niete de cada uno de los cuatro átomos de F. Para colocar tantos electrones en una estructura de Levris, debentes ampliar la capa de valencia del átomo de Xe para acomodar 12 electrones, La estructura de Levris es

- 2. Utilice la teoria RPECV para establecer la geometria de grupos de electrones del átomo central. A partir de la estructura de Lewis, vernos que hay se in grupos de electrones al rededen del átomo de Xe. Custro grupos de electrones sen pares de electrones de enlace y des son pares solitarios. La geometria de grupos de electrones para seix grupos de electrones es retraédrica.
- 3. Describa la geometria melocular. La notación RPECV para XeF, es AX_aE₂ y la geometria molecular es plane-cuadrada (véaxe la Tabla (1.1). Les cuatro pares de electrones de enlace están dirigidos hacia los véricos de un cuadrado, y los pares de electrones solitarios se encuentran por encima y por debajo del plano de los átomos de Xe y F, como se muestro a continuación.



4. Seleccione en esquema de hibridación que corresponda a la predicción de la tearia RPECV El único esquema de hibridación consistente con una distribución octaéchica de seis grupos de electrones es s. p²d². El diagrama de orbitales para este esquema muestra claramente que tearro de los ocho electrones de valencia del átumo central Xe ocupan de forma individual cuatro de los orbitales sp²d². Los cuatro electrones de valencia restantes del átemo ocupan los dos orbitales restantes sp²d² como pares solitarios. Estos son los pares de electrones solitarios situados por escima y por debajo del plano de los átomos de Xe y F en el esquema anterior.

Ejemplo practico A: L'escriba la genmeria molecular y preponga un esquena de hibridación aceptable para el átemo central en el ion Cl.F⁺.

Ejemplo practico 6: Describa la gennetria molecular y propenga en esquena de hibridación aceptable para el átomo central en el lon BrF4°.



¿Está preguntándose...?

¿Qué método utilizar para describir la forma geomètrica de una molécula, el método RPECV (Sección 11,7) o el método de enlace de valenda?

No hay un método "correcto" para describir las estructuras noteculares. La únicu información correcta es la evidencia experimental a partir de la que se establece la estructura. Una vez que se dispone de la evidencia experimental puede ser más fácil racionalizar esta evidencia per un método de usra. Para la molécula de H₂S, el método de culace de vulencia, que sugiene un ángulo de enlace de 90°, parece explicar mejor el ángulo observado de 92° que la de la teoria RPECV. Para la estructura de Lewis, H—S—II., la teoria RPECV predice una geomatria de grupos de electrones terraédrica, que a su vez sugiere un ángulo de enlace tetraédrico, es de cir. 109,5°. Sin embargo, cuando se modifica esta predicción inicial RPECV al considerar larcepatisiones par solitario/par solitario/par solitario/par enlazante (winos la Sección 11.7), el ángulo de enlace previsto es menor de 109,5°.

La teoria RPECV da resultados razonablemente buenos en la mayor parte de los casos. A menos que se disponga de información específica que sugiera otra cosa, la teoria RPECV si que siendo una buena elécción para describir la forma molecular. Es importante recordar que, en ambos casos, simplemente existen modelos que utilizantes para factionalizar la forma y el enface en moléculas politatómicas, y como tal debería analizarse con ojo crítico y siempre

manteniendo los resultados experimentales como referencia.

RECUERDE ►

que el método RPECV utiliza datos empíricos para dar una geometría molecular aproximada, micutras que el método de enlace de valencia retaciona los cebitales utilizados en el enlace basandose en una geometría dejerminada.

12.4 Enlaces covalentes múltiples

En esta sección veremos que cuando los enlaces múltiples se describen por el método de enlace de valencia, se producen dos tipos diferentes de volupamiento de orbitales. En esta discusión utilizaremos como ejemplos específicos el enlace doble carbono-carbono en el etileno, C₂H₄, y el enlace triple carbono-carbono en el acutileno, C₁H₂.

El enlace en el C₂H₄

El etileno tiene un enlace doble carbono-carbono en so espectura de Lewis.

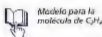


El etilono es una molécula *plann* con ángulos de enface H-C-H y H-C-C de 120° . La teoría RPECV trata cada átomo de C como si esteviera rodeado por Ims grupos de electrones en una ordenación tragonal-plana. Esta teoría Ims indica que los dos grupos Ims sean coplanares, pero cumo veremos, la teoría de enface de valência si lo bace.

El esquema de hibridación que produce un conjunta de orbitales hibridos con una orientación trigonal-plana es el sp². Los diagramas de orbitales de la capa de valencia del carbono para este esquema son



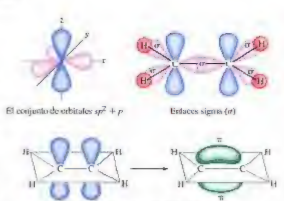
El conjunto de orbitales $sp^2 + p$ está representado en la Figura 12.12. Uno de los enleces entre los átomos de carbono resulta del solapamiento de los orbitales híbridos sp^2 de ambos átomos. Este solapamiento tiene lugar a lo largo de la línea que une los núcleos





Actividad sobre la formación del enlace múltiple

► FIGURA 17.12 Enlaces sigma (a) y pi (a) en la molécula C₂H₃ Los orbitales morado rojigo son orbitales liferidos sp^e y fos orbitales azules son orbitales 2n. Los orbitales bilevidos spistilapan a lo largo de una linea que una las átomos enlazados. formando un enlace iz. Los orbitales 2p solapan lateralipsuite y formant on enlace w



Solapeareento de orbitales p que conducen al enlace pi (π)



▲ FIGURA 12.13 Modelo de bolas y barras para el etileno. C₁H,

Los ángulos de enlace H - C - H y C - C - H son de 12tf. Este modelo también distingue entre el enlace or entre los átomos de C (et tubo recto de plástico) y el enlace ar que se extiende por encima y por debajo del pláno de la molécula. El enlace ar representado por los "arcus" de plástico blunco está algo distorsimado, pero el modelo comunica la idea de que el enlace ar posee una densidad de carga electrónica alta por encirno y por debajo del plano de la motécula.

RECUERDE

que en un enlace múltiple, seto uno de los enlaces es un enlace or (los otros son enlaces π), un enlace π en un enlace (toble y dos en un enlace triple. » de los dos átomos. Los orbitales que solapan de esta manera frontal, forman un enlace sigma, enlace \(\sigma\). La Figura 12.12 muestra que un segundo enlace entre los átomos de C procede del solapamiento de orbitales \(\rho\) son hibridar. En este enlace hay una región de alta densidad de carga electrónica por enciena y por debajo del plano de los átomos de carbono e hidrógeno. El enlace producido por este solapamiento lateral de dos orbitales parelelos se denomina enlace pi, enlace \(\pi\).

El enlace en el etileno está representado mediante el modelo de bolas y barras en la Figura 12.13. Este modelo ayuda a comprender que

- La fòrmata de una malécula está determinada sólamente por los orbitales que forman enlaces σ (el esqueleto de enlaces σ).
- La rotación sobre el doble enlace está may restrungida. En el modelo de bolas y bamas podríamos fácilmente torcer y retar los átomos de H terminales en tomo a los enlaces σ que los enen a un átomo de C. Sin embargo, al torcer un grupo CH₂ fuera
 del plano del otro reducariamos el solapannento de los orbitales p y debilitariamos el
 enlace π. El doble enlace es rígido y la motécula C₂H₄ es plana

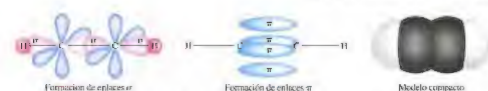
Además, respecto a los enfaces múltiples carbono-carbono, el enface σ implica un solapamiento reayor que el enface σ. Como resultado, un doble enface carbono-carbono (σ + σ) es más fuerte que un enface simple (σ), pere no dos veces más fuerte. (De la Tabla 11.3, C—C, 347 kJ/mol; C=C, 611 kJ/mol; C=C, 837 kJ/mol.)

El enlace en el C2H2

El enlace en el acetileno, $C_1 H_2$, es semejante al de $C_2 H_3$ pero con las siguientes diferencias: la estructura de Lewis del $C_2 H_2$ se caracteriza por un enlace covalente triple, $H \to C \to C$. H. La endecula es Imeal, como se deduce de los datos experimentates y de la teoria RPECV. El esquema de hibridación que produce orbitales hibridos con una orientación lingul es sp. Los diagramas de orbitales de la capa de valencia que representan la fubridación sp son

$$E = \begin{array}{c} 2p \stackrel{\uparrow}{=} \stackrel{\uparrow}{=} \\ -2s \stackrel{\uparrow}{=} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Hibridación} \\ \end{array} \qquad E = \begin{array}{c} 2p \stackrel{\uparrow}{=} \stackrel{\downarrow}{=} \\ sp \stackrel{\uparrow}{=} \stackrel{\uparrow}{=} \end{array}$$

En el enlace triple de la molácula C_2H_2 , uno de los enlaces carbono-carbono es un enlace σ y dox son enlaces π , como se indica en la Figura 12.14.



▲ FIGURA 12.14 Enlaces sigma (σ) y pi (π) en la molécula de C₁H₂

El esqueleto de enlaces σ une los átomos H = C = C = H a través de orbitales Is de los átomos de H y orbitales m de los átomos de H y orbitales m de los átomos de H y orbitales H de los átomos de H de enlaces H. Cada enlace H consta de dos segmentos paralelos con forma de cigarro puro. Los cuatro segmentos que se muestran se fusionan formando una corona cilindrica con el enlace H continuos curtomo como eje.

EJEMPLO 12-3

Propuesto de esquemas de hibridación que implican enlaces σ y π . El gas formaldebido, W_iCO_i se utiliza en la fabricación de plásticos; en disclución acuosa es el conocido conservante biológico deciominado formal. Describa la geometría molecular y el esquenta de enlace para la molécula de W_iCO_i .

Solución

Escriba la estructura de Levis. C es el átomo central y H y O son los átomos terminales.
 El número total de electrones de valencia es 12. Observe que esta estructura requiere un doble enlace carbono-oxígeno.

$$\mathfrak{H}$$
 \downarrow
 \mathfrak{H}
 $-\mathbb{C}=\hat{0}$

- 2. Determine la geometria de los grupos de electrones del átomo central. El esqueieto de enlaces o se basa en la existenção de tres grupos de electrones airededor del átomo de Central. La teoria RPECV hasándose en la distribución de tres grupos de electrones, sugiere una molécula trigonal-plans con ângulos de enlace de 120°
- Identifique el esquema de hibridación que origina la geometría de los grupos de electrones. Una orientación trigonal plana de orbitales se asocia con orbitales hibridos sp².
- 4. Identifique los orbitales del dionno central implicados en el solapamiento de orbitales. La hibridación del átomo de C produce el conjunto de orbitales sp² + p, como en el C₂R₁. Dos de los orbitales hibridos sp² se utilizan para formar enluces σ con los átomos de II. Los orbitales hibridos sp² testantes se otilizan para formar un enluce σ con el oxígeno. El orbital p no hibridado del átomo de C se williza para formar un enluce σ con el Oxígeno.

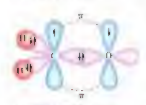
Căpa de valencia del atómo C:
$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ & 1 & 1 \end{bmatrix}$$
 $\begin{bmatrix} 1 & 1 \\ & sp^2 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 2p & 1 \\ & & 1 \end{bmatrix}$

5. Diluje un esquema de los orbitoles enlazantes del átomo central y los átomos terminates. Los átomos de 14 lienen súlumente orbitales la disponibles para el enlace. Para el oxigeno podernos utilizar un orbital 2p semilleno para el solapamiento frontal en el enlace o a) carbono y un orbital 2p semilleno para participor en el solapamiento fateral que conduce a un enlace m. Es decir, el diagrama de orbitales de la capa de valencia que podemos atilizar para el oxígeno es



i» Abara vernos perqué la teoria RPECV trata al enface multiple como un sólo grupo de electrones, id número de grupos de electrones abrededor del átorno central es igual al número de énluces σ en el esqueleto de enfaces σ

Conto uno de los propósites principales de la hibridación de orbitales es describir la geometría nobecular (por ejemplo, ángulos de enlace), generalmente aplicaetes los esquemas de hibridación solamente a les átomos centrales, atinque también puede utilizarse la hibridación de los átomos terminales (excepto ej 19).



a. FIGURA 12.35 El entace y la estructura de la molécula de H₂CO. Ilustración del Ejemplo 12.3 El átomo de C utiliza el conjunto de orbitales sp² + p. el átomo de H los orbitales 1s, y el átomo de O dos orbitales 2p semillones. Para simplificar, sólo se nues

tran los cubitales enlazantes de

las caras de valencia.

t.a Figura 12.15 muestra un esquema tridúmensional que representa el enlace y la estructura de la molécula de formoldebido.

Ejemplo práctico A: Describa un esqueno aceptable de enlace y la geometria molecular del directifico. CILOCH.

Ejemplo práctico B: El ácido acético es el companente ácido del vinagre y su formula es CH₂COOH. Describa la geometría motecular y el esquema de enlace para esta motécula.

Dibujar los esquemas tridurcasionales para mostrar el solapamiento de orbitales como en la Figura 12,15 no es fácil. En la Figura 12,16 se muestra una representación más sencida en dos dimensiones para el esquema de enlace del formaldebádo. Los enlaces entre los átomos se representan por líneas rectas, Revan la etiqueta σ n π , y se indican los orbitales que solapan.

Para describir un esquema de enlace, bemos maistido en que la printera etapa es dibujar la estructura de Lewis. A veces, el punto de partida es una descripción de la especte objetida experimentalmente, El Ejemplo 12.4 ilustra un caso de este tipo.

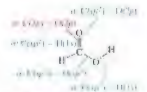
EJEMPLO 12.4

Selección de un esquema de hibridación y de enlace con ayuda de los datos experimentales. El seido fórmico, HCOOH, es una sustancia irritante que producen los hormigas cuando pican (en luta formica, hormiga). A continuación se da una fórmula estructural con ángules de enlace. Proponga un esquema de hibridación y de enlace consistente con esta estructura

Solución

Ejemplo práctico A: El accunitrito es un disolvente industrial. Propanga un esquema de hibridación y de enlace consistente con su estructura:

Ejamplo práctico B: A parte de una referencia bibliográfica sobre estructuras moleculares, se han tomado los siguientes dutos para el monóxido de dimirrigera (oxádo prinso), N.O: tengitudes de enlace: N—N = 113 pm; N—O = 119 pm; àngulo de enlace: 180°. Dermustire que la estructura de Lewis de N₁O es un hibrido de resonancia de dos estructuras, y describa la posible hibridaçión y colace de cada una de elfas.



A FIGURA 12.17
Erdaco y estructura de la molécula de HCOOH.
Ilustración del Ejemplo 12.4

12.5 Teoría de orbitales moleculares

Las estructuras de Lewis, la teoría RPECV y el método de enlace de valencia forman una poderosa combinación para describir el enlace covalente y las estructuras maleculares. Los resultades son satisfactorios para la mayor parte de nuestros propisitos. Sin embargo, a veces, los químicos recesitan una mayor comprensión de las estructuras y las propiedades de lo que estos métodos propurionan. Por ejemplo, unquino de estos métodos propueronan. Por ejemplo, unquino de estos métodos propuerona una explicación de los espectros electrónicos de las moléculas, del paramagnetismo del oxígeno o de la estatulidad de la especie H₂. Para responder a estas cuesticaes necesitumos describir el enlace químico titodiante un método diferente.

Este método, llamado troría de urbitales moleculares, empreza con una descripción sencilla de las moléculas, pero rápidamente resulta complejo en los detalles. Aquí sólo podemos dar una visión general. La teoría esigna los electrones de una molécula a una serie de orbitales que perienceen a la molécula completa, que sen los flamados orbitales moleculares. Del mismo modo que los orbitales ntómicos, los orbitales moleculares son funciones matemáticas, y se pueden relacionar con la probabilidad de encontrar a los electrones en ciertas regiones de una matécula. Camo sucede también con los orbitales atómicos, un orbital molecular sólo puede contener dos electrones, y estos electrones deben tener espines opuestos.

Al comienzo de este capítulo, se describió la aproximación de dos áltimos de H para formar un enlace químico (réase la Figura 12.1). ¿Que les sucede a los cripitales atómicos cuando los dos átomos de H se cuen para formar un enlace químico? Cuando los átomos se aproximar, las dos funciones de cada 1) se combinar e interfieren de forma constructiva o destructiva. La interferencia constructiva corresponde a la adicion de las dos funciones matemáticas (el signo positivo significa las ondas en fase). La interferencia destructiva corresponde a la sustrucción de dos funciones matemáticas (el signo negativo significa que las ondas no estar en lasc). Estos dos tipos de combinación se muestran en la Figura 12.18.

 i_0 Cômo interpretamos estos dos diferentes tipos de cumbinación de funciones de onda? La interferencia constructiva (adición) de las dos funciones de onda conduce a una mayor probabilidad de encontrar el electrón entre los núcleos. El aumento de dessidad de encontra el electrónica entre los núcleos hisce que se traigan más entre si, formando un enlace quí mico. La probabilidad electrónica o deosidad de carga electrónica en el orbital ar_{1n} es $(1s_n+1s_n)$, do sele $1s_n$ y $1s_n$ sen los dos metades la de los des átomos de H. El cuadrado es $1s_n+1s_n$, do sele $1s_n$ y $1s_n$ sen los dos metades la de los des átomos de H. El cuadrado es $1s_n+1s_n$, naix el término extra $2\times 4s_n$, $1s_n$ que es la densidad de carga extra entre las núcleos.

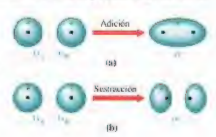
El resultado de esta interferencia constructiva és un orbital molecular enlazante porque produce una densidad de carga electrónica alta entre los núcleos. Una densidad de carga electrónica alta entre los núcleos atómicos reduce las regulsiques entre los núcleos con Carga positivo y ocasiona un enlace fuerte. Este orbital molecular enlazante, designadar σ_{11} tiene una energía menor que los orbitales atómicos 1_{N} .

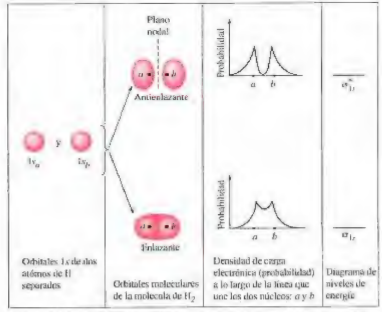
El orbital molecular formado por la sustrucción de los dos orbitales Ls conduce a una probabilidad electrónica reducida entre los núcleos. Esto produce un orbital molecular antienlazante pouque produce una densidad electronica muy bajo entre los núcleos. La

► FIGURA 12.18

Formación de orbitales enlazantes y antigniazantes

(a) La salición de dos orbitales 4s para formar un orbital mole cular α_{1r} . Este orbital produce densidad electrónica entre los nacleos, dando lugar a un orbital entre la sustracción de dos orbitales 1s para formar un orbital unitentazante $\alpha_{1r}^{\rm s}$. Este orbital tiene un plano nodal perpendicular al eje internucleon, como todos tos erbitales aptirulazantes.





A FIGURA 12.19 La interacción de dos átomos de hidrógeno según la teoria molecular La escugia del cebital molecular enlevante σ_1 , es más baja, y la del cebital molecular anticolazante σ_1^* , más alta que tas energias de los orbitoles atómicos Lx. La densidad de carga electrónica en un orbital molecular enlazante es alta en la región internuclem. En un orbital anticolazante es alta en las zenas de la molécula elejadas de la región internuclear.

probabilidad electrónica o densidad de carga electrónica en el cribital a_{ij}^{α} es $(1s_s-1s_o)^2$, el cuadrado de la nueva función $(1s_h-1s_0)$, donde $1s_h$ y $1s_h$ son los cribitales 1s de los dos átomos de H. El cuadrado es $1s_h^2+1s_h^2$ menos el término extra $2\times 1s_h$ $1s_h$ que es la péntida de densidad de carga entre los núcleos. Observe que $-2\times 1s_h$ $1s_h$ aquí, contrarresta exactamente la densidad extra $(+2\times 1s_h 1s_h)$ en el orbital molecular formado por adjeión de las funciones atómicas.

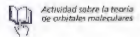
Con una densidad de carga baja entre los núcleos atómicos, los núcleos no están apartallados entre si, producióndose fuertos repulsiones y el enlace se debilha, de ahí el término aptientazante. Este orbital molecular argientazante, designado α_{ij}^{s} , posee una energia mayor que la de los orbitales atómicos is.

La combinación de dos orbitales la de atomos de H en dos orbitales meleculares en una molécula H₂ se resume en la Figura 12.19.

Ideas básicas en relación con los orbitales moleculares

A continuación se muestran algunas ideas ótiles sobre los orbitales moleculares y la forrna de asignar los electrones a dichos orbitales.

- El aúmero de cubitales moleculares (OM) que se forman es igual al número de orbitales atómicos que se combinan.
- Cuando dos orbitales atómicos se combinan, se forman dos orbitales moleculares, uno de los cuates es un OM enlazante con um energia menor que la de los orbitales atómicos. El otro es un OM antienlazante con una energia mayor.



- En la configuración del estado fundamental, los electrones se colocar en los OM disponibles de energía más baia.
- El número máximo de electrones en un OM dado es dos (grincipio de exclusión de Pauli).
- En la configuración del estado fundamental los electrones se colocan en les OM de idéntica energía de forma individual antes de emparejarse (regla de Hund).

Si una especie molecular es estable, tiene más electrones en orbitales enlazantes que en antienlazantes. Por ejemplo, si el exceso de electrones enlazantes sobre los antienlazantes es dos, corresponde a un enlace covalente simple en la teuría de Lewis. En la teoría de orbitales moleculares, se dice que el orden de enlace es 1. **Orden de enlace** es la minad de la diferencia entre el número de electrones (e ') enlazantes y antienlazantes, es decir.

Orden de enlace =
$$\frac{n^2 \text{ de e^- en OM enlazantes} - n^2 \text{ de e^- en OM antienhazantes}}{2}$$
 (12.1)

Moléculas diatómicas de los elementos del primer período

Vamos a utilizar las ideas que se acaban de indicar para describir algunas especies moleculares de los elementos del primer período, H y He. La Figura 12.20 sirve de ayuda.

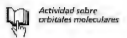
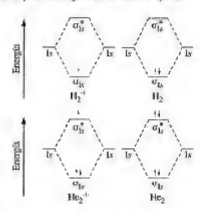


 FIGURA 12.20
 Diagramas de orbitales moleculares para los moléculas diatómicas e iones de los elementes del primer período

Los níveles de energía la de los átomos separados se núestran a la izquierda y la derecha de cada diagrama. Los segmentos en el centro representan los níveles de energía de los orbitales moleculares, siendo más bajos que los níveles la para σ_L y más altos para σ_A^2 .



 ${
m H_2}^+$. Esta especie tiene un único electrón, Este electrón se coloca en el orbital σ_{to} que es un orbital molecular enlazante. Con la Ecuación (12.1) vemos que el orden de colace es $(1-0)/2=\frac{1}{2}$. Esto es equivalente a un electrón o "medio" enlace, un tipo de enlace que no se puede describir fácilmente con la teoría de Lewis.

 H_2 . Esta molécula tiene dos electrones, ambos en el orbital σ_{1s} . El orden de enlace es (2-0)/2=1. Con la teoría de Lewis y el método de enlace de valencia describimos el enlace en la molécula de H_1 como un enlace covalente simple.

 ${
m He_2}^+$. Este ion tiene tres electrones. Dos electrones están en el orbital σ_{1x}^* y uno en el orbital σ_{1x}^* . Esta especie existe en forma de ion estable con un orden de enlace de $(2-1)/2=\frac{1}{3}$.

He₂. Dos electrones están en el orbital σ_{1z} y dos en el σ_{1z}^* . El orden de enlace es (2-2)/2=0. No se forma enlace, La molécula He₂ no es una especie estable.

EJEMPLO 12.5

Relación outre energía de cultice y orden de énlace. La caergía de cultice del 11, es 436 kJ/mol. Estimo las energías de cultice del H₂' y He₂'

Solución

Et orden de enfancien III es 1, equivalente a un calace simple. En 11- y 11e, el orden de enface es ¹- Se profita especia que las energias de enface de estas dos especios literan aproximada, mente la raidad que la de H. aproximadamente 226 kJ, mol. (Valores reales 11-, 255 kJ/mol; The ¹, 254 kJ/mol.)

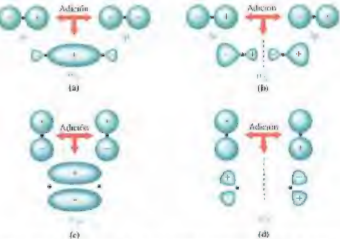
Ejempio practico A. La energia de enlace de Li jos 100 k1/m/si. Esture la erengia de enlace de Li j.'.

Ejemplo práctico B: ¿Cree que el ism II) es estable? Justifique la respuesta

Orbitales moleculares de los elementos del segundo período

Para las motéculas diatómicas y los tones de H y He había que combinar sólamente orbitales 1s. En el segundo período la situación es más interesante porque se dispone de orbitales 2s y 2p. Como resultado se forman orbitales moleculares y a continuación varios a ver como se deducen.

Los orbitales moleculares formados por cumbinación de orbitales atómicos 2s son semejantes a los obtenidos a partir de orbitales atómicos 1s, excepto que tienen mayor energía. Sin embargo, cuando se combinan los orbitales atómicos 2p, la situación es diferente. Los orbitales atómicos 2p se pueden combinar de dos formas posibles como se muiestra



(c) (49)

♣ FEGURA 12.21 Formacion de orbitales enlazantes y antienlazantes a partir de orbitales 2p
(a) La adición de des orbitales 2p a lo longo del eje internactor para funtar el orbital molecular
(b) La adición de des orbitales 2p con signos opuestos forma un orbital antienlazante e/j., Este
(chi La adición de dos orbitales 2p con signos opuestos forma un orbital antienlazante e/j., Este
(chi La adición de dos orbitales 2p con dirección perpendicular al eje internuclear. Corno
un orbital molecular m_{2p}. Este orbital anmenta la densidad electrónica entre los múcleos, contribuyendo a un enlace químico múltiple. (d) La adición de dos orbitales 2p con signos opuestos
forma un orbital antienlazante m²₂. Este orbital riche un plano usulal perpendicular at eje internu-

glear, como textos los releitales anticulazantes.

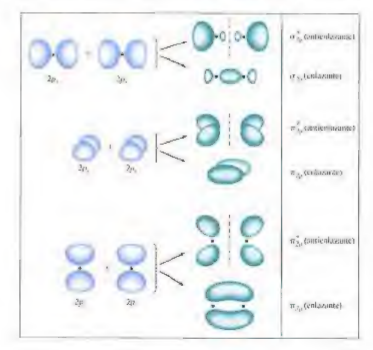
► En la Figura 12.21 se utilizán has orbitales p reales en lugar de la representación de la densultad de probabilidad, ya que lo que se quiere resultur son las fases de los orbitales que se combinan.

en la Figura 12.21: de forma frontal o latend, El mejor solapamiento de los orbitales p es a lo largo de una línea recta, es decir, de forma frontal. Esta combinación da lugar a orbitales moleculares de tipo α : α_{3p} y α_{3p}^p . Al formar las combinaciones enhazantes y antienlazantes a lo largo del eje internuclear, debemos tener en cuenta la fase de los orbitales 2p. Dibujamos los orbitales moleculares como se muestra en la Figura 12.21(a), con ef lóbulo posmyo de cada funcion apantando a la región internuclear. Después, puesto que las funciones de onda están en fase, la edición de las dos funciones de unda conduce a un aumento de la densidad electrónica en la región internuclear y se produce un orbital α . Cuando los das orbitales atómicos se colocan como en la Figura 12.21(b) con los lóbulas en fase opuesta quantando a la región internuclear, se forma un plano modal entre los núcleos, conduciendo a un orbital gatienlagante α_{3p} .

Sólamente se pueden combinar un par de orbitales p de forma frontal. Los otros dus pares se deben combinar de forma paralela o lateral para formanse los orbitales muleculares de tipo π : π_{2p} y π_{2p}^2 . Las dos posibles formas de combinación lateral de un par de orbitales 2p se muestran en la Figura 12,21 (c y d). El orbital enlazante π_{2p} (véuse la Figura 12,21 c) se forma por adición de un orbital p de un núcleo a um orbital p de um núcleo a um orbital p de otro núcleo. de tal forma que los lóbelos positivo y negativo de un orbital solapen con los lóbelos positivo y negativo de los produce una densidad electrónica adicional entre los núcleos, pero de forma mucho menos intensa que en el orbital σ , porque la densidad electrónica adicional no se enquentra a lo largo del eje internucleur. El enlace π es más débil que el enlace π . El orbital anticolazante π_2^2 , se forma por sustracción de dos orbitales p perpendiculares al eje internuclear, coma se nuestra en la Figura 12,21(d). Abora, además del plano nodal, que contiene los núcleos, se forma un rado entre las núcleos y esto es una característica del caracter antienhazante. Hay rentre orbitales moleculares de lipo π (das orbitales) y dos antienhazantes) porque hay dos pares de orbitales atómicas 2p situados en forma paralela. En la Figura 12,22 se han

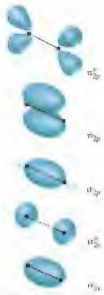
RECUERDE >

que la sustracción de dos fenciones de onda es equivalente a la adición de las mismas foreienes esando los signos son equiestos.



» FIGURA 12.22 Combinación de orbitales atómicos 2p

Estes diagrares indican la distribución de carga electrónica, para varios orbitales, pero no de ferma exacta. Los planos ixalales para los orbitales anticulazames se representan por lineas discontinuas.



Algunes orbitales moleculares calculados del F₂

• Una molécula diatócnica hontomarlear (X₂) es la que está formada por dos áterios del musmo tipo. En una molécula diatómica heteronuclear (XY) las dos átemos sen diferentes.

RECUERDE >

que la regla de Hund se aplica a las moléculas, igual que a los átenes. descrito las distribuciones de probabilidad apreximadas basadas en las interacciones de orbitales descritas en la Figura 12.21. De maevo, vemos que los orbitales moleculares enlazantes suponen una densidad de carga electrónica alta entre los núcleos atómicos. En los orbitales moleculares antienlazames, hay planos nodales entre los núcleos, donde la densidad de carga electrónica se hace cero.

El diagrama de niveles de energía para los orbitales muleculares que se forman a partir de los orbitales atómicos de la segunda capa electrónica principal, está relacionado con los niveles de energía de los orbitales atómicos. Por ejemplo, los orbitales moleculares lormados a partir de los orbitales 24 ticuen menor energía que los que se forman a partir de los orbitales 24, la misma relación que entre los orbitales atómicos 2x y 2p. Otra expectativa es que los orbitales enhazantes de tipa o deberían tener energías más bapas que los de tipo o porque el sofapamiento frontal de los orbitales 2p debe ser mayor que el fateral y el resultada sería ota energía más baja. Está ordenación se muestra en la Frigura 12 23a. Al construir este diagrama de niveles de energía, hemos becho el supuesto de que los orbitales a se mezclan solamente con orbitales a y los orbitales p se mezclan solamente con orbitales.

Es necesario tener en cuenta que tanto los orbitales 2s como los 2p forman orbitales moleculates (σ_3, y, σ_3) cuya densidad electrónica se encuentra en la misma región, entre los núcleos. Estos dos orbitales σ tienea una forma y energía tan semejantes que se mezclan entre si para formar orbitales σ modificados. Cada uno de estos orbitales medificados ϵ contiene una fracción de los originales σ_3 , y σ_{2p} . El orbital σ_2 , modificado (con algo de participación de σ_3 ,) dismuneye de energía, y el orbital σ_2 , modificado (con algo de participación de σ_3 ,) aunenta de energía, dando lugar a un orden diferente de niceles de energía. La cuestión importante de esta mezcla es que el orbital medificado σ_{2p} tiene una energía superior a la de los orbitales π_{2p} . (réase la Figura 12.23b).

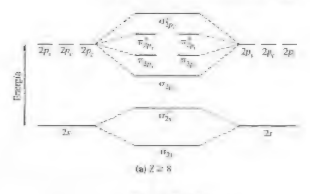
Para los orbitales moleculares en el O_x y V_B , la situación es la esperada porque la diferencia de energía entre los orbitales 2x y 2p es grande y se produce poca mezela de los orbitales x y p, es decir, los orbitales σ_A , y σ_B , no se modifican como acabamos de describir Para oura moleculas diadordeas de elementos del segundo período, por ejemplo C_x y N_B , los orbitales σ_A , tienen menor energía que los σ_{Ap} porque la diferencia de energía entre los orbitales 2x y 2p es menor y las interacciones orbitales 2x-2p afectan a la forma en que se combinan los orbitales atérnicos. Esto conduce a los orbitales modificados σ_B y σ_B describos en el púrnafo anterior.

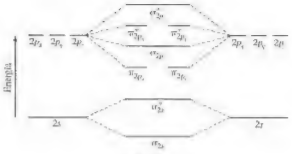
La forma de asignar los electrones a los orbitales moleculares de las moléculas diatómicas es la siguiente: empezamos llenando los orbitales σ_1 , y σ_2^* . Después analimos electrones en orden de energía creciante en los orbitales moleculares disponibles de la segunda capa principal. La Figura 12.24 moestra las asignaciones de electrones para las moléculas diatómicas homonucleares de los elementos del segundo període. En esta figura también se moestran afgunas propiedades moleculares.

De la misma maneta que podiamos ordenar los orbitales atómicos de la cepa de valencia de un átomo, pedemos también ordenar los orbitales moleculares de la segunda capa de una molécula diatómica en orden de energía eseciente. Después, podemos asignar los electrones a esos orbitales obteniendo un diagrama de orbitales moleculares. Si asignamos los ocho electrones de valencia de la molécula C₃ en el diagrama de la Figura 12.23, obtenientos



Los datos experimentales indican que la molécula C₂ es diamagnética, no paramagnética, y está configuración es incurrecta. Aquí se ve la importancia del diagrama de sú





(b) Z = 7

► FIGURA 12-23

Los dos esquemas posibles para los niveles de energia de orbitales moleculares para moléculas diatómicos de elementos del segundo periodo

(a) El orden esperado cuando σ_{τ_0} se encuentra por delsajo de σ_{τ_0} . Este es el orden para los elementes con $Z \simeq 8$. (b) El orden modificado, debido a la mezola de los orbitales s y p cuando σ_{τ_0} se encuentra pos encima de σ_{τ_0} . Este es el orden para elementos con $Z \simeq 7$.

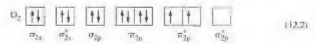
velos de energía de la Figura 12.23b. La asignación de richo electrones en el signiente diagrama de orbitales moleculares es consistente con el diamagnetismo del C_3 .



Este diagrama de niveles de energia modificado se utiliza para moléculas diatómicas ho ritenacleares de elementos con números atómicos de tres a siete.

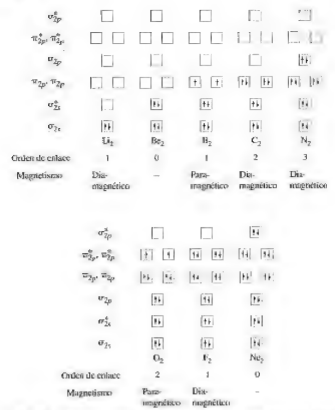
La molécula de O2 con más detalle

La teoría de orbitales moleculares nos ayuda a comprender algunas características de la molécula de O₂ que estaban sin explicar. En la molécula distrómica O₂, cada átrono de O tiene seis electrones de valencia. En la Figura 12.24 vernos que caundo asignamos 12 electrones de valencia e los orbitales moléculas liete dos electrones de valencia e los orbitales en moléculas tiete dos electrones desa parendes. Esto explica el paramagnatismo del O₂. El número de electrones de valencia en orbitales calazantes es ocho; el número en orbitales antienlazantes es cuarm, y el orden de enlace es dos. Esto corresponde a un coloce econômia deble en el O. Esto se resume en el siguiente diagrama de orbitales moleculares.





▲ Paramagnetismo del oxigeno El oxigeno tiquido es atraido por el canepo mugaético de un gran insin.



▲ FIGURA 12.24 Diagramas de orbitales moleculares para moléculas diatómicas homonucleares de los elementos del segundo período

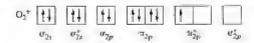
En techos los casos, los orbitales inteleculares σ_i , y $\dot{\sigma}_i^s$, se llenan pero no se intestran en el diagrama.

EJEMPLO 12.6

Diagrama de orbitales moleculares y determinación del orden de entaxe. Represente el entace en Ω_2^{-1} con un diagrama de orbitales moleculares y determine el orden de entace en este ion.

Calmide

El ion O_2^+ tiene 11 electrones de valencia. Asígnelos a los orbitales moleculares disponibles de excendo con las ideas establecidas al comienzo de esta sección. [O simplemente climine uno de los electrones del orbital w_3^* , en la Expresión (12.2)]. En el siguiente diagrama encontramos un exceso de *circo* electrones endazantes sobre los antienlazantes, El orden de enlace es 2,5.



459

Ejemplo práctico A: Tomassio como referencia la Figura 12.24, escriba un diagrama de orbitales moleculares y determine et orden de enlace de (a) N_2 °; (b) N_2 °; (c) C_2 °.

Ejemplo práctico B: Las longitedes de entace para $O_2^{(i)}, O_2, O_3^{(i)}, y O_3^{(i)}$ son 112, 121, 128 y 149 pm, respectivamente. ¿Son consistentes estas longitudes de enlace con el onlon de enlace determinado a partir del diagrama de orbitales moleculares? Expliquelo.

Moléculas diatómicas beteronucleares

Las ideas desarrolladas para las motéculas diatómicas homenucleares pueden ampliarse, con cuidado, para damos una idea del enlace en las especies diatómicas bateronucleares. Cuando didujamos un diagrama para ilustrar la mezela de dos orbitales Ls para formar el enlace m en ll₂ comprendimos que los dos orbitales. Is tienen la misma energía y se mezelan al cincuenta por ciento. Este no es el caso de las especies diatómicas bateronucleares porque, como saberros a partir de las energías de ionización, los orbitales de diferentes átomos tienen diferentes energías. Para ilustrar las diferencias vamos a considerar la construcción de los orbitales mediantes y antienlazantes a partir de los orbitales 2s de los átomos de C y O en el enlace CO. La combinación de enlace es

$$\alpha = c_0 \, 2s_0 + c_0 \, 2s_0$$

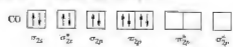
y la combinación antientazante es

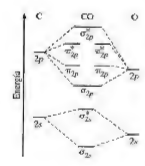
$$\sigma^{\times} = c_0^4 \, 2s_0 - c_0^4 \, 2s_0$$

dosde los coeficientes c_0 y c_1 -reflejan el porcentaje de mezela de los urbitales. En el caso homonoclear, los dos átomos son el mismo y los coeficientes son iguales porque existe la misma probabilidad de encontrar a los electrones en el orbital asceiado con enalquiera de los míxleos. Si tos núcleos son diferentes, se espera una mayor probabilidad de encontrar a los electrones en el orbital asociado con el elemento más electronegativo. Como resultado, en nuestro ejemplo, se espera que c_0 sea mayor que c_0 en el orbital enlazante. Así, el orbital molecular enlazante tiene mayor contribución del orbital 2r del oxígeno que del orbital 2r del oxígeno, lo que significa que los orbitales σ_{2r} se parecen más a un orbital 2r del oxígeno. En el orbital antienlazante la situación es a la inversa, con c_0^2 memor que c_0^2 , siendo el orbital antienlazante más parecido al orbital 2r del carbono.

La energia del orbital enlazante está más próxima a la del elemento más electronegativo, como se intestra en el diagrama al margen. Así, el diagrama de orbitales moleculares mostrado en la Figura 12.23 tiene que ser modificado para tener esto en cuenta. Sin embargo, todavéa podemos utilizar el diagrama de orbitales moleculares de la Figura 12.24 para discutir el endace en las especies diatómicas hoteronucleares con la siguiente restricción. Los dos átomos no deben tener los números atómicos muy diferentes, de forma que el orden de los nivetes de energía no es muy diferente del encontrado para especies diatómicas homonucleares. La cuestión es qué orden de orbitales utilizar, el esperado del modificado, en el que σ_{ty} , está por encima de σ_{ty} en la escala de energía. Si uno de les elementos es oxígeno o flúor, el diagrama de σ_{ty} en la escala de energía de sel que en maestra en la Figura 12.23a; es decir, el diagrama sin modificar. La razón de esto es que la diferencia de energía entre los orbitales 2s y 2p del oxígeno y los orbitales 2s y 2p de cualquier otro elemento que preceda al oxígeno en la tabla periódica es demasiado grande para que tenga lugar una mezcla significativa.

Vamos a aplicar estas ideas al monóxido de carbono, que tiene diez electrones de valencia. Aplicando el principio de aufban al diagrama de orbitales moleculares para el O₂ en la Figura 12,24, obtenemos la siguiente configuración.





Así, el orden de enlace del CO es tres, de acuerdo con los datos experimentales. Observe que el CO tiene una energía de enlace muyor que el NO, que tiene un orden de enlace de 2.5, como predice el diagrama de orbitales moleculares.

NO
$$\begin{bmatrix} \uparrow \downarrow & \uparrow \downarrow & \uparrow \downarrow & \uparrow \downarrow & \uparrow \downarrow \\ a_{2s} & \sigma_{2s}^* & \sigma_{2p} & \pi_{2p} & \pi_{2p}^* & \sigma_{2p}^* \end{bmatrix}$$

Aquí se puede ver que la molécula NO es paramagnética, hecho que coincide con los datos experimentales.

EJEMPLO 12.7

Diagramas de orbitales moleculares para especies diatémicas heteromorleures. Escriba el diagrama de orbitales moleculares para el ion cianoro, CNT, y determine el orden de enlace de este ion. Compare el resultado con el ráben de enlace determinado a partir de la estructura de Lewis.

Solución

El número de electrones de valencia que hay que asignar en el diagrama de orbitales moleculares es 10 (4 + 5 + 1). Observe que squi tenemos que utilizar el diagrama de niveles de energia de orbitales moleculares modificade, ya que los dos elementes preceden al exigeno en la tabla periódica. Es decir, milice el diagrama OM para el C₂ y el N₂ e introduzca 10 electrones,

CN-
$$\underbrace{\dagger \dagger}_{\alpha_{23}}$$
 $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$ $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$ $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$ $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$ $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$ $\underbrace{}_{\alpha_{2p}}$

El orden de enlave es la diferencia entre el número de electrones enlazantes y amienlazantes dividido por dos, que es (2+4+2-2)/2=3. Es un enlave triple. La estructura de Lewis también predice un triple enlace, es decir, [$(C \Longrightarrow N;)^*$].

Ejemplo práctico A: Escriba un diagrama de orbitales moleculares para CN', y determine el orden de milace.

Ejemplo práctico B: Escriba un diagrama de orbitales moleculares para BN, y determine el orden de enlace.

12.6 Electrones deslocalizados. El enlace en la molécula de benceno

En la Sección 12.4 se analizaron los enlaces π localizados, como los del etileno, C_2H_{ν} . Algunas moléculas como el henceno, C_8H_6 , y sestancias relacionadas con ella, tienen una red de electrones π , son los compuestos aromáticos. En esta sección consideraremos el enlace en el benceno con las teorías de enlace que hemos estudiado hasta ahora y las conclusiones que alcancemos nos ayudarán también a comprender otros casos de enlace.

El enlace en el benceno

En 1865, Friedrich Kekulé formuló por primera vez una buena propuesta sobre la estructura del benceno. Sugirió que la molécula C₆H₆ consistíu en un anillo plano hexagonal de seis átomos de curbono unidos por enlaces covalentes simples y dobles alternativamente. Cada átomo de C se une a otros dos átomos de C y a un átomo de H. Para explicar que los enlaces tarbono-curbono son todos semejantes, Kekulé sugirió que fos enlaces simples y dobles oscilan continuamente de una posición a otra. Hoy sabemos que las dos posibles estructuras de Kekulé son en realidad estructuras que contribuyen a un híbrido de resonancia. Este punto de vista se sugiere en la Figura 12.25.

► El término "acomático" se re fiere a la fragancia de los aromas asociados con algunos (pero no todos) de estos compuestos.

Modela para la molecu la de C_eH_a

▲ FIGURA 12.25 Resonancia en la molécula de benseno y las estructuras de Kekulé (a) Estructura de Lewis para el C_eH_e, musiciado los enlaces alternados carbono-carbono simples y dobtes. (b) Dos estructuras equivalentes de Kekulé para el benceno. En cada vertice de la estructura hexagonal hay un átomo de carbono, y cada uno de estos átomos de carbono se enlaces a un átomo de hidrógeno. (Los simbolos para el carbono e hidrógeno, así conto para los enlaces C.—16, se omiten habitualmente en estas estructuras). (c) Un modelo compacto.



▲ Dame Kathileen Lendsdele determinó por primera vez la estructura cristolina del benceno por rayos X. Su experimento demostró que la molécula de benceno es plana, como estaba previsso por la teoría.

Podémios conseguir una mayor comprensión del enface en la molécula de benceno combinando les métodes de enface de valencia y de orintales moleculares. Podemos construir un esqueleto de enface σ para la estructura plono observada con ángulos de (120°) utilizando hibridación $(p)^2$ para cada átomo de (120°) . El solapamiento frontal de los orbitales (120°) da fugar a enfaces (120°) muestra una interpretación de la teoría de enface de valencia para el enface en (120°) .

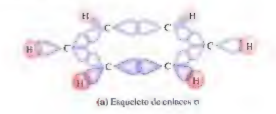
No necesitamos pensar en una oscilación entre dos estructuras (Kekulé) o en un hábrido de resonancia para el benceno. Los enlaces π no están localizados entre átomos de carbono específicos, sano que se extienden abrededor del amble de seas miembros. Para representar este enlace π derlocalizado, a menudo se escribe el símbolo del henceno como un hexágono con un circulo inscrito dentro de él (véaxe la Figura 12.26c).

Pedemos comprender mejor los enfaces π desfocalizados mediante la teoría de orbitales moleculares. Seis orbitales atémicos 2p de los átomos de C se combinan para formar seis orbitales moleculares de tipo π . Tres de estos orbitales moleculares de tipo π son coloxantes y tres anticolazantes. Los tres orbitales enlazantes se llenan con seis electrones (un electrón 2p de cada átomo de C), y los tres nabitales antientazantes permanecem vacios. El orden de enlace asociado con los seis electrones en los orbitales moleculares enlazantes de tipo π es (6-0)/2-3. Los tres enlaces se distribuyen entre los seis atomos de C, resultando 3/6 o medio enlace entre cada par de átomos de C. Añada a este los enlaces α del entorno de enlaces α y tendremas un orden de enlace de 1,5 para cada enlace carbono-carbono. Esto es exactamente lo que conseguimos también promediando las dos estructuras de Kekulé de la Figura 12.25. En la Figura 12.27 se muestra el diagrama de orbitales moleculares π para el benceno.

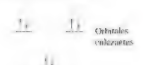
Los tres orbitales moleculares unla antes de tipo π en el C.H. describen la distribución de carga electrónica π en la molécula. Podemos imaganar esta distribución como dos regiones en forma de rosquilla, una por encuma y otra por debajo del plano de los átomos de C y H. Debide a que los orbitales se extrenden entre los seis átomos de C en lugar de



Actividad sabre el enlace en el benceno

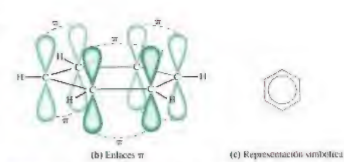


--- Orbitales anneclazantes



A FIGURA 12.27 Diagrama de orbitales moleculares π para el C₆H₆ De los seis crititales moleculares π, tres son orbitales qui azones y

 π, tres son orbitales culazantes y cada ano se fleno con un per de electrones. Los tres orbitales moleculares antienfavantes con una cenergia más alta permasecen vacias.



A FIGURA 12.26 Enlaça en el benceno, C_tH_θ , por el método de enlace de valencia (a) Los átornos de C utilizan orbitales xp^t y p. Cada átorno de carbono forma tres enlaces s, dos con átornos de C vecínos en el entil o heragonal y un tercero con un útorno de H_t (b) (3) sobsparmiento lateral de los cabinales 2p produce tres enlaces w. Por tento hay tres calaces dobles $(\sigma + \tau)$ entre tos árcusos de carbono en el anillo, (c) Debido a que los tres enlaces w están deslocativados abrededos del unillo de benceiro, la melécula se representa con frecuencia mediante un besageno con un circulo inscrito en ál.



▲ FIGURA 12.28 Representación de los orbitales moleculares del enlace w en el benceno

Un modeto de la mulécula de hercarso generado por ordenador. El esqueleto plano de entaces or es claramente visible. Se desiacan los orbitales or pur encima y por debajo del plano de los átenos de C y II. estar conceutralos entre pares de átumos de C, estus orbitales se llaman orbitales moleculares deslocalizados. En la Figura 12.28 se muestran estus orbitales moleculares deslocalizados en la molécula de benceno

Otras estructuras con orbitales moleculares deslocalizados

Utilizando enfaces destocalizados podemos evitar exeribir dos o más estructuras que contribuyen al hibrido de resonancia, como a menudo se requiere en la teoría de Lewis. Considere la molécula de ozono. O₂, que utilizamos para introducir el concepto de resonancia en la Sección 11.5. En lugar del hibrido de resonancia basado en estas estructuras

$$\mathcal{O}^{\widetilde{G}}_{\mathcal{A}} \longleftrightarrow \mathcal{O}^{\widetilde{G}}_{\mathcal{A}}$$

podemós escribir la estructura única que se muestra en la Figura 12.29. Las ideas que conducen a la Figura 12.29 son

1. Con la teoría RPECV se predice una geometría de grupos de electrones trigonal-plana (el ángulo de enlace medido es f.17°). La hibridación elegida para el átomo de O central es sp² y aunque normalmente no es necesario utilizar hibridación para los átomos terminales, esta estructura se simplifica si suponemos hibridación sp² también.

(a) Esqueleno de entages o



4b) Orbital molecular w deshicalizador.

▲ FIGURA 12.29 Estructura de la molécula de ozono O,

(u) El esqueleto de enfaces or y la asignación de pares de electranes enlazantes (1) y pares sulitarios (1) a les entritales hibrackes spi se discute en las appriados tiy 2 de esta Sección. (b) Los orbiroles moleculares w y las asigrationes de electrones en elles se discoute en les apartades 3 y 4,

para los átomos de O terminales. Así, cada útomo de O utiliza el conjunto de orbitales $sp^2 + p$.

- De los 18 electrones de valericia del O_n asignamos 14 a los orbitales fribudos qui del esqueleto de enhaces o. Cuatro de estos electrones son enlazantes (rojo) y diez están como pares de electrones solitorios (azul).
- 3. Los tres orbitales 2p sin hibridar se combinan para fornair trex orbitales moleculares. del tipo π (velase la Figura 12.30). Uno de estos orbitales moleculares es un arbital molecular enhazante y orro es amienfazante. El tercero es de un tipo que no hemos descrito todavio, un orbital molecular no enlazante. Un orbital molecular no enlazante tiene la misma energia que los cabitales atómicos de los que procede y ni contribuye ni desfaverece la fermación del enlace.
- Los cuatro electrones de valencia que quedan se asignan a los orbitales moleculares. π. Dos van al orbital calazante y dos al orbital no enlazante. El orbital antienlazante permanece vacio,
- 5. El orden de enlace asociado con los entinates moleculares π es (2-0)/2=1. Este enlace π se distribuye entre los dos enlaces O+O y supone la mitad de un enlace π parti cada mio.

Estos cinteo puntos conducen a un orden de enlace total de 1,5 para los enlaces O — O en O₅. Esto es equivalente a promediar las dos estructuras de Lewis. La longitud del enluce O — O que sugiere este método se describió en la Sección 11.5.

EJEMPLO 12.8

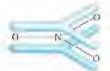
Representación de las orbitales maleculares deslocalizados mediante diagramas de orbitales. animieus. Represente la formación del cabital molecular w, el enlace y la respación de orisiales en el ion nitrato NO.

Splution

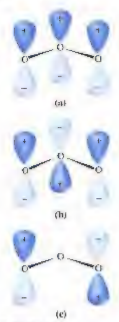
En primer lugar, tenemos que considerar lo siguiente: para este tipo de ejercicio no necesitarsos unifizar el concepto de resonancia, podemos utilizar cualquiera de las signientes estructuras resomaintes.

Varies a nullizar la printiera de estas estructuras, donde hemos etiquetado los átomos de oxígeno (a). (b) y (c). En esta estructura, cada álcono tiene una geometría de grupos de electrones comesparidiente a grupos de tres electrones, un par de electrones en cada enface sencillo N — O y des pares de electrones en el doble enface N = O. Debemos utilizar los orbitales hibridos sp^1 para funtiar los enlaces o y los orbitales 2p para formar los enlaces o. Para osignar los electrones de la capa de valencia a fos átomos, coloque un efectirán desapareado en un spri por cada enface et que forma el átomo y un electrón desaparendo por cada enlare v. Después, cultoque pares de electrones solitarios en los orbitales que permanecen invariables. Debido a la existencia de cargas formales en la estructura, el mâmero de electrones de valencia de cada átomo debe ajussaese a la corgo formal [por ejemplo, el útomo O (b) tiene una corgo formal de -), y debe tener siete electrones en sus orbitales de la cupa de valencia, y no el número l'abjugal, seis],

Una vez que se has asigendo todos los electrones de valencia a orbitáles, todos los electrones desaparados en tribitales hibridos ϕ^2 , participan en la formación de enlaces σ . Abrea combiqe los orbitales p pera formar el número apcopiado de cabitales moleculares at, que sun cuntra. Asigne les electrones p a estas orbitales moleculares de la forma habitual.



Orbitales moleculares u devincativados del non NO1

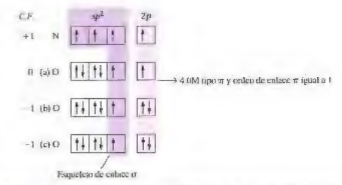


NGURA 12.30

Orbitales enlazantes p de la molécula Os

(a) El sobital molecular enlazante π con todos los erbitales 2p con el mismo signo. (b) El orbital molecular antienlazante π com los tres osbitales 2p con signos opeestos. (c) El orbital molecular par enlazante π con un nodo simple y con contribución com de la función de onda del átomo central. Este nebital se denomina no enlazante proque no hay nodo ni región de mayor densidad electrónica entre el áturno central y sus succesos.

 Una superficie metalica sia brillo, normalmente significa que la soperficie está cubierto per un compuesto del roetal, por ejemplo un óxido, stillupo o parlamato



Ejemplo práctico A: Represente el entare químico en la molécuta SO, utilizando una combigueión de arbitales localizados y deslocalizados

Ejernplo práctico B: Represente el enlace químico en el ion eltrito NO₂ intilizando una combinación de orbitales localizados y deslocalizados.

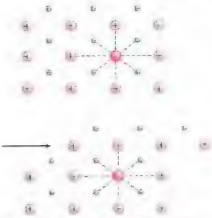
12.7 El enlace en los metales

En los átomos de los no metales las capos de valencia generalmente contienen más electrones que orbitales. Como ejemplo, un atomo de F bene cuatre orbitales en su capa de valencia $\{2s,2p_0,2p_1,2p_2\}$ y riete electrones de valencia. Tanto si el Rúor se encuentra culto sólidos, líquido o gas, los átomos de F se ureis en parejas para formar moléculas F_2 . En el enface F = F se comparte un par de electrones y los otros pares son pares solitarios, como se ve en la estructura de Lewis: ${}^2F = F^2$. Por el contario, el átomo metálico de Li tiene, como el F, los mismos cuatro orbitales de la capa de valencia pero sólo un electrón de valencia $\{2s^4\}$. Esto puede explicar la formación de la municula goseova LiELi, pero en el metal sólido cada átomo de Li está enlazado de alguna manera a *ocho* vecinos. El objetivo de una teoría de enlace para los metales es explicar como puede formarse un enlace tan fuerte con tan pocos electrones. Además, la teoría debe explicar algunas proposidades que los entelaes muestans en mucha neayor extensión que los so metales, como la aparancia lasmosa, la capacidad para conducar la electricidad y la facilidad de deformación (los metales se aplastan en láminos y se estiran en hilos con facilidad).

El modelo del mar de electrones

Lina teoría muy simplificada que puede explicar algunas de las propiedades ya citadas de los metales describe un metal sólido como una red de aenes pestitivos monersa en un "mar de electrones". Por ejemplo, en el litio, los tenes son Li" y hay un electrón por átomo que contribuye al mar de electrones. En este mar, los electrones están hibros, no están unidos a mugún ion porticular, y son móviles. Así, si llegan electrones de una fucute externa al extremo de un alambre metáluo, los electrones árbes pasan a travas del atambre y abandonan el otro extremo con la marna velocidad. Así se explica la conductividad eléctrica.

Los electrones libres del mar de electrones no están limitados en sa capacidad de absorber fotones de luz visible, como lo están los electrones enlazados en un átorno. Por tanto, los metales absorben los visible, son opacos, Los electrones en la superficie de un metal son capaces de reirradiar luz a la misma frecuencia que la luz que incide sobre la superficie, lo que explica el aspecto lostroso de los metales. La facilidad de deformación de los metales puede explicarse de esta forma: si una capa de iones metálicos es forzada a atravesar otra capa por na golge de martillo, par ejemplo, los enlaces no se compen, la estructura interna del metal permanece prácticamente inalterada, y el mar de efectrones se ajusta rápidamente a la nueva situación (viase la Figura 12.31).



▲ \$1GURA 12.31 Et modelo de mar de electrones para los metales

Una red de iones positivos se encuentra inmersa en un "mar de electrones", procedentes de las capas de valencia de los átomos metálicos y que pertenece a todo el cristal. Se resaltan un jum particular (rojo), sus iones vecisios más proximos (marrán), y fins electrones cercanas en el mar de electrones (azud).

En la parte inferior de la figura se aplica una fuerza (de imprienda a derecha). El catión señotado na se ve afectado, su entrano inmediato no cambia. El modelo de mar de electrones explicala facilidad de deformación de los metales.

Teoria de bandas

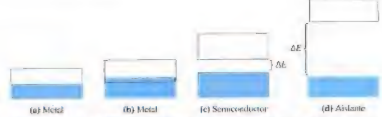
El modelo del mar de electrones es una descripción cualitativa sencilla del estado metálico, pero en la mayor parte de los casos la teoría del enlace metálico que se utiliza es un tipo de teoría de orbitates moleculares denominada teoría de bandas

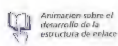
Recuerde la formación de los orbitales moleculares y el enlace entre dos átomos de Li (nesse la Figura 12.24). Cada átomo de Li contribuye con un orbital 2s a la formación de dos orbitales moleculares: a_3 y a_3^2 . Los electrones de los átomos de Li descritos originalmente como electrones $2s^4$, se sitúan en estos orbitales moleculares semillectos. Es decir. Renas el orbital a_3 , y dejan el a_3^2 , vacio. Si esta combinación de átomos se extiende al tercer átomo de Li, se forman tros orbitales moleculares que contienan un total de tes electrones. De nuevo el conjunto de orbitales moleculares está semillego. Podemos estacidar este proceso a un número enormemente grande (N) de átomos, el número total de átomos en un cristal de Li. El resultado que consegurnos es el siguiente, un conjunto de N orbitales moleculares con una separación extremadamente paqueña entre cada par de niceles de energia secesivos. Esta surae de niveles de energia de orbitales moleculares en una bando de energía (véase la Figura 12.32).

En la banda que acabamos de describir hay N electrones, un electrón 2s por cada átomo de bitos, ecupando por purejas los N/2 orbitales moleculares de energía más baja. Es tos electrones son los responsables del enlace de los átesnos de liño entre si. Son los electrones de valencia y la banda en la que se encuentran se decomina una banda de valencia Debido a que en la banda de valencia las diferencias de energía entre los miveles ocupa con y sim ocupar son tam pequenas, los electrones pueden excitarse fácilmente desde los sirveles llenos más altos a los vacios, que se encuentran tamediatamiente por encima de ellos. Esta excitación, que tiene el efecto de producir electrones máxiles, paede conseguirse por aplicación de una pequeña diferencia de potencial eléctrico a través del cristal. Así es como la teoría de bandas explica la capacidad de los metales de conducir la corriente eléctrico. Por tanto, la característica principal para la conductividad eléctrico e una ban-



A PIGURA 12.32 Formación de una banda de energía en el metal litio. Al aumentar el número de áudinos de Li la "molécula" crece: Li₁, Li₂, ..., se añaden niveles de energía adicionales y el espaciado entre los niveles se hace cada estre polación. En un cristal entero de N átormas, los niveles de energía se funden en una han da de N giveles más pajos se Denan con electrones y los N/2 niveles más bajos se Denan con electrones y los N/2 niveles más altos están yacins.





à FIGURA 12.33 Metales, semiconductores y aislantes desde el punto de vista de la teoda de bandas

(a) En algunos menales, la banda de valencia (azot) está sólo parcialmente llena (por ejempla, la banda 3a semillena en el Nã). La banda de valencia también sirve como una bunda de conducción (señelada en negro). (b) En otros metales la banda de valencia está llena, pero una banda de conducción solape con ella (por ejemplo, la banda 2p vacia del Be solapa con la banda de valencia llena 2y). (c) En un semiconductor la banda de salencia está llena, y la banda de conducción está vacia. Sin corbargo, la septomeión de energía interbandas (ΔΕ) es suficientemente papería, como para que algunos electrones realicen la transición entre ambas simplemente adequiriendo cuergía térmica. (d) En un aislante la banda de valencia está llena de electrones y bay una gran septomoión de energía (ΔΕ) entre la banda de valencia y la banda de conducción. Son pocos los electrones que pueden realizar la transición entre bandos, y el auslante no conduce la electricidad.

da de energia que sólo está provialmente Rena con electrones. Esta banda de energía se denomina banda de conducción. En el láto, la banda 2s es al mismo tiempo banda de vatenção y de conducción (véase la Figura 12.33a).

Vamos a ampliur la discusión a N atomos de herilio, que tienen la configuración electrónica 1x 2x 1. Esperanos que la banda formada por los orbitales atómicos 2x este ilena: N orbitales moleculares con 2N electrones. Pero, jeómo podemos conciliar esto con el becho de ser un baca conductor eléctrico? Al mismo tiempo que les orbitales 2x se combinan para dar una banda 2x, los orbitales 2p se combinan para formar una banda 2x, los orbitales 2p se combinan para formar una banda 2p karia. Los niveles de energía más bajos de la banda 2p están a un nivel más bajo que los niveles más altos de la banda 2x; las bandas se solapan (vénse la Figura 12.33b). Como consecuencia, en el berillo, los electrones de valencia tienen orbitales moleculares vacios disponibles.

En un aistante eléctrico como el diamante o la sílice (SiO₂), no sólamente está llena la banda de valencia, soto que hay una gran separación de energia entre la banda de valencia y la banda de conducción (réase la Figura 12.33d). Muy pocos electrones son capaces de realizar el tránsito entre las dos bandas.

Semiconductores

Gran parte de las aplicaciones de los componentes electrónicos se basar en los materiates semiconductores, Los ductos emisores de los (LED), los transistores y las celulas sutares están entre los componentes electrónicos que utilizan semiconductores. Los semiconductores como el amarillo de cadmio (CdS) y el bermellón (FlgS) tienen colores brillentes y los artistas los milizan en pinturas.

Lo que determina las propiedades efectiónicas de un semiconductor es la energía de separación interbandas, entre la banda de valencia y la banda de conducción (véase la Figura 12.23c). En algunos materiales como el CdS, esta separación es constinte; estos materiales se denominan semiconductorea intrasecos. Cuando la luz blanca interacciona con el semiconductor, los electrones se excitan, son promovados a la banda de conducción. El CdS absorbe la laz violeta y parte de la luz aval, pero les otras frecuencias comienes munos energía de la necesaria para excitar al efectado por encima de esta separación de energía. Las frecuencias que ne son absorbadas sun reflejadas, y el color que vernas es unartillo. Algunos semiconductores como el GuAs y PbS tresen una energía interbandas su-

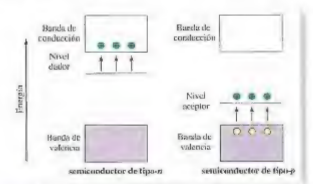
ficientemente pequeña como para que todas las frecuercias de la luz blanca seun absorbidas. No hay luz visible reflejada y los materiales tienen color negro.

En un semiconductor como el salicio o el generamo, la banda de valencia llena y la banda de conducción vacia están separadas solo por un pequeno incremento de energía. Los electrones en la banda de valencia pueden adquirir sufficiente energía térmice para saltar a un nivel en la banda de conducción. Cuanto mayor es la energia térmica, más electrones pueden realizar la transición. De esta forma la teoría de bandas explica la observación de que la conductividad electrica de los semiconductores aumenta con la temperatura.

En machos semiconductores, denominados semiconductores extraveros, la magnitud de la energia outerbandas está controlada ejadadosamente por la adición de imputezas, un proceso denominado deproje. Vamos a considerar lo que hace el dopaje en uno de los semiconductores más conocidos, el silicio.

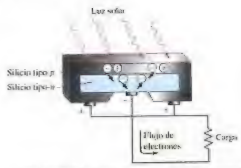
Cuando el silicio es dopado con fósforo, el nivel de energía de los átomos de P se interentra justo por debajo de la banda de condúcción del silicio, como se muestra en la Figura 12.34. Cada átomo de P etiliza *cuatro* de sus cinco electrones de valencia para for mar enlaces em cuatro átomos de Si vecinos, y la energía térmica es suficiente para bacteria en le valencia "extera" sea promovido a la banda de conducción dejando destrás un ion positivo inmóvil. P. Los átomos de P se denominan átomos daderes y la conductividad electrica en este tipo de semiconductores implica fundamentalmente el navimiento de fos electrones procedentes de los átomos dadores, a través de la banda de conducción. Este tipo de semiconductores de topo a en referencia a la carga eléctrica negativa de los electrones.

Cuando el silicio se dopa con aluminio, el arvel de energía de los átomos de alaminio, denominados átomos aceptares, se encuentra justo por encuma de la banda de valencia del salicio (réase la Figura 12.34). Como un átomo de Al tiene solamente trev electrones de valencia, forma enlares regulares con pares de electrones com tres atomos de 3 vectores y un enlace con un solo electrón con un cuirto átomo de Si. Un electrón es promovido fácilmente desde la banda de valencia a un átomo de Al es el nivel aceptor, formando un ám negativo Al.. Cuando ocurre esto, se crea un agujero positivo en la banda de valencia. Como la conductividad eléctrica en este tipo de semiconductores consiste fundamentalmente en la migración de agujeros positivos, se denomína semiconductor de tipo p.



& FIGURA 12.34 Semiconductores de tipo-p y tipo-n

En un semiconducter con stomos dadores (por ejemplo, P en Si), el nivel dador se escuentra jusen por debajo de la banda de conducción. Los electrones () son proteccionados ficulmente a la banda de conducción. El semiconductor es de tipo-n. En un semiconductor con stomos aceptores (por ejemplo AI en Si), el nivel aceptor se encuentra justo por encima de la banda de valencia. Los electrones () son proctovidos facilmente al nivel aceptor, dejando apajeros positivos (C) en la banda de valencia. El semiconductor es de tipo-p.



▲ FIGURA 12.35 Cálula fotovoltáka (solar) que utiliza semiconductores de silicio

En la Figura 12.35 se indica córno se utilizan los semiconductores en las células fotovelrácas (solares). Una lámina fina de un semiconductor de tipo p está en contacto con un semiconductor de tipo-n en una región denominada unuin. Normalmente la magración de electrones y agujeros positivos a través de la unión es may limitada, ya que tal origración conductor a una separación de carga: los agujeros positivos crezando la unión desde el semiconductor de tipo-p tenárian que alejarse de los iones inmóvales Al., y los electrones, cruzando desde el semiconductor de tipo-n, tenárian que alejarse de los iones inmóvales P².

Ahora imagine que el semiconductor de tipo-p recibe as haz de luz. Los electrones en la handa de valencia pueden abserber energia y ser promovidos a la banda de conducción, creando agujeros positivos en la banda de valencia. Los electrones de conducción, a diferencia de los iemes positivos, pueden cruzar fácilmente la unión en los semiconductores de tipo-n. Esto produce ua flujo de electrones, enacorriente eléctrica. Los electrones pueden ser transportados por cables a un circuito externo (luces, motores eléctricos, etc.) y a veces devochos al semiconductor de tipo-p, donde llenan los agujeros positivos. Además, la absorción de luz crea más electrones de conducción y agujeros positivos, y el proceso continúa mientras la célula solar reciba luz.

Resumen

La teuria de enlace de valencia considera un enlace covalente en función del solapamiento de erbitales asómicos de los átomos en lazados. Algunas motéculas preden describirse mediante el sobpamiento de orbitales simples, pero a merada es necesaria la hibridación de orbitales. El exquerta de hibridación elegido es el que produce una orientación de los orbitales híbridos que se ájusta a la geometría de grupos de electrones prevista por la leoría RPECV.

El solapamiento frentul de los orbitales da lugar a colaces σ . El solapamiento lateral de los orbitales p da lugar a colaces w. Los enfaces covalentes simples son enfaces σ . Un enface dobte consiste en un enface σ y un enface π . Un enface triple consiste en un enface π . La forma geométrica de una especia esta determinada por su esqueleto de enfaces σ , no por sus enfaces σ

En la teoria de orbitales moleculares, los electrones se asignan a orbitales moleculares. El número y tipo de orbitales moleculares están relacionados con los orbitales atómicos de los que proceden. La densidad de carga electrônica entre los átomos es alta en los mbitales moleculares enlazantes y tauy baja en los unitenlazantes. El orden de enlace es la mitad de la diferencia entre el número de

eléctrones en orbitales moléculares enlarantes y antienlarantes. Los diagramas de niveles de energia de los orbitales moléculares y el método aufbau pueden utilizates para describir la estructura electrónica de una reviécula, de forma semejante a lo que se hizo para las configuraciones electrónicos de los átomos en el Capitalo 9.

Et entace en la molécula de beneuno, C_nH_{re} se basa en el concepto de orbitales maleculares deslocalizados. Estos orbitales son regismes de alta densidad de carga electrónica que se extiencem a varios átomos en una protécula. Los orbitales moleculares deslocatizados también propercionan una alternativa al concepto de resonancia para otras moléculas e iones.

Finalmente, la teoría de orbitales moleculares, en la forma llamada icoria de bandas, picede aplicarse a metales, semiconductores y asslantes. La teoría de bandas proporciora explicación a la conductividad térmica y efectrica, la fucilidad de deformación y el lustre característico de los metales. También explica el color de los semiconducteres y que sus conductividades eléctricas aumenten con la tereperitusa.

Ejemplo de recapitulación

La azida de hidrógeno, HN₁, y sus sales, azidas metálicas, son sustancias inestables que se aúltizan en detonadores de explasivos potentes. La azida de sodio, NaN₁, se utiliza en los sistemas de seguridad de bolsas de aire en automóviles (véase Atencián a... del Capítulo 6). En les siguiestes dates bibliográficos para el HN₄, los subindices a, b y c distinguen los tres átomos N uno de otro). Longinudes de enlace : $N_x - N_b = 124 \text{ pm}_1 N_b - N_c = 113 \text{ pm}$, Ángulos de enface: $H - N_a - N_b = 112,7^{\circ}$; $N_a - N_b - N_c = 180^{\circ}$.

Escriba dos estructuras que contribuyan al hibrido de resonancia para el HN₁, y describa la hibridación posible y un esquema de enface pura enda estructura.

1. Compore las longitudes de enlace con los valores de la Tabla 11.1. En la Tabla 11.2 se encuentran los valores medios de longitudes de enlace para los enlaces N-N, que son 145 pm para un enlace sencillo, 123 pm para un enlace deble y 110 pm para un enlace triple. Por tanto, es probable que el enlace N. N. (124 pm) tenga un carricter considerable de dobte enlace, y el enlace N...... N.. (113 pm) renga un enracter considerable de triple enlace.

 Escribu las estructuras posibles de Lewis. La molécula HN₃ tione un total de 16 electrones de valencia en 8 pares de electrones. Las estructuras posibles de Lewis tienen los átomos N_a y N_b como ánomos centrales, los átomos N, y H como átomos terminales, y los enlaces reflejan las longitudes de enlace observadas (parte 1).

(i)
$$H - \ddot{N}_a = N_b = \ddot{N}_a$$

(i)
$$H = \widetilde{N}_a = N_b = \widetilde{N}_c$$
 (ii) $H = \widetilde{N}_b = \widetilde{N}_c$

3. Determine los esquemos de hibridación para los átomos centrales. De acuerdo con la teoría RPECV, en las dos estructuras (I) y (II), la geometría de grupos de electrones afrededor de N_b es lineal. Esto corresponde a hibridación sp. En la estructura (1) la geometría de grupos de electrones alrededor de N, es trigonal plana, correspondiente a hibridación sp²; en la estructura (II), la geometría de grupos de electrones abededor de N, es tetraédrica, correspondiente a hibridación sp³. Estos esquemas, de hibridación, los solapamientos de orbitales y las estructuras geométricas de las des estructuras resonantes se indican a continuación,

$$\alpha: H(1s) - N_{a}(sp^{2}) \quad \pi: N_{b}(2p) - N_{b}(2p)$$

$$B \quad \pi: N_{b}(2p) - N_{c}(2p)$$

$$\alpha: N_{b}(sp^{2}) - N_{b}(sp) \quad \alpha: N_{b}(sp) - N_{c}(2p)$$
Estructura (I)

Términos clave

enlace # (12.4) enlace of (12.4) hibrideción (12.3) método de enlace de valencia (122) orbital hibrido (12,3) orbital hibrido sp (12.3)

orbital hibrido sp^{2} (12.3) orbital hibrido sp3 (12,3) orbital hibrido sp'd (12.3) orbital hibride splat (12.3) orbital molecular deslocalizado (12.6) orbital molecular entazante (12.5).

urbitales moleculares untienlazantes (12.5) orden de enlace (12.5) teoria de bandas (12.7) teoria de orbitales profeculares (12.5)

Cuestiones de repaso

- 1. Defina con sus propias palabras los siguientes términos o simbolos; (a) orbital hibrido xp^2 ; (b) σ_{2p}^2 ; (c) orden de enlace; (d) enlace w.
- 2. Describa brevemente cada una de las siguientes ideas: (a) hibridación de orbitates atómicos; (b) esqueteto de enlaces o; (c) estructuras de Kekulé del benceno, C₆H₆; (d) teoría de baredas del enlace metálico.
- 3. Explique las diferencias importantes entre los términos de cada uno de los siguientes parex; (a) enlaces o y o; (b) electrones

tocalizados y deslocalizados; (e) orbitales moleculares enlazantes y antienlazantes; (d) metal y semiconductor.

- El ángulo de entace medido en el H₁Se es 91°. ¿Cuáles son. los orbitales de los átomos de H y Se que pueden estar implicados en el solapamiento de orbitales en los enlaces H - Se? Justifique la respuesta-
- 5. ¿En cuál de las siguientes especies espera escentrar hibridación sp² para el átomo centra?? Expláquelo, CO₃²⁻, SO₃, CCI₄, CO. NO.T.

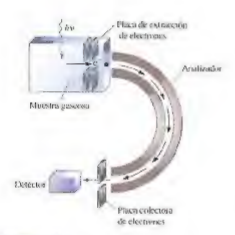
Atención a..

Espectroscopia fotoelectrónica



Espectrometro fotoelectrónico o XPS

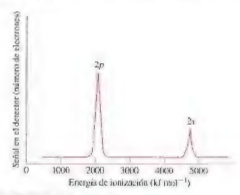
En el Capitulo 9 se describió el efecto fotoeléctrico al considerar la naturaleza corposcular de los futones. Suponga que en logar de bacer incidir luz sobre la superficie de un metal, se lancar pasar fotores a traves de una muestra gasecsu de moléculas como CO o N_{2-i}. Que puede suceda? Si la energia de los fotores es mayor que la energia de los orbitales cupados en las moléculas, los electrones saldrán de estos orbitales cun una energia cinética que pedemos medir. Esta medida se puede bacer de reanera similar a la descrita en el Capitulo 9.



▲ FIGURA 12,36 Esquema de un espectrolotómetro electrónico

En la Figura 12.36 se muestra el montaje de un tipico experimento espectroscópico. Los electrones emitidos se hacen pasar a través de un unalizador electrostático desade la fuerza del campo puede vuriar de forma que los electrones se dirijan a nu detector y dar una señal. Podemas utilizar la fuerza del compo decesaria para obtener una señal y calcular la velocidad de los electrones emitidos. Después, podemos calcular la energia cinética de los electrones y, a continuación, la energia del critital del que proceden los electroses.

Normalmente, se milizan formes entitidos por iones He¹ excitados que tienen una energía de 2104 kJ mod¹. Para energías mayeres, podemos utilizar formes emitidos por estados excitados de etros áromes, o podemos utilizar rayus X. Para comprender porque necesitamos futories de diferentes energías, considera el espectro fotoelecteónico de los átomos de neón obsenido con radiación de 11.900 kJ mod¹, a partir de Mg excitado, que se muestra en la Figura 12.37. El espectro fotoelectrónico consiste en dos picos, uno a 2080 kJ mod¹, y el otro a 4680 kJ mod¹, que correspondena los orbitales 2p y 2s, respectivamente. La energía del orbital 1s es 75.000 kJ mod¹, y en consecueixía, los electrones no pueden ser emitidos desde este orbital por la radiación utilizada. Se necesitan los rayos X para arrupeor los electrones ls. El espectivo litoelectrónico de la Figura 12.37 confirma la estructura orbital del neón.



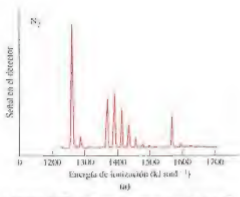
▲ FIGURA 12.37

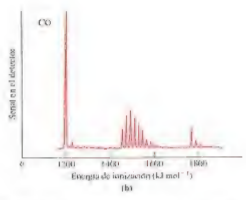
El espectro fotoelectrónico del Ne-

La estructura de orbitales de los electrones de valencia del Ne. Los electrones interivos 1s, a veces, denominados "core", muestran un pico a la derecha del pico 2s si se emplea radiación de energia suficiente. La energia de enlace de los electrones 1s en el Ne es 75000 kJ mol 1.

De l'orma similar, podemiss utilizar la espectroscopia fotoelectrônica para confirmar la estructura de orbitales de las avoléculas. Los espectros fotoelectrónicos del N. y CO obtenidos con radiagión de 2104 kJ spol. 1 se pruestran de forma esquemática en la Figare 12.38. La primero que observamos és que hay muchas más lineas que en el espectro de neón. Este es debido a que las molêculas tienen vibraciones. Las vibraciones de las moléculas estánquantizadas, igual que los movimientos eféctrónicos. La excitación de las vibraciones moleculares cuaraixadas conduce a una mayor pérdida de cuergia por los fotones innezantes y esto, a sti vez, conduce a unos valeres de energia cinética que corresponden a una determinada ionización. El espuciado entre estos picos adicionales corresponde a la energia pecesaria para excitar las vibraciones. La raesencia de estos pieos vibracionales es may indicativa del tipo de orbitales de los que proceden los electrones, si sen cubitales entazames o (fueries), orbitules enfazantes m (de fuerza rundezada), o pages de electrones sulitarios (no enfocantes) en orbitales de tipo e. De forma apo eximada, cuansos más picos vibracionales se observan, más hierte es el orbital enlazante. En el espectro fotoelectrónico del N_2 , la printere mulzación produce muy pocas lineas vibracionales y corresponden el la habización de un par solitario en un expital de tipo σ . La segunda ionización tiene una estructura mugho más rica, que expiene, como eca de esperar, que la inización corresponde a un orbital σ enfazante. La tercera ionización muestra también cierta estructura y corresponde a la ionización desde el orbital or enfazante.

Así, la espectroscopia fotoelectrónica confirma la estructura de los orbitales en lus moliculas, pero también señala contradicciones en un usalitás simple de los espectros fotoelectrónicos, busidos en una descripción de orbitales. Por ejemplo, la samilitud de los espectros de N₂ y CO sugiere que la ionización desde los orbitales σ y σ se produce en el mismo orden en las dos maléculas. Los diagramas de orbitales de estas moléculas sugieren que debenía orbitanes el cuden inverso. Sin embergo, esí es la naturaleza de la ciencia. Con frecuencia se necesitan tentias nejeres para esplicar tedas los aspectos de nuestros experimentes.





▲ FIGURA 12.38 Espectros fotoelectrónicos del N₂ y CO.
La estructura de orbitales de los efectiones de valença de (a) N₂ y (b) CO. Comparándolos con el espectro fotoelectrónico del Ne, los pices extra corresponden a excitaciones vibracionales en las moléculas, que también están quantizadas.

- 6. Sólamente una de las siguientes atirmaciones sobre el enlace en los compuestos con carbono, hidrógeno y oxígeno, es cotrecta, identifique la atirmación correcta e indique los entores en las demás: (a) todos los énlaces oxígeno-hidrógeno son enlaces π; (b) tados los enlaces carbono-hidrógeno son enlaces α; (c) todos los enlaces carbono-carbono consisten en un enlace α y un enlace π; (d) todos los enlaces carbono-carbono son enlaces π.
- De la misma mancra que en el Ejemplo 12. 1, describa la probable estructura y el cultace en (a) III; (b) BrCl; (c) H₂Se; (d) OCl₂.
- Explique porque la estructura molecular del BF₃ no puede describirse adocuadamente mediante el solaparulento de orbitales puros s y p.
- De la misma tramera que en la Figura 12.15, indique las estructuras de las siguientes moléculas mediante el solapamiento de orbitales atómicos simples y orbitales hibridos: (a) CH₂Cl₂;
 (b) OCN⁻; (c) BF₁.
- Relacione cada una de las siguientes especies con una de estas hibridaciones; sp., sp², sp², sp²d, sp²d². (a) PP₆⁻; (b) COS;
 (c) SiCl₄; (d) NO₁; (e) AsP₅.
- Propengo la hibridación del álomo central que sea compatible con los enlaces formados por cada una de la siguientes maléculas; (a) cianuro de hidrógeno, HCN; (b) abendo metilico, CH₂OH; (c) acetona, (CH₁)₂CO; (d) ácido carbámico,

12. De las siguientes moléculas e iones, indique las que son lineales, las planas y las que tienen otra geometria. A continuación propoego la hibridación de sus átomos centrales. (a) Ct₂C=CCl₂; (b) N=C−C=N; (c) F₃C−C=N; (d) IS−C=NI.

- Para las siguientes moléculas escriba las extructuras de Lewis, y después identifique los enlaces σ y π. (a) HCN; (b) C₂N₃; (c) CH₂CHCHCCl₃; (d) HONO.
- 14. Represente el enlace en la molécula de dióxido de carbono. CO₂, mediante (a) una estructura de Lewis y; (b) el método de enlace de valencia, identificando los enlaces a y m. la hibridación necesaria y el solaramiento de orbitales.
- ¿Cuát es el mimero total de (a) colaces σ y (b) enlaces σ en la molécula CH-NCO?
- 16. Para los siguientes pares de orbitales moleculares indique el que pueda tener la energía más baja y el motivo de su elección. (a) σ₁₁ v σ₁₂^{*}, (b) σ₂₂ o σ_{2n}^{*} (c) σ₁₁^{*} o σ₃₁, (d) σ₂₁ o σ_{2n}^{*}.
- ¿Cuál de las siguieraes moléculas diatómicas puede tener la mayor energía de entace, Liz o C₂? Expliqueto.
- Parn cada una de las siguientes especies C₂⁺, O₂⁻, F₂⁺, y NO⁻
 (a) Escriba el diagrama de orbitales moleculares (como en el Ejemplo 12.6).
 - (b) Determine el orden de enlace y establezca si puesen ser especies estables o inestables.
 - (c) Determine si la especie es diamagnética o paramagnética, y si es paramagnética, indique el número de electrones desapareados.
- De los siguientes términos, conductor eléctrico, aislante, semiconductor, elija el que caracterice mejor cada uno de los siguientes materiales: (a) secro inoxidable; (b) cloraro de sodio sólido; (c) azufre; (d) germanio; (e) agua de mar; (f) iodo sólido.
- ¿En qué tipo de material es mayor la energia interbandas, entre la banda de valencia y la de conducción: metal, semiconductor o aislante? Expliqueto.

Ejercicios

Método de enlace de valencia

- Indique algunas rusanes por las que el método de colace de valencia es superior a las estructuras de Lewis para describir los colaces covalentes.
- 22. Establezca prinqué es necesario hibridar los orbitales atómicos cuando se aplica el método de enlace de valencia. Es decir, ¿por qué hay tan pocas moléculas que pueden describirse únicamente mediante el solapamienso de orbitales atómicos puros?
- 23. Describa la geometría molecular del H₂O sugerida por cada uno de los siguientes métodos: (a) teoría de Lewis; (b) método de enlace de valencia utilizando orbitales atómicos simples; (c) teoría RPECV; (d) método de enlace de valencia utilizando orbitales atómicos híbridos.
- 24. Describa la geometría molecular del CCl₄ según cada uno de los siguientes métodos: (a) teoría de Lewis; (b) método de enlace de valencia utilizando orbitales atómicos simples; (c) teoría RPECV; (d) método de enlace de valencia utilizando orbitales atómicos bifiridos.

- Para cada uno de las siguientes especies identifique el átorno o átornos centrales y proponga la hibridación de este átorno o átornos, (a) CO₂; (b) HONO₂; (c) ClO₃⁻; (d) BF₆⁻.
- Proponga una estructura de Lewis aceptable, la estructura geométrica y la hibridación en la molécula de NSF.
- 27. Describa la hibridación del átomo de CI central en la molécula de CIIⁿ, que sea consistente con la forma geométrica descrita en la Tabla II.1. ¿Qué orbitales del átomo de CI están implicadas en los solspamientos y cuáles están ocupados por pares de electrones solitarios?
- 28. Describa la hibridación del átomo central de S en la molécula de SF, que sea consistente con la forma geométrica descrita en la Tabla 11.1. ¿Qué orbitales del átomo de S están implicados en les solapamientos y cuáles están ocupados por pares de electrones solitarios?
- Utilice el método de la Figura 12.16 para representar el enlace en cada una de las siguientes motéculas: (a) CCl₄; (b) ONCl; (c) HONO; (d) COCl₂.

- 30. Utilice el métedo de la Figura 12.16 para represensar el estáce en eada uno de los signientes iones: (a) NO₂; (b) l₁; (c) $C_2O_2^{-2}$; (d) HCO_1
- 31. El modelo molecularatue se preestra a continuación representa al ácido cúrico, tai componente del zumo de los citricos. Utilizando el método de la Figura 12.16, represente el entsceen esta motécula indicando los esquentas de hibridación y los solacamientos de orbitales.



32. El ácido seálico es un ácido orgánico comón que se encuentra en les manzanas y ceras frutas sin madaras. Cori ayuda del modeto molecular que se muestra a custinuación, represente el entace en esta multicula indicando la lubridación y el solapamienta de los arbitales



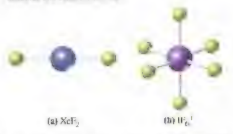
33. A continuación se muestran des medelos de bolas y barras. Desemba la hébridisción y el solapamiento de los crititales con-Sisterna signatura como collectuore



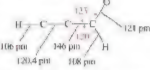
Teoria de orbitales moleculares

- 37. Explique la diferencia l'ordamental en la forma de describir un entace covalente mediante el método de entace de satencia y la legría de orbitales moleculares.
- 38. Describa el orden de colace del cachono distómico. Cia con la teoría de Lewis y la teoria de prhitates moleculares y explique perqué les resultados son diferentes.
- La molécula de Najg) tiene una energia de enlace excepcionalmente alta. ¿Cuál de las dos especies N₂ o N₂² considera que debe ser estable en estado gasenso? Explíquelo.
- 46. Se ha comprobado el paramagnetismo de la molécula B₂ en extado caseexo. Explique porqué está observación confirma

34. A continuación se muestran dos modelos de bolas y barres. Describa la hibridación y el selapareiento de los orbitales consistenies con estas estructuras.



 Proponga un esquema de enlace que sea consesente con la estractura del propinal (Sugeroncia: consulte la Tabla 11.2 para confirmar el carácter múltiple de aleunos de los colaces.)



36. La estructura de la avolécula aleno, CH₂CCH₂, sé niuestra a continusción. Proponga la hibridación de los atomos de C en esta molécula.

- que los orbitales ma tienen una energia inestor que et orbital. σ_{2p} pasa of B_2 .
- 41. En la discusión sobre el enface no se ha visto un orden de enlace más alto que el triple. Utilice los diagramas de niveles de energía de la Figura 12.24 para demostrar que esto es lo previsto por la teoría.
- 42. ¡Es correcto décir que cuando una molécula diatómica pierde un electrón la energía de entace siempre disminaye; es decir, que el enlace siempre se hace más débit? Expliquelo.

- 43. Supenga que se pueden aplicar los diagramas de niveles de energia de la Figura 12.24 y escriba les diagramas de orbitoles moteculares posibles para las siguientes especies diatómicas heteronucleares: (a) NO; (b) NO; (c) CO; (d) CN; (e) CN; (f) CN; (g) BN.
- 44. Hemos willizado el término "isoelectrónico" para referimos a átomos con configuraciones electrónicas idénticas. En la teoría de orbitales moleculares este término puede aplicarse también a especies moleculares. ¿Qué especies del Ejercicio 43son isoelectrónicas?
- Suponga que los diagramas de nivetes de energia de la Figura 12.24 se aplican a los icores diatómicos NO⁺ y N₂⁺.

Orbitales moleculares deslocalizados

- Explique porqué el concepto de orbitales moleculares deslocalizades es esencia) para comprender el entace en la motécula de benceux, C.H_a.
- Explique cómo es posible evitar el concepto de resenancia utitizando la teoría de orbitules moleculares.

Enlace metálico

- 51. ¿Qué fectores son especialmente importantes para determinar si una sustancia tiene prepiedades metálique? (a) número atómico; (b) masa atómicu; (c) mimero de elemenes de vulencle; (d) número de orbitales atómicos vacantes; (e) número total de capas electrónicas en el átorno. Expliqueto.
- 52. Basándose en las configuraciones electrónicas del estado fundamental de los átomos, ¿cómo espera que sean los puntos de fusión y la dureza del sodio, hierro y zine, de ferma comparativa? Explíquelo.

Sémiconductores

- 55. ¿Cuáles de las siguientes sustancias darian lugar a un semiconductor de tipo-p si se le añade, en cantidades de trazas, al silicio: (a) azulire, (b) arsénice, (c) plomo, (d) boro, (e) asseniuro de galio, (f) galio? Expliquelo.
- 56. ¿Cuátes de los siguientes sustancias darían lugar a un semiconductor de tipo-n si se le uñade, en cantidades de trazas, al germanio: (a) azufre, (b) aluminio, (c) estaño, (d) sulfuro de cadmio, (e) arsénico, (f) arseniuro de galio? Expliquelo.
- El efecto de la variación de la temperatura en la conductividad eléctrica del silicio oltrapuro es bastante diferente al efecto en el silicio que contiere trazas de arsénico. ¡Por qué sucede esto?

- (a) Calcule el exten de enlace de cada uno de ellos.
- (b) ¿Cuál de estos jones es paramagnético?, ¿y cuál diamagnético?
- (c) ¿Cuál de estos iones piensa que debe tener mayor longitud de enlace? Expliquele.
- Superigo que los diagramas de niveles de energía de la Figura 12.24 se aplican a los icoes diatómicos CO⁺ y CN⁺.
 - (a) Calcule el orden de enlace de cada uno de ellos.
 - (b) ¿Cuál de estos iones es paramageético? ¿y cuál diamagnético?
 - (e) ¿Cuál de estes iones cree que tiene mayor longitud de enlace? Expliquelo;
- ¿En cuál de las siguientes motéculas se pueden encontrar orbitales moleculares deslocalizados: (a) C₂H₃; (b) SO₅; (c) H₃CO?
 Explánuelo.
- ¿En cuát de los siguientes toces espera encontrar orbitales moleculares desloculizados: (a) HCO₂⁻¹; (b) CO₂²⁻¹; (c) CH₂¹? Explíquelo.
- ¿Cuántos tiveles de energio están presentes en la banda de conducción 3s de un menocristal de sedio que pesa 26,8 mg? ¿Cuántos electrones están presentes en esta banda?
- S4. El magnesio es un excelente conductor eléctrico, aunque tiene una subcapa 3s llena con la configuración electrónica: [Ne]3s². Utilite la teoria de bundas para explicar porqué el magnesio conduce la electricidad.
- 58. Explique porqué la conductividad eléctrica de un semiconductor numentu significativamente si hay presentes trazas de átomos dadores o aceptores, pero no cambia si arrivos están presentes en lu misma cantidad?
- 59. La energia interbandas, ΔE para el silicio es 110 td/met. ¿Cuál es la longitud de onda mísima que puede elevar un electrón desde la bunda de valencia a la de conducción en el silicio? ¿En qué región del espectro electromasmético se encuentra esta luz?
- 60. Explique porqué la luz solar de la Figura 12.35 funciona en un amplio intervalo de longitudes de enda en lugar de una longitud de onda única ¿es este un fenômeno frecuente cuardo están implicados efectos cuánticos?

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 61. La estructura de Lewis del N₂ indica que el enface nitrógenonitrógeno es un enface covalente triple. Otras evidencias sugieren que el enface \u03c4 en esta molécula implica el solapamiento de orbitales hibrides \u03c4p.
 - (a) Dibuje los diagramas de orbitales de los áremos de N para describir el enlace en el N₂.
 - (h) ¿Puede describirse este enlace con la hibaidación πρ² ο πρ² de los átomos de N? ¿Puede describirse el enlace en la motécula de N₁ mediante orbitales sin hibridar? Expliquelo.
- 62. Dérimestre que tanto el método de enlace de valencia como la teória de orbitales moleculares explican la existencia de la molécula covalente Na₂ en estado gascoso. ¿Se podría predecir la molécula Na₂ mediante la teoría de Lewis?
- 63. Un grupo de espectroscopistas cree que han detectado una de las siguientes moléculas: NeF, NeF⁺, o NeF⁺. Suporga que se aplican los diogramas de niveles de energía de la Fugue 12.24 y describa el enlace en estas moléculas. Indique cuáles de estas especies pueden haber observado los espectroscopistas.

- 64. Lá teoría de Lewis explica de forme sutidiactoria el enlace en el compuesto iónico K₂O. Sin embargo, no explica fácilmente la formación de los compuestos iónicos superóxido de potasio, KO₂ y peróxido de potasio, K₂O₂.
 - (a) Demoestre que la teoría de orbitates moleculares puede
 - (b) Escriba las estructuras de Lowis consistentes con esta explicación.
- 65. El compuesto sexquióxido de potasio tiene la fórmula empirica K₃O₅. Demuestre que este compuesto se puede describir mediante una combinación apropinda de los iones potasio, peróxido y superóxido. Escriba una estructura de Lewis para la unidad fórmula de este compuesto.

(Sugementa: tome también como referencia el Fjercicio 64.)

- 66. Dibuje una estructura de Lewis para la molécula de urea CG(NH₂)₂ y determine su forma geométrica con la teoría RPECV. Después revise su respuesta sabiendo que todos los átomos se ensuentran en el mismo plano y que todos los digulos de enlece son de 120°. Propongà la hibridación y el enlace consistente con estas observaciones experimentales.
- 67. El nitrato de metilo, CH₃NO₃, se utiliza como propulsor en los cohetes. El esqueleto estructural de la mulécula es CH₃ONO₂. El átomo de N y los tres átomos de O se encuentran en el mismo plano, pero el grupo CH₃ so está en el mismo plano que el grupo NO₃. El árgulo de enlace C O N es 105° y el árgulo de enlace O N O es 125°. Lo longitud de uno de los entaces mitrógeno-oxígeno es 136 pm y la de los otros dos 126 pm. (a) Dibaje un esquema de la molécula iedicando su forma germátrica.
 - (b) Fitiquete todos los cidaces de la motécula como σ y π e indique los probables solapamientos entre los cribitales implicados.
 (c) Explique porqué no son Ignales todas las longitudes de colace nitrigeno-exígeno.
- 68. El nitrato de filóor, FONO₂, es un agente oxidante talifizado como propulsor de cohetes. En los siguientes datos bibliográficos para el FO₂NO₂, el sobíndice "a" indica que este átomo de O es diferente de los otros dos.

Longitudes de enlace: N—O = 129 pm; N—O_a = 139 pm; Q_a = F = 142 pm

Ángulos do entace: $O - N - O = 125^{\circ}$; $F - O_{\circ} - N = 105^{\circ}$ El plano $NO_{\circ}F$ es perpendicular al piano $O_{\circ}NO_{\circ}$.

Utilice estos dans para construir una o mús estructuras de Lewis, un esquema tridimensional de la moléculo y un esquema de enloce posible que muestre la lubridación y los solapamignos de orbitales.

- 69. Dibuje una estructura o estructuras de Levris para el ico nitrito, NO₁. Después proponga un esquenta de enface para describir los enfaces σ y σ de este ion. ¿Quó conclusión puede sacrar sobre el mimero y tipos de orbidales moleculares σ en este ion? Expliquelo.
- 70. En la respeión que se muestra a continuación, se produce la transferencia de un ión fluoruso desde el CIF₂ al AsF₅ para formar los iones CIF₂ *y AsF₆ *. Como resultado, debe cambiar la hibridación de cada uno de los átomos centrales. Indique para cada molécula de reactivo e ion producto (a) su estrustura geómétrica y (b) la hibridación de su átomo central.

$$CIF_3 + AsF_5 \longrightarrow (CIF_2^*)(AsF_0^*)$$

 En estado gaseoso, las moléculas de HNO, tienen dos distancias de enlace nitrágeno-oxígeno de 121 pm y una de 140 pm.

- Dibuje una estructura o estructuras de Lewis posibles que refiejen este hecho, y proponga un esquema de enface como en la Figura 12.16.
- 72. La especie He₂ no existe como molécula estable, pero hay evidencia de la formación de esta molécula entre átomos de He escálados electrónicamente. Escriba un diagrama de orbitales moleculares que tenga en cuenta este hecho.
- 73. La molécula de formamida, HCONH₃ tiene los siguientes ángulos de enlace aproximados; H—C—O, 123°; H—C—N, 113°; N—C—O, 124°; C—N—H, 119°; H—N—H, 119°. La longitud del colose C—N es 138 pm. Se pueden escribir dos estructuras de Lewis para esta melécula siendo la verda dem estructura un hibrido de resonancia de las dos. Proporga la hibridación y los enlaces en cuda estructura.
- 74. La piridina, C₂H₂N, se utiliza en la síntesis de vitaminas y drogas. La molécula se puede considerar derivada de la molécula de beneene por sustitución de una unidad CH por un útomo de N. Dibuje los diagramas de orbitales que muestren los orbitales de los dtomos C y N implicados en los enfuces or y m de la piridina. ¿Cuántos orbitales moleculares enlazantes y antienlazantes de tipo m están presentes? ¿Cuántos electrones deslocalizados hay?
- 75. Una de las características de los orbitales moleculares antienlazantes es la presencia de un plano nodal. ¿Cuáles de los orbitales moleculares enlazantes considerados en este capítulo tienen planos nodales? Explique cómo un orbital molecular puede tener un plano nodal y aún así ser un orbital molecular calazante.
- El ion F₂Cl⁺ es lineal pero el ion F₂Cl⁺ es angular. Describa la hibridación del átomo central de Cl consistente con estas estructuras diferentes.
- 77. La melamina es un compuesto de carbono, hidrógeto y oxígeno utilizado en la fabricación de adhesivos, reculminiemos protectores y acabados textiles (como tejidos inarrugables o de "lavar y pemer"). Su composición centesimal, en masa, es 28,57% de C. 4,80% de H. y 66,64% de N. La molésula de melamina se caracteriza por un arálto de seis miembros con átomos de carbono y nitrógeno alternados. La mitad de los átomos de nitrógeno y todos los átomos de H se encuentran fora del anillo. (a) Escriba una estructura de Lewis posible para la melamina. (b) describa el enlace en esta molécula por el método de cultace de valencia, y (c) describa el enlace en el sistemo del anillo mediante la tecría de orbitales moleculares:
- 78. El cianancetato de etilo, un producto químico utilizado en la síntesis de colorantes y productos farmacéuticos, tiene la siguiente composición centesimal, en masa: 53,09% de C, 6,24% de H, 12,39% de N, y 28,29% de O. Indique un esquema de entace para esta sustancia, de la misma forma que en la Figura 12.16. El esquema defici indicar los solapamientos de orbitales, los entaces or y π y los ángulos de entace esperados.
- 79. Un determinado monómero utilizado en la síntesis de polimeros tiene un átomo de nitrógeno y la siguiente composición centesimal en masa: 67,90% de C, 5,70% de H y 26,40% de N. Haga un esquena de la probable estructura geométrica de esta molécula con los valores esperados de todas las longitudes y ingules de enlace.
- 89. La dimetilglioxima (DMG) es un compuesto de carbono, nitrógeno e hidrógeno con una masa motecular de 116,12 u. En un análisis de combustión, una muestra de 2,464 g de DMG produce 3,735 g de CO₂ y 1,530 g de H₂O. En otro experi-

mento separado, el nitrógeno de una muestra de 1,668 g de DMG se craviente en NH₃(g) que se neutraliza haciéndolo pasar por 50,00 mL de H₃SO₄(aq) 0,3600 M. Después de fa neutralización del NH₃, el exceso de H₂SO₄(aq) necesita 18,63 mL de NaOH(aq) 0,2050 M para su neutralización. Utilizando estos datos, determine: (a) la estructura de Levis más oceptable para la dimetilgitioxima, (b) un esquema de los posibles enlaces, según la Figura 12.16.

- 81. Una célula solar que tiéne un 15% de eficiencia en la conversión de energía solar a eléctrica, produce un flujo de energía de 1,00 kW/m² cuando se expone a luz solar intensa. Si la célula tiene un área de 40,0 cm²;
 - (n) ¿Cuál es la potencia de salida de la célula en vatios?
 - (b) Si la potencia calculada en (a) se obtiene con una diferencia de potencial de U,45 V, ¿cuánta corriente produce la célula?
- El 2,4-diisocianato de tolueno se utiliza en la fabricación de espunta de polipretano. Su fórmula estructural se muestra a con-

tinuación. Describa la hibridación de los átomos marcados con un asterisco e indique los valores de los ángulos de enlace marcados con α y β .

83. El anión 1,²⁷ es lineal, y el anión 1,²⁷ tiene formá de V, con un ángulo de 95º entre los dos trazos de la V. Proponga la hibridación de los átomos centrales de estos iones que sea consistente con estas observaciones.

Problemas de seminario

- 84. La energía de resonancia es la diferencia de energía entre una molécula real, un hibrido de resonancia y su estructura resonante más importante. Para determinar la energía de resonancia del benceno podermos determinar la energía de enlace del benceno y la correspondiente a una de las estructuras de Kekulé. La energía de resonancia es la diferencia entre estas dos magnitudes.
 - (a) Utilize los datos del Apéndice D para determinar la entalpía de bidrogenación del benceno líquido a ciclobexano líquido.
 - (b) Utilisco los datos del Apéndico D para determinar la entalpia de hidrogenación del ciclohexens líquido a ciclohexenso líquido.

$$\bigcirc : \Pi_{2}(g) \longrightarrow \bigcirc$$

Para la emalpia de formación del ciclohexeno liquido, utilice $\Delta H_1^* = -38.5$ kJ/mol,

- (c) Suponga que la entalpsa de hidrógenación de 1.3.5-ciclobexatrieno estres veces mayor que la del ciclobexeno y calcula la energia de resonancia del henceno.
- (d) Otra forma de determinar la energía de resonancia es mediante las energías de cada enlace. Utilice las energías de enlace de la Tabla 11.3 para determinar el cambio de entalpía total necesaria para somper todos los enlaces en una estructura de Rekulé del benceno. A continuación, determine el cambio de entalpía para la disociación del C_oH_o(g) en átomos gaseosos utilizando los datos de la Tabla 11.3 y el Apéndice D. Despuás, calcule la energía de resonancia del benceno.
- 85. La corriente eléctrica alterna de 50 ciclos (AC) milizado habitualmente en los hogares cambia de dirección 100 voces por segundo. Es decir, en un período de tiempo de un segundo, un terminad en un dispositivo eléctrico es positivo 50 voces. En la corriente eléctrica continua (DC), el flujo entre terminales tiene únicamente una dirección. Un rectificador es un dispositivo que convierte la corriente alterna co corriente continua. Un tipo de rectificador es el de unión p-n. Habitualmente se encuentra incorporado en adaptadores que

son necesarios en dispositivos electrónicos dumésticos. En este nectificados, bay un semiconductor de tipo p en contacto con uno de tipo n en la unión p-n. Cada semiconductor está conectada a mo de tos terminales de la corriente alterna.

Describa cómo funciona un rectificador. Es decir, demuestre que cuando los semiconductores se conectan a los terminales en una salida de AC, la mitad del tiempo se pecduce un gran flujo de carga y la mitad del tiempo no háy flujo de carga a través de la unión p-u.

- 86. El furano, C_aH_aO es una sustancia que procede de la cascarilla de la avena, mazorcas de maiz, y otros residuos de celulosa. Es un material de partida para la sintesis de otros productos químicos utilizados como medicamentos y herbicidas. Lo molécula de furano es plana y los átomos de C y O están unidos en un antillo pentagonal. Los átomos de H están unidos a los átomos de C. El comportamienso químico de la molécula sugiere que es un hibrido de resonancia con varias estructuras resonantes. Estas estructuras muestran que el carácter de doble enlace está asociado con el antillo completo mediante la nube de electrones re.
 - (a) Dibuje las estructuras de Lewis pura algunas estructuras resonantes para el híbrido que acabamos de meneionar.
 - (b) Dibuje los diagramas de orbitales que muestran los orbitales implicados en los enlaces σ y π del furano.
 - (Sugerencia: sólo necesita utilizar una de las estructuras resomantes, la que no tiene cargas formales.)
 - (e) ¿Cuántos electrones w hay en la molécula de furano? Demuestre que este número de electrones w es el ruísmo independientemente de la estructura resonante que utilice en su razonamiento.
- 87. Como se vio en el 2º Apartado ¿ Está preguntándage..? de la Sección 12.3, los orbitales bíbridos sp seo combinaciones algebráxas de los orbitales s y p. Las combinaciones attecuatas de los orbitales 2s y 2p son

$$\psi_i(sp) = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[\psi(2s) + \psi(2p_i) \right]$$

$$\psi_i(sp) = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[\psi(2r) - \psi(2p_i) \right]$$

(b) Compruebe que las combinaciones empleadas en los orbitales 2p, y 2p, dan orbitales híbridos semejantes pero apuntando en diferente dirección.

(e) Las combinaciones para los orbitales hibridos sp^2 en el plano xy son

 $\psi_1(sp^2) = \frac{1}{\sqrt{3}}\psi(2s) + \frac{\sqrt{2}}{\sqrt{3}}\psi(2p_s)$

$$\psi_2(sp^2) = \frac{1}{\sqrt{3}} \psi(2s) - \frac{1}{\sqrt{6}} \psi(2p_s) + \frac{1}{\sqrt{2}} \psi(2p_s)$$

$$\psi_1(sp^3) = \frac{1}{\sqrt{3}}\psi(2s) - \frac{1}{\sqrt{6}}\psi(2p_s) - \frac{1}{\sqrt{2}}\psi(2p_y)$$

Mediante representaciones polares, en el plano xy, demuestre que estas funciones corresponden a los hibridos sp² descritos en la Figura 12.8.



Ejercicios multimedia

- 88. La animación sobre la Formación del enlace H_T (e Capítulo 12.2) ilustra la formación del enlace covalente más simple en función de la energía y longitud de enlace. Describa la misma formación de enlace con el lenguaje del método de enlace de valencia, orbitales atómicos, solapamiento de orbitales y densidad electrónica.
- 89. En la animeción sobre la Hibridación (eCapitulo 12.3), les orbitales hibrides implicados en el entace del NH₃ se identifican como orbitales sp². (a) Identifique las diferentes moléculas que implicarion orbitales hibrides sp y sp². (b) ¿Cuántos electrones estimasociados en total, con el átomo central en cada caso?
- 90. (a) Construya un disgrama de niveles de energía para cada una de las geometrias mostradas en la animación sobre Hibridación (¿Captudo 12.3), En cada caso, indique el nivel de energía y la ocupación de los orbitales atómicos en el átomo central,

- antes y después de la hibridación. (b) ¿Cuál es la relación general curre la energía de los orbitales hibridados y la energía de los orbitales atómicos que los originan?
- 9). En la actividad sobre la Formación del enlace múltiple del acquileno (eCapítulo 12.4), vemos que el enlace se produce entre otividas hibridados y sin hibridar, Utilizando el acetileno como modelo, indique el orbital que es ocupado por pares solizarios en la motécula diatómica del nitrógeno.
- 92. Paru cada uno de los orbitales utómicos y moleculares representados en la actividad sobre Orbitales moleculares (e Capindo 12.5), (a) construya los diagramas de densidad de carga electrónica, una representación de la densidad frante a la distancia internuclear. (b) ¿Cuál es la diferencia fundamental entre los diagramas que describen los orbitales moleculares σ₁, y los σ °L?

13

Líquidos, sólidos y fuerzas intermoleculares

Contenido

- Faciras intermoleculares y algunas propiedades de los liquidos
- 13.3 Vaporización de los Jáquidos Presido de vapor
- 13.3 Algunes propiedades de los sólidos.
- 13.4 Diagramas, de tisse
- 13.5 Fueryus de Van der Waals
- 13.6 Linlage de hidrógeno
- 13.7 Los entides quanticos como figeras intermoleculares
- 13.8 Listmotorus cristalinas
- 13.9 Cambios de energia en la formación de cristales iónicos
 - Atomotion a Cristales Headalas



En esta escena de la Ambrida, el agua existe en los tres estados de la majeria, sólido en el tectorg, líquido en el mar, y gas en la atmóxilera.

En el estudio de los gases, buscamos intenvioradamente condiciones en las que las fuerzas entre las moléculas, fuerzas intermoleculares, fueran despreciables. Este método nos permitió describir los gases con la couación de los gases ideales y explicar su comportamiento con la teoria cinético-molecular de los gases

Para describir los otros estados de la materia, líquidos y sólidos, debemos bascar situaciones en las que las fuerzas intermoleculares sean importantes y consideramos algunas propiedades interesantes de los líquidos y sólidos relacionadas con las intensidades de estas fuerzas. Comprender estas propiedades es un objetivo que mercee la pena por sí mismo, ya que tienen importantes aplicaciones, Estadiando las fuerzas intermoleculares, también podemos comprender el parqué de las propiedades de algunos líquidos y sólidos e incluso podemos predecir algunas propiedades. No formularemos ninguna ecuación de estado general para los líquidos y sólidos: el tratamiento será menos matemático y más cualitativo que el de los gases.

Fuerzas intermoleculares y algunas propiedades de los líquidos

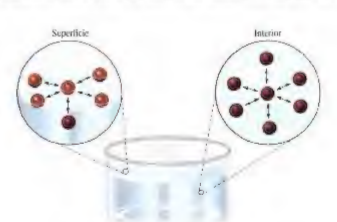
En el estadio de los gases observamos que a presiones altas y temperaturas bájus las fuerzas intermoleculares bacen que el comportamiento del gas se separe de la idealidad. Cuando estas fuerzas son suficientemente fuertes, el gas condensa a liquido. Es decir, las fuerzas intermoleculares mantienen las moleculas suficientemente proximas como para que estén confinadas en un volumen definido, como se espera para el estado liquido.

Las fuerzas intermoleculares son importantes en la determinación de la tensión superficial y la viscosidad de un figuido, dos propiededes que se describan en esta seccion. Otras propiedades de los figuidos que están estructamiente asociadas con las fuerzas intermoleculares se describirán en la Sección 13.2.



Observar una aguja flotando en el agua, cumo se muestra en la Figura 13.1, es sorprendente. El acero es mucho más denso que el agua y no debenia florar. Algo debe hacer superar la fuerze de gravedad sobre la aguja perminendo que permonezca suspendida en la superficie del agua. La aguja flota gracias a una cualidad especial asociada con la superficie de un fiquido.

La Figura 13.2 sugiere una diferencia importante en las fuerzas entre moléculas en el interior de un líquido y en la superficie: las moléculas del interior tienen más moléculas vecinas, hacia las que son atraídas por fuerzas intermoleculares, que las moléculas de la superficie. Este aumento de atracción por sus moléculas vecinas sitúa a las moléculas del menior del líquido en un estado de energia más bajo que una melecula de la superficie. Come emisecuencia, en la medida de lo posible, las moléculas tantan de colocaise en el interior del líquidos permaneciendo en la superficie el meno número posible. Por tanto, los líquidos tienen una tendencia a mantener en área superficial inmierta, que se ve clara mante en la formación de gotas esféricas en el agua de lluvia. Una esfera tiene la razon entre el área de la superficie y el volumen más pequeña que cualquier otra figura geometrica. Pora aumentar el área de la superficie de un tíquido se necestra que las moléculas se desplacen desde el interior a fa superficie del fiquido, y esto requiere realizar un



Las moléculas en la superficie sóla son atraidas per oiras moléculas de la superficie y por moléculas de tas profesiones de superficie y por moléculas detxajo de ésta. Las moléculas en el interior experimentan franzas desde las moléculas vecinas en rodas las direcciones.

 En la Figure 1.5 se compararen los sólidos, liquidos y gases a nivel macroscópico y mienscópico.



A FIGURA 13.1

Bustración de un efecto de la tensión superficial

A pesar de sermás denan que el agua, la aguja flora en su superficia. La tensión superficial es una propiedad que justifica este compartamiento inesperado.

A FIGURA 13,2 Fuerzas intermoleculares en un liquido

▶ Per ejemplo, la tersión superficial del agua a 20°C, es 7.28 × 10°J/m², y la del meseurio es 47.2 × 10°J/m² rrabaja. La agoja de acero de la Figura 13. I permanece suspendida en la superficie del agua pompa: el trabajo que ejerce la fuerza de la gravedad sobre la aguja no es tan grande como la energía necesaria para dispersar la superficie del agua sobre la aguja

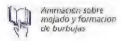
La tensión superficial es la energia o trabajo necesario para aumentar el área de la superficie de un liquido. La tensión superficial se representa frecuentemente por la terra priega (y) y riene les unidades de energia por unidad de área, normalmente en julios por metro cuadrado (1/m²). Cuando la temperatura aumenta, y por tento la intensidad del movimiento molecular. Las fuerzas intermuleculares son menes efectivas. Se requiere menes trabajo para aumenear la superficie del liferido, lo que significa que la tensión superficial disenmine cuando la temperatura aumento.

Cuando una gota de liquido se extiende en una película sobre una superficie, se dice que el liquido maja la superficie. El que una gota de liquido maje una superficie o bien conserve su forma esférica y se mantenga sobre la superficie, depende de las intensidades de des tipos de l'ocezas intermoleculares. Las fuerzas de colesión son las fuerzas intermoleculares entre moléculas saniciantes y las fuerzas de adhesión, entre moléculas diferentes. Si las fuerzas de cohesión son fuertes en comparación con las fuerzas de adhesión, la geta mantiene su forma. Por etro lado, si las fuerzas de adhesión son suficientemente fuertes, la energia necesaria para extender la gota formándose una peñecula se obtiene del trabajo realizado por la gota al colapsarse.

El agua humedece muchas superficies, como el vidrio y alganos rejidos. Esta característica es esencial para su utilización como apente de limpieza. Si el vidrio se cubre con una pehenle de aceite o grasa, el agua ya no humedoce la superficie y se quedan sobre el vidrio formando gotitas, como se muestra en la Figura 13.3. Cuando limpiamos material de vidrio en el laboraterio, hemos hocho un buen trabajo si el agua forma una película fina y uniforme sobre el vidrio. Cuando enceramos un cuehe, hemos hecho un buen trabajo si el agua gotes uniformemente en toda la superficie.

La adición de un detergente al aqua tiene este efectos: la disolación de detergente disuelve la grasa describriendo la superficie l'impia y el detergente disminuye la tensión superficial del agua. El descenso de la tensión superficial significa en descenso en la energía necesaria para extender las gutes formándose una pefícula. Las sustancias que reducen la tensión superficial del agua y permiten extenderla más fácilmente se conocen como agentes humactantes. Tienen aplicaciones variadas, desde lavavajillas hasta procesos industriales.

La Figura 13.4 ilustra utra observación común. Si el líquido en el tubo de vidrio es agast, ésta es arrastrada hacia arriba por las paredes del tubo debido a fuerzas de adhesión entre el agua y el vidrio. La interfase entre el agua y el aire por encima de ella, denominada menisco, es cóncava o curvada hacia arriba. Con mercurio líquido el menisco es





▲ FIGURA 13.3 Mojado de una superfide

El agua se extiende en una policula delgada sobre la seperficio limpia de vedrio (orquierda). Si el vidrio se cultre con accide o grasa, las fuerzas adhesivas entre el agua y el acete e no sen seficionsemente fuertes para extender el agua. Las gotas de agua se amasiçonen en la superficio (derrecha).



A FIGURA 13.4 Formación de meniscos

El agua moja al vidrio (izquienta)
El menisco es concavo, la pune infenor
del menisco está por debajo del nivel de la linea de contacto vidrio-agua.
El asarcuro no moja al vidrio. El munisco está por debajo del nivel de del menisco está por encura de la linea de contacto vidrio-mercurio.

► FIGURA 13 S.

Capillaridad

Una fina petícula de agua sube por las paredes del interior de los capilares debido a las grandes fuerzas adhesivas entre el agua y el vidrio (el agua moja al vidrio). La presión por debajo del menisco disminuye ligeramente. Entonces la presión atmosférica empuja hacia arriba una columna de agua en el tubo hasta eliminar la diferencia de presión. Cuanto máx pequeño sea el diámetro del capilar, mayor altura alcanza el líquido. Debido a que la magnitud. de este efecto es también directamente proporcional a la tensión superticial, el ascenso capitar proporciona un método experimental sencifio para determinar la tensión superficial, descrito en el Ejercicio 120.





A FIGURE 13 6 Medida de la viscosidad Se pisede bacer una medida de la viscosidad de un líquido. midiendo la velocidad de caida de una bota en el interior de dicho liastido

convexo o curvado bacia abajo. Las fuerzas de cohesión en el mercurio que son los enlaces metálicos entre los átomos de Hg, son fuertes; el mercorio no moja el vidrio. El efecto de la formación del menisco se tragnifica apreciablemente en los tubos de diámetro pequeño, llamados capilares. En la Figura 13.5 se muestra el efecto del capilar o capilaridad par el que el nivel del agua dentro de los capilares es notablemente más alto que fuera. Cuando una espunja se empapa, el agua sube por los capilares de un material fibroso como es la celulosa. La penetración del agua en los suelos también depende en parte de la cupilandad. Por otro lado, el mercurio con sus fuerzas de cohesión fuertes y fuerzas de adhesión más débiles no muestra el ascenso capilar. Por el contrario, el mecoriar en un capilar de vidrio tendrá un nivel más bajo dentro que fuera del capilar.

Viscosidad

Otra propiedad relacionada, al menos parcialmente, cun las fuerzas intermoleculares es la viscosidad, la resistencia del liquido a fluir. Cianno más fuerres son las fuerzas intermoleculares de atracción, mayor es la viscosidad. Cuando un liquido fluye, ma parte del la quido se mueve respecto a las regiones vecinais. Las fuerzas de cobesión dentro del liquido crean usa "fricción interna" que reduce la velocidad del flujo. Este efecto es pequeixí en los líquidos de viscosidad baja, como el alcohol etilico y el agua, que fluyen con facilidad. Los liquidos como la miel y los accites pesados de motor, fluyen mucho más lemamente, se dice que son viscosos. Un métado para medir la viscosidad en medir el tiempo que tarda en caer una bola de acero hasta una cierta profundidad del liquido (téase la Figura 13.6). Cranto etayor sea la viscossidad del líquido, más tiempo tarda la bola en caer. Costo las fuerzas intermoleculares de atmoción preden compensarse mediante mayores energías cinéticas trioleculares, la viscosidad generalmente disminaya cuando la temperatura anmenta.





La miet es un tiguido viscoso.

13.2 Vaporización de los líquidos. Presión de vapor

Como vimos en el estudio de la teoría cinético-molecular (véase la Sección 6.7), las velocidades y energías cinéticas de las moléculas a una cierta temperatura varian en un ampho nitervalo (véose la Figure 6.17). Después, en el Capitulo 7, vimos que las moléculas que tienen exergías cinéticas suficientemente altas, por encima del valur medio, son capaces de superar las fuerzas intermoleculares de atracción y escapar de la superficie del líquido al estado gasesso. El paso de las moléculas desde la superficie de un líquido al estado gasenso o vapor, se denomina vaporización. El término evaporación también se mifiza. Como podía esperarse, la vaporización se produce más fácilmente cuando:

- manente la temperatura (hay más moléculas con suficiente energía cinética para superar las fuerzas intermoleculares de atracción en el líquido);
- aumenta el área superficial del Ifquido (hay una mayor proporción de moléculas del líquido en la superfície);

 dismunyon las fuerzas intermoleculares (la energia cinética necesaria para superar las fuerzas intermoleculares de atracción es menor, y hay más moléculas con energía suficiente para escapar).

Entalpía de vaporización

Como las motéculas que se pierden en la evaporación son mucho más energéticas que la media, la energía ciaética media de las moléculas que quedan disminuye. La temperatura del líquido que se evapora disminuye. Esto explica la sensación de enfriamiento que se siente cuando un líquido volátil como el alcohol etilico se evapora sobre la piel.

Suponga que dejamos que un liquido se evapore pero desca que su temperatura permanezea constante. ¿Cómo se puede hacer esto? Se debe sustituir el exceso de energia cinética eliminada por las moléculas evaporadas suministrando calor al líquido. La entalpía de vaporazación es la cantidad de calor que debe ser absorbida para que una cierta cantidad de líquido se vaporice a temperatura constante. Dicho de otra manera,

$$\Delta H_{\text{tripologistic}} = H_{\text{tripox}} - H_{\text{liquidin}}$$

Como la vaporización es un proceso endotérmico, $\Delta H_{\rm inpresente}$, o $\Delta H_{\rm inp}$, es siempre positivo. En este texto las entalpías de vaporización se expresan generalmente para un mol de líquido vaporizado, como puede verse en la Tabla 13.1.

RECUERDE >

que las entalpías absolutas como $H_{\rm type}$ y $H_{\rm type}$, no pueden mediase. Sin embargo, como la entalpía es una función de estado, la diferencia entre las entalpías absolutas tiene un valor único y procele mediase.

TABLA 13.1 Algunas entalpias de vaporización a 298 K

Lóquido	ΔH_{esp} , ki f mol		
Éter dictilique (CoHs) o	29,1		
Alcohol metitico, CH ₁ OR	38,0		
Alexhol etilico, CH ₃ CH ₂ OH	42,6		
Agua, H ₁ O	44,0		

[&]quot;Los valores de ΔH_{vas} varian poco con la temperatura (*réase* el hjerercio 96).

La conversión de un gas o vapor a líquido se denomina condensación. Desde un punto de vista termediciámico, la condensación es la transformación inversa de la vaperización.

$$\Delta H_{\text{condensación}} = H_{\text{liquido}} - H_{\text{tapox}} = -\Delta H_{\text{tapo}}$$

Como $\Delta H_{costensatio}$ es igual en magnitud pero de signo opuesto a ΔH_{sap} es siempre negativo. La condensación es siempre un proceso *exotérmico*. Esto explica por que las quemaduras producidas por una cierta masa de vapor de agua son mucho más graves que las quemaduras producidas por la misma masa de agua catiente. El agua catiente quema porque cede calor al enfriarse. El vapor de agua cede una gran cantidad de calor cuando condensa a agua líquida y a cominuación sigue cediendo más calor al enfriarse el agua catiente.

Presión de vapor

Sabemos que el agua que se deja en un vaso de precipitados se coloca en un recipiente completo. La situación es diferente si el vaso de precipitados se coloca en un recipiente comado. Como se muestra en la Figura 13.7, en un recipiente dosde se encuentra presentes líquido y vapor, la vaporización y condensación se producen simultáneamente. Si hay suficiente líquido, finalmente se alconza una situación en la que la cantidad de vapor precipiente constante. Esta situación es la del equilibrio dinámico. El equilibrio dinámico siempre implica que dos procesos opuestos están ocurriendo de forma simultánea y con la misma velocidad. En consecuencia, no hay un canthio neto con el tiempo una vez que se ha alcanzado el equilibrio. A continuación se muestra una representación simbólica del equilibrio líquido-vapor

► FIGURA 13.7

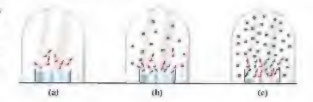
Establecimiento del equilibrio líquido-vapor

(a) Se deja evaporar un líquido en un recipiente cerrado. Inicialmente sólo se produce la evaporación. (b) Empieza la condensación. La velocidad con la que se evaporan las moléculas es mayor que la velocidad a ta que condensan, y el número de moléculas en el estado de vapor continúa aumentando. (c) La velocidad de condensación es igual a la velocidad de vapor permanece constante en el tiempo, y lo mismo sucede con la presión ejercida por este vapor sucede con la presión ejercida por este vapor.

La gasotina es unu mezela de hidraembures volátiles y un importante precursor del sarrog-(vézue la Sección 8.2) si se evapean en las refinerías de petróleo, en las operaciones de flenado de las gasofineras, de los depósitas de gasofina de automóviles o de los motores de las segsidones de césped.

Cuando se enteca una cuzuela con agua para hervir en una cocina, normalmente se chservan pequeñas burbujos, cuando et agua erapieza a catentarse. Son burbujas de aire discelto que empiezan a desprenderse. Sin embargo, cuando el agua hierve, se desprende todo el aire discelto y las burbujas contienen énicamente vaçor de agua. »

- Melécules en estade vapar.
- Melécules evaporándose
- Meséculas condensándese.

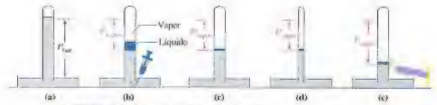


La presión ojercida par un vapar en equilibrio durámico com su líquido se denomino presión de vapar. Las líquidos con presiones de vapar altas a temperatura ambiente, se dice que sen redétiles, y aquellos que tienen presiones de vapar muy bajas sen no redétiles. La volatilidad de un líquido depende fundamentalmente de la intensidad de las foerzas intemuleculares. Cuanto más débiles son estas fuerzas, más volátil es el líquido y su presión de vapor es mayor. El áter dietibro y la acetona sen líquidos volátiles; a 25 °C sus presiónes de vapor son 534 y 231 mmHg, respectivamente. El agua, a temperaturas ordinarias, es un líquido moderadamente volátil: a 25 °C su presión de vapor es 23,8 mmHg. El mercurio es un líquido prácticamente no volátil, a 25 °C su presión de vapor es 0,0018 mmHg.

En una primera y excelente aproximación, puede afirmarse que la presión de vapor de un líquido depende sólamente de la naturaleza del líquido y su temperatura. La presión de vapor no depende de la cantidad de figuido o de vapor, stempre que haya alguna cantidad de cada una de las fases en el equilibrio. Estas rdeas se situstran en la Figura 13.8. Una curva de presión de vapor es una representación de la presión de vapor en líquido de la temperatura. Las carvas de presión de vapor secupre tenen la forma mostrada en la Figura 13.9: la presión de vapor aumenta con la temperatura. Las presiones de vapor del agua a diferentes temperaturas se presentan en la Tabla 13.2.

Ebullición y punto de ebullición

Cuando un líquido se calicida en un recipiente ablecto a la almosfera, hay una determinada temperatura a la que se produce la vaporización en todo el líquido y un selamente en la superficio. Las burbujas de vapor se producen en el interior del líquido, suben a la superficio y escapan. La presión que ejencen las muléculas que se escapan iguala a la ejencida por las muléculas de la atmódera y se dice que tiene lugar la ebullición. Durante la



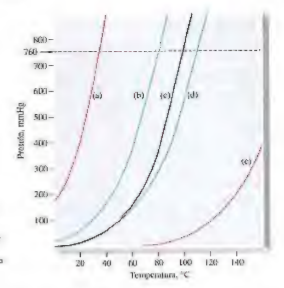
A FIGURA 13.8 Illustración de la presión de vapor

- (a) Un banimetro de mercerio (b) La presión ejercida por el vapor en equalatrio con un liquido inyectado en la parte superior de la columna de mercurio disminuve el rivel de mercurio.
- (c) Comparada cun (b) la presión de vaper es independiente del volumen de liquido inycetado
- (d) Comparada con (c), la presión de vapor es independiente del volumen de vapor presente.
- (e) La presión de vapor numeras al aumentar la temperatura.



Simulación del equilibrio correspondiente a la presión de vapol

FIGURA 13.6
Curvas de presión de vapor de varios liquidos
(a) Eter dictilico, C_cH_mO; (b) benecuo, C_cH_e; (c) agua, H₂O; (d) tohemo, C_cH_e; (e) anilina, C_cH_eN. Los puntes de ebullición normal son las temperaturas de intersección de la línea de tracus a P = 760 mmHg cen las curvas de presión de vapor.



ebullición, la energia absorbida como calor se utiliza únicamente en pasar meléculas de líquido a vapor. La temperatura permanece constante hasta que todo el líquido se evapora, hecho que se ilestra de forma espectacular en la Figura £3.10. La temperatura a la que la presión de vapor de un líquido es ejuda a la presión atmosférica estándar (1 atm = 760 mmFig) es el punto de ebullición normal. En otras polabras, el punto de ebullición normal es el punto de ebullición de un líquido a la presión de 1 atm. Los puntos de ebullición normal de varios líquidos pueden determinarse a partir de la intersección de la línea discontinua de la Figura 13.9 con las curvas de presión de vapor de los líquidos.

La Pigura 13.9 también nos ayuda a ver que el punto de challición de un liquido varía de forma significativa con la presión barométrica. Si se desplaza la línea discontinua que se muestra a P = 760 mmHg a valores más altos o más bajos de la presión de vapor, los nuevos puntos de intersección con las curvas de presión de vapor corresponden a temperaturas diferentes. Las presiones barométricas por debajo de 1 atra normalmente se en-

Temperature, "C	Presidu, mmHg	Temperatura,	Preside, modelig	Temperatura, *C	Presion, mmHg
0.0	4.6	29.0	30,0	93,0	588,6
10,0	9.2	30.0	31,8	.94,0	610.9
20.0	17.5	40.0	55,3	95.0	633,9
21,0	18.7	50,0	92.5	96.0	657,6
22,0	19.8	60,0	149,4	97,0	682.1
23.0	21.1	.70,0	233,7	98,0	707,3
24,0	22.4	80.0	355,1.	99,0	733.2
25,0	23,8	90.0	525.8	0,000	760,0
26.0	25,2	91,0	545,0	110,0	1074.6
27.0	26,7	92,0	567,0	120.0	1489,1
28.0	28,3				





A FIGURA 13 10 Agua hirviendo en un vaso de cartón

Se calienta un vaso de carión vacío en un mechero Bursen y arde rápidamente con tlama. Si el vaso de cartón se llena con agua, puede calentarse durante un tiempo largo, mientras el agua. bierve. Esto es posible por tres razones: (1) Por la elevada capacidad calonfica del agua, el calor del mechero se utiliza fundamentalmente en calentar el agua, no el vaso. (2) Mientras el agua hierva, se necesitan grandes cantidades de calor (ΔH_{cm}) para convertir el líquido en vapor (3) La temperatura del vaso no sube por encura de la temperatura de chollición del aguamientras quede agua líquida. El punto de chalfición de 99.9 °C en lugar de 100.0 °C sugiere que la presión barométrica estaba ligeramente por debajo de 1 atm.

► Un caso mas extremo es en la cinsa del maste Everest dorale un escalador apenas podría calentar ima taza de te a 70°C.



 Un liquido hierve a baja pre-Side.

El agua hierve cuando su presión de vapor es igual a la presión sobre su superficie. Las barbujas se forman en todo el liquida.

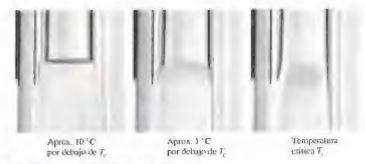
cuentran a altitudes altas. A una altitud de 1609 m (la de Denyer, en el estado americano de Coloradu), la presión baronaétrica es aproximadamente 6 % mmHg. 🖽 punto de eliqllución del agua a esta presión es 95 °C (203 °F). Para cocinar alintentos en estas conduciones de temperaturas de ebullición más bajas, se necesitan tiempos de exección más largos. Un buevo cocido a los "3 minutos", necesita un tiempo mayor de 3 minutos para hacerse. Podemos contrarrestar el efecto de las altas altitudes utilizando una olta a presión. En una olla a presión el agua está sometida a una presión mayor que la atmosférica y su tempera. tura de challición aumenta, por ejemplo hasta alrededor de 120 °C a 2 atra de presión.

El punto critico

Al describir la chullición hicimos una afirmación importante: la chullición ocurre "en un recipiente abiento a la atmósfera". Si un lleuido se calienta en un recipiente rerrado, no se produce la chullición. En sa lugar, la temperatura y la presión de vapor amogutan continuamente. Puede alcanzarse una presión muchas veces mayor que la presión atmosférica. Si encoramos la cantidad adecuada de líquido en un tubo de vidrão y lo calentamos. como en la Figura 13.11. observamos los siguientes fenómenos:

- La densidad del líquido disminuye; la del vapor aumenta; y finalmente las dos densidades se hacen iguales...
- Lá tensión superficial del líquido se aproxima a cero. La interfase entre el líquido y el vapor se hace menos evidente y finalmente desaparece.

El punto crítico es el punto en el que se alcanzan estas condiciones, en donde el figuidos y el vapor se hacen indistinguibles. La temperatura del punto critico es la temperatura critica, T_{ij} y la presión es la presión crítica, P_{ij} . El punto crítico es el punto más alto de la ctirva de presión de vapor y representa la temperatura más alta a la que el líquido payde existir. En la Tabla 13.3 se incluyen varias temperaturas y presiones críticas.



& FIGURA 13.11 Aproximación al punto critico

El menisco que separa un liquido de su vapar desaparece en el punto critico. El liquido y su vapor se hacen indistinguibles.

TABLA 13.3 Temperaturas, F. y presiones criticas, P, de algunos gases Sustancia T, , K. P. . utus Gases "permanentes" 12.8 11. 33.3 176,2 33.5 N. 554,N 50.1 0. 191.1 45.18 CH. Casses "has perittamentes" to 012 304.2 72.9 82.1 324,6 HEL NH. 405.7 112.5 SU 431.11 77.7

6473

FL.()

► Aunque se puede utilizar exclusivamente el término "gas", a veces se utiliza el término "vapor" para el estado gascoso a temperaturas por debajo de T_e y el termino gas a temperaturas por encima de T_e. Un gas sólo puede licuarse a temperaturas par debajo de su temperatura crítica, T_c . Si la temperatura ambiente está par debajo de T_c , la licuefacción puede tener legar aplicando la presión adecuada. Si la temperatura ambiente está par encima de T_c , se necesita aumentar la presión y disminuir la temperatura hasta un valor por debajo de T_c . En la Sección 13.4 se volverá a tratar la licuefacción de los gases.

218.3

Medida de la presión de vapor

En la Figura 13.8 se indica un método para determinar la presión de vapor. Se inyecto una pequeña muestra del líquido problema en la parte superior de un barómetro de mercurio y se máde la presión del nivel de mercurio. Sin embargo, este método no da resultados un precisos y no es útil para medir presiones de vapor que sean muy bajas o muy altas. Se obtienen mejores resultados con métodos en los que se mide de founa continua la presión sobre un líquido y se registra la temperatura del equilibrio líquido-vapor. En resumen, el parto de ébultición de un líquido cambia de acuerdo con la variación de la presión que existe sobre el líquido y así se muza la curva de presión de vapor del líquido. Las medi-

[&]quot;Los gases "parmanentes" no jourden ser licandes a 25 (C (298 K))

[&]quot;Las gases "no permanentes" pueden ser licundos a 25 "C.

das de presión se hacen con un manómeiro de rama abierta o certada préase la Sección 6.1). Un método útil para determinar presiones de vapor muy bajas se basa en la velocidad de efusión de un gas a través de un orificio muy pequeño. En este método se aplican las ecuaciones de la teoria cinético-molecular (véase la Sección 6.7). El Ejemplo 13.1 ilinstra un método, denominado método de pranspiración, en el que se satura un gas ineite con el vapor en estadia. Después se calcula la presión de vapor pallizando la ocuación de los gases ideales.

EJEMPLO 13.1

Cálculo de la prestón de vapor mediame la ecuación de los genes ideales. Se hace pasar una muestra de pas belio de 113 L a 1360 °C a la presión atmosférica, a través de plata fuedida a la misma temperatura. El gas se satura con capor de plata y la plata fiquida pierde una maya de 0.120 g. ¿Cuál es la presión de vapor de la plata figuida a 1360 °C?

Salución

Vumos a suponer que después de saturarise con vapor de plata, el volunten del gas contintia siendo 113 L. Este supuesto será válido si la presión de vapor de la plata es bastante más baja que la presión barométrica. De acuerdo con la ley de Dation de las prestones parciales (trizas la Secución 6.0), podemos tretar el vapor de plata como si fuera el único gas que compa el volumen de 113 L. Los datos necesarios para apticar la conación de los gases ideales se indicar a contituación.

$$V = 413 \text{ L}$$

 $R = 0.082064$, atm mol $^{+}\text{K}^{-1}$ $T = 1360 + 273.45 = 1633 \text{ K}$
 $R = 0.120 \text{ g Ag} \times \frac{1 \text{ mol Ag}}{107.9 \text{ g Ag}} = 0.001 \text{ L} \text{ mol Ag}$
 $P = \frac{0.07}{V}$
 $Q.00111 \text{ mol} \times 0.082064$, atm mol $^{+}\text{K}^{-1} \times 1633 \text{ K}$

1,45 HI SPICE BUTTERS

Ejemplo práctico A: Se establece el equilibrio corre et hexano tiquida. C_aD_{ea}, y su vapas a 25.0 °C. Se encuentra que una muestra del vapor tiere una densidad de 0,701 g/L, Calcule la presión de vapor del hexano a 25.0 °C, exavesada en Torz.

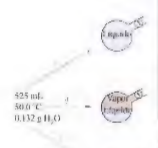
Ejemplo práctico B: Con uyuda de la Figura 13.9, estime la densidad del vapor en equilitació con el éter dietílico líquido a 20.0 °C.

Utilización de los datos de presión de vapor

Una de las aplicaciones de los datos de presión de vapor que nos encontrantos en la Sección 6.6, se refiere a la recogida de gases sobre líquidos, normalmente agua. Otra aplicación ilustrada en el Ejemplo 13.2 es la predicción de se una sustancia existe únicamente en forma de gas (vapor) o como líquido y vapor en equilibrio

EJEMPLO 13.2

Predicciones comminuos con los datos de presain de regro. Cesno resultado de una reacento química, se producen 0.132 g de H₂O y se mantienen a una temperatura de 50,0 °C en en materiz cerrado de 525 mil de volumen. ¿Estaci el agua presente sóla como líquido, sóla como varpor, o como líquido y vapor en equilibrio? (reluse la Figura 13.12).



A FIGURA 13, 12
Predicción de los estados de la materia, ilustración del Ejemplo 13, 2
Para las conderanes dadas a la sequienta, acual de las suacciones finales representadas a la denecha se predictina?

Witness of

Solución

Vames a considerar cada una de las tres posibilidades, en el mismo orden.

Sólo Rouido

Una nuestra de H_1O de 0.132 g con una densidad aproximada de 1 g/m1, tiene sólo un velumen de 0.13 m1, aproximadamente. La muestra no puede llenar completamente el matruz de 525 m1... La situación en la que exista sólo líquido es *imposible*.

Sála vapar

La parte del mutraz que no está ocupada por el agua liquida debe estar llena con algo, no puede permanecer el vacío; está ocupada por vapor de agua. La cuestión est, ase vaporizará la mustra por complete sia quedar líquido? Vamos a utilizar la ecuación de los gases ideales para calcular la presión que ejercería la muestra completa de 0.132 g de H₂O si estuviesa presente en estádo gasesso.

$$P = \frac{nRT}{V}$$
= 0,132 g H₂O × $\frac{1 \text{ mol H}_2O}{18,02 \text{ g H}_2O}$ × 0,08266 L atm mol⁻¹ K⁻¹ × 323,2 K
= 0,370 atm × $\frac{760 \text{ monHg}}{1 \text{ atm}}$ = 281 mmHg

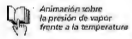
Ahora compare esta presión calculada cen la presión de vapor del agua a 50 ℃ (véuer la Tabla 13.2). La presión calculada, 281 nundig, excede por mucho la presión de vapor, 92,5 mmHg. El agua formada en la reacción como H₂O(g) condensa a H₂O(l) cuando la presión del gas alcunas 92,5 mmHg, ya que es la presión a la que el líquido y el vapor se encuentran en equilibrio a 50.0 ℃. La situación de sólo vapor es imposible.

Láguido y vapor

Esta es la única posibilidad pera la situación final en el matraz. El agua líquida y el agua vapor coexisten en equilibrio a $50.0\,^{\circ}\mathrm{C}$ y $92.5\,\mathrm{mmHg}$.

Ejemplo práctico A: Si se obtaviera egua a partir de la reacción descrita en este ejemplo y se mantaviera a 80,0 °C. ¿existiría sólamente cumo vapor o como fiquido en equilibrio con el vapor? Justifiqueto.

Ejemplo práctico B: Pera la situación descrita en este ejemplo, ¿qué mosa de agua se en cuentra como lóquido y qué masa como vapor?



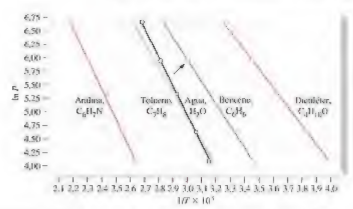
Una ecuación para expresar los datos de presión de vapor

Si busca datos de presión de vapor de un líquido en un manual o en tablas de datos, probablemente no encontrará gráficos como el de la Figura 13.9. Del mismo medo, con la excepción de unos pocos líquidos como el agua y el mercurio, probablemente no encontrará (ablas de datos como la Tabla 13.2. En su tugar, lo que se encuentra son ecuaciones matemáticas que relacionan las presiones de vapor y las temperaturas. Una couación de este tipo puede resumir en una línea los datos que, de otra manera, podían llenar una página. Una forma frecuente de la ecuación para expresar la presión de vapor es la que se indica a continuación, que expresa el logaritmo natural (ln) de la presión de vapor en función de la inversa de la temperatura Kelvin (1/T). Esta refeción es la de una línea recta y en la Figura 13,13 se representan las líneas rectas para los líquidos de la Figura 13.9.

$$\frac{\ln P}{I} = \frac{-A}{I} \underbrace{\left(\frac{1}{I}\right)}_{AB} + B$$

$$I \text{ then with finding to th.} \qquad y = -m \times x + b$$
(13.11)

Para utilizar la Equación (13.1) se necesitan los valures de las dos constantes, A y B. La constante A está relacionada con la entalpía de vaporización del figuido: $A = \Delta H_{\rm exp}/R$, donde $\Delta H_{\rm exp}$ se expresa en unidades de $J/{\rm mol}$ y el valor de R es 8.3145 J mol⁻¹ K⁻¹. Se



a. HGDDA 15.19 Datos de presión de vapor representados como lo P frente a 3/T. Les presiones están en milimetros de mercurio y las temperaturas en kelvin. Se han recalendado los datos de la Figura 13.9 y se han representado de naevo como en el siguiente ejemplo: pura el benceno a 60°C, la presión de vapor es 400 mmHg; la $P = \ln 400 = 5.99$, $T = 60 + 273 = 33 K; 1/T = 1/331 = 0.90300 = 3.00 <math>\times 10^{-5}$; $1/T \times 10^{\circ} = 3.00 \times 10^{-5} \times 10^{\circ} = 3.00$. El punto correspondiente a (3.00; 5.99) está marcado por la flecha (\longrightarrow 5.10° = 3.00.

▶ En el Apéndice A-4 se muestra cómo se elimina la constante li para dar la Ecuación (13.2)

RECUBROE .

que et calor de vaporización en esta ecuación no puede ser $\Delta H_{\rm con}$ puesto que, generalmente, la presión no es 1 bar.

secle eliminar B escribiendo (13.1) en la forma llamada ecuación de Clausius-Clapeyron. Aplicamos la Ecuación (13.2) en el Ejemplo 13.3.

$$\ln \frac{P_2}{P_1} = \frac{\Delta H_{\text{rep}}}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) \tag{13.2}$$

EJEMPLO 13.3

Aplicación de la ecuación de Claustus-Clapeyron. Calcule la presión de vapor del agua a 35,0 °C con los datos de las Tublas 13.1 y 13.2.

Salución

Sea P_i la presión de vepor desecuccida a la temperatura T_i . Es decir,

$$P_1 = ?$$
 $T_1 = (35.0 \pm 273.15) \text{ K} = 308.2 \text{ K}$

Després, elija datos conocidos de P_1 y T_1 a una temperatura próxima a 35,0 °C, por ejemplo, 40,0 °C

$$P_1 = 55.3 \text{ minible}$$
 $T_2 = (40.0 \pm 273.15) \text{ K} = 313.2 \text{ K}$

Para $\Delta H_{\rm top}$ vanos a suponer que el valor dado en la Tabla 13. Les aplica a todo el intervalo de temperatura desde 30,0 hasta 40,0 °C.

$$\Delta H_{\rm top} = 44.0 \text{ kJ/mol} \times \frac{10001}{1 \text{ kJ}} \sim 44.0 \times 10^{11} \text{ loc}^{2}$$

Abora podemos sustituir estos valores en la ecuación (13,2) para obtener,

$$\begin{split} \ln \frac{55,3 \text{ inmHg}}{6,1145 \text{ 3 mol}^{-1} \text{ K}} &= \frac{44,0 \times 10^{5} \text{1 mol}^{-3}}{8,1145 \text{ 3 mol}^{-1} \text{ K}}, \left(\frac{1}{308.2} - \frac{1}{313.2}\right) \text{K}^{-1} \\ &= 5.29 \times 10^{5} (0.003245 - 0.003193) = 0.28 \end{split}$$

BECUBUDE ►

give anni P, states ser memor que P_{i} , ya que $T_{i} \leq T_{i}$. Sea ciud sea la forma de escribir la equación (13.2), o de elegic (T_1, P_2) y (T_2, P_2) deberous recordar que la preside de supor signapre aumaenta con la g mperation.

A continuación, compraebe que e^{10,0} = 1,32 (véxió el Apéndice A). Así,

$$\frac{58.3 \text{ mmHg}}{56.3 \text{ mmHg}/1.52} = 1.32$$

(La presión de vapor del agua determinada experimentalmente a 35.0 °C es 42, 115 mmHg.)

Ejemplo práctico A: Un munual de datos aceluye la presión de vapos del alcubol medilco como 100 mmHg a 21,2 °C. ¿Cuál es su presión de yapor a 25,0 °C?

Ejeroplo práctico B: Un menual de datos incluse el gunto de ebultición corpul del isaoclasio, un composiente de la gasolina, como 99,2 °C y su entalpía de vaporización ($\Delta H_{\rm col}$) como 35,76 kJ/met C_sH_{rs}. Calcule la presión de vapor del isocetaro a 25.0 °C

Algunas propiedades de los sólidos

Al contienzo del texto ya se han mencionado algunas propiedades de los solidas (por carniple, malcabándad, doctilislad) y continuaremes censidarando vários propiedades. Ahora comentaremos algunas propiedades que nos permiten pensar en los sólidos en relación a los otras estados de la materia, los líquidos y cases.

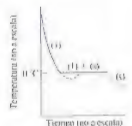
Fusión, punto de fusión y calor de fusión

Cuando un sólido cristalino se calienta, sus útomos, iones o moléculas vibran con neis energía. En cierto momento se alcanza una temperatura a la que estas vibraciones alteran el orden de la estructura cristatina, los átomos, iones o molécules pueden desárzarse unos solue otros; el sólido pierde su forma definida y se convierte en un liquido. Este preceso se denomina fusión, y la temperatura a la que secede es el punto de fusión. El proceso inverso, la conversión de un líquido en sólido, se llama congelación (o solidificación), y la temperatura o la que sucede punto de congelación. El punto de fusión de un solido y el punto de solidificación de su líquido son idénticos. A esta temperatura el xólido y el líquido coexisten en equilibrio.

Si se calienta uniformemente una mezeta súfido-líquido en equilibrio, la temperatura permanece constante migritras el sólido fende. Sólo crando jodo el sólido ha tundido, la temperatura empieza a subir. De la misma forma, si extraemos calor uniformemente de una mozeta sólido-liquido en equalibrio, el líquido solidifica a usa temperatura constanle. La cantidad de calor necesaria para fundir un sólido es la entalpia de fasión. $\Delta H_{\rm fac}$ Algunas entalpias de fusión, expresadas en kilojulios por mol, se melnyen en la Tabla 13.4 Quizás el ejemplo más conocido de punto de tosmo, y congetación, es el del agua (0 °C) Esta es la temperatura a la que están en equilibrio el agua figunta y sólida, en compato con el aire y en condiciones de présión atmosférica estándar. La entalpia de fusión del agua es 6.01 kJ/mol, que puede expresarse como

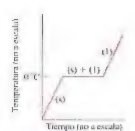
$$H_iO(s) \longrightarrow H_iO(1)$$
 $\Delta H_{los} = 16.01 \text{ kJ/mat}$ (13.3)

Una forma fácil de determinar el punto de solidificación de un liquido es la siguiente: Deje que el líquido se enfríe y mida la temperatura del líquido mientras disamonye en función del tiempo. Cuando empieza la solidificación la temperatura permanece constante hasta que todo el fiquido se ha solidificado. Entonces la temperatura disminuye de nuevo mientras el sólido se enfria. Si representamos la temperatura freme al tiempo obtenemos un gráfico conocido como *eurra de enfriamiento.* La Figura 13,14 es una curva de enfriamiento del agua. También podemos realizar este proceso en sentido inverso, es de cis, comenzando con el solido y calentando. Altora la temperatura permarece contante mientras tiene lugar la fusión. Esta representación temperatura-tiempo se flama cor ya de calemanuento. En general, la apariencia de la curva de calentamiento es la de la curva de



A FIGURA 13.10 Curva de enfriamiento para el agua

El propo de fines con tracto representa la sisuación de subjentalamento que se produce reasionalmente. (1) - liquido; ist = solido.



A FIGURA 13.15 Curva de calentamiento para el agua

Esta curva traza los cambias que courren cuando el hielo se calienta desde una temperatura per debajo del punto de fusión lasta obtener agua fiquida algo por encima, del punto de fusión



A FIGURA 13.16
Sublimación del iodo
Incluso a temperaturos
moy por debajo de su punto de
fissión de 114 °C, el iodo sólido
mosstra anu presión de
sublimación apreciable. Aquí,
el vapor de iodo morado, se
produce agrextimadamente a
70 °C. La deposición de vapor a
rodo sólido se produce sobre las
puedes más firás del matraz.

TABLA 13.4 Entalpias de fusión de algunas sustancias

Sustancia	Puntos de fusión. °C	ΔH_{lo} . kJ/mol	
Mercurio, Hg	-38,9	2,30	
Secho, Na	.97,8	2.60	
Alcohol metilien, CH ₃ OH	-47,7	3.24	
Alcohol culico, CH ₂ CH ₂ OH	-114°	5.00	
Agua, H.O	460	6008	
Acido benzoico, C.H.COOH	122.4	18.08	
Nafialeno, C _{ie} H _s	80.2	18,98	

enfriamiento que ha sido trazada de izquierda a derecha. En la Figura 13.15 se muestra un esquema de la curva de calentamineto para el agua.

A menudo, una curva de enfriamiento determinada experimentalmente no se parece o la representación de la línea contínua de la Figura 13.14. La temperatura puede disminuir por debajo del parto de congelación antes de la aparición de sólido. Esta situación se conoce como subenfriamiento. Para que se empiece a formar un sólido cristalian a partir del liquido en el panto de congelación, el líquido debe contener algunas particulas pequeñas (gor ejemplo, particulas de polvo en suspensión) sobre las que se puedan formar los eristales. Si un líquido contener un número moy poqueño de particulas sobre las que pueden crocar los cristales, puede subenfriarse durante un tiempo antes de la congelación. Sin embargo, cuando un líquido subenfriado empiega a subdificar, la temperatura sube de nuevo al punto de solidificación normal mientras tiene lugar la solidificación. Siempre se puede reconacer el subenfriamiento por un ligero descenso en la curva de entriamiento justo antes del tremo de linea recta.

Sublimación

Las sólidos, igual que los líquidos, también pueden producir vapores, aunque debudo a que las fuerzas intermuleculares sun más fuertes. Los sólidos no son tan volátiles como los líquidos a una temperatura determinada. El paso directo de las moléculas del estado sólido at de vapor se denomina sublimación. El proceso inverso, el paso de moléculas del estado vapor al estado sólido, se denomina depusición. Cuendo la sublimación y la depusición tienen lugar a la misma velocidad, existe un equilibrio dinámico entre el sólido y su vapor. El vapor ejerce una presión de sublimación frente a la temperatura se llama entra de sublimación de la presión de sublimación frente a la temperatura se llama entra de sublimación. La entolpía de sublimación es la cantidad de cator necesaria para convertir un sólido en su vapor. En el punto de fusión, la sublimación (sólido — vapor) es equivalente a la fusión (sólido — híquido) seguida de la vaporización (fiquido — vapor). Esto conduce a la siguiente relación entre ΔH_{tap} , ΔH_{tap} , y ΔH_{col} en el panto de fusión.

$$\Delta H_{\text{sub}} = \Delta H_{\text{los}} + \Delta H_{\text{sup}} \tag{13.4}$$

Es valor de ΔH_{ab} obtenido mediante la Ecuación (13.4) puede reemplazar a la entalpía de vaporización en la ecuación de Clausius-Clapeyron, Ecuación (13.2), de forma que se pueden calcular las presiones de sublimación en función de la temperatura.

Dos sólidos conocidos cum presiones de sublimución caructerísticas son el fuelo y el hielo seco (dióxido de carbono sólido). En un clima frio, hay que tener en cuenta que la nieve puede desaparecer del suelo unique la temperatura no suba por encima de 0 °C. En estas condiciones, la nieve no funde; sublima. La presión de sublimación del hielo a 0 °C. es 4,58 mmHg. Es decir, el hielo sólido tiene una presión de vapor de 4,58 timHg a 0 °C. Si el aire todavía no está saturado de vapor de agua, el hielo sublimará. La sublimación y la depusición de iodo se muestran en la Figura 13.16.



Temperatura, T

a PiGurea 14-17
Temperaturas, presiones y estados de la materia
La distribución de puntos sugiere el esquema de un diagrama de fases. (Véave tumbién las Figuras 13.18 y 13.19)

13.4 Diagramas de fase

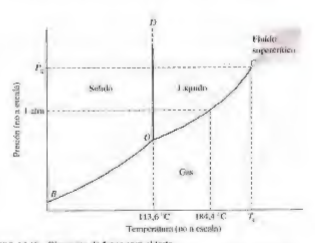
Imagine que construye un grático presión temperatura en dende cada punto del gráfico representa una sutuación en la que puede excontrarse una sustancia. A bajas temperaturas y altas presiones como corresponde a los puntos verdes de la Figura 13.17, es de esperar que los átumos, tones o melécules de una sustancia se dispungan en una estructura muy ordenada, el sóluto. A temperaturas oltas y bajas presiones, los puntos merrones de la Figura 13.17 se espera el estado gaseoso, y a temperaturas y presiones intermedias, se espera un líquido, los puntos azules

La Figura 13.17 sugiere un diagrama de fases, una representación gráfica de las condiciones de temperatura y presión a las que existen los súlidos, líquidos y gases (vopores) como líases únicas de los estados de la materia o como dos o más fases en equilibrio. Las diferentes regiones del diagrama correspondes a una sola fase, o estado de la materia. Las líneas curvas o rectas donde se partan regiones de una sola fase representan dos fases en equilibrio.

todo

Uno de los diagramas más sencillos es el del iodo que se muestra en la Figura 13.18. La curva OC es la curva de presión de vapor del mdo liquido y C es el panto crítica. OB es la curva de sublimación del iodo sólido. La línea casa vertical OD representa el efecto de la presión sobre el panto de lasión del rodo y se denomina curva de pasión. El panto Otiene un significado especial. Define los innuos valores de temperatura y presión a los que esexisten los tres estados de la materia, solido, figurdo y gas en equalibrio y se denomina punto triple. Para el iodo el panto triple es 113.6 °C y 91.6 mmHg. El punto de fusión normal (113.6 °C) y el punto de ebullición mornal (184.4 °C) son las temperaturas a las que una línea a P = 1 atm corta las curvas de fosión y de presión de vapor, respectivamente. La fusión prácticamente no se ve afectada por la presión en el





▲ FRADES 15 13 Diagrama de fases para el fodo Observe que las temperaturas del panto de liusión y del gunto tople para el fodo son prácticamente la nésma. Generalmente, se recesitar genidos aumentos de presión para medificar melaso figuramente las temperaturas de espolíbrio solido-liquido. Las ejes de presión y temperatura en los diagramas de fases, nomenhanto no están dibujados a escata, de forma que

las características importantes del diagrama puedan verse más fúcilmente.

intervalo entre 91,6 mmHg a 1 atra, y el punto de fusión normal y el punto triple tienen casi la misma temperatura.

El amplio intervalo de temperaturas y presiones necesario para mostrar el diagruma de fases completo impide que se haga la representación a escala.

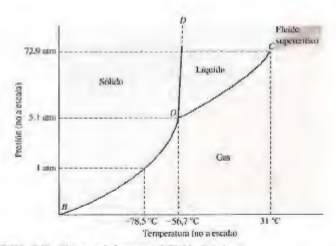


¿Está preguntándose ...?

¿Si la curva de sublimación puede ser alguna vez exactamente la continuación de la curva de presión de vapor?

Dióxido de carbono

El caso del dióxido de carbono, que se muestra en la Figura 13.19, difiere del iodo en un aspecto importante, la presión del punto triple O es mayor de 1 atm. Una tinea trazada a P-1 atm corta la curva de sublimación y no corta la curva de presión de vapor. Si el CO_2 sólido se catienta en un recipiente abierto, sublima a la temperatura constante de -78.5 °C. Na funda a la presión atmosférica, y por ello se flama "hielo seco". Debido a que se mantiene a una temperatura baja y no produce líquido por fusión, el hielo seco se utiliza mucho en la congelación y conservación de alimentos.



▲ FIGURA 43.19 Diagrama de fases para el dióxido de carbono.

En el texto se describen varios espectos de este diagrama. Una característica adicional, que no se muesars agun es la curvanara de la curva de fusion OD hacia la derecha, a presiones muy altas, alcanzando temperaturas por encima de la temperatura crítica.

Se puede obtener CO_2 liquido a presiones superiores a 5,1 atm y así se encuentra frecuemente en los extintores de incendios de CO_2 . Los tres estados de agregación de la materia están implicados en la acción de estos extintores de incendios. Cuando se suelta CO_2 liquido, la mayor parte se evapora rápidamente. El calor necesario para esta evagoración se extrae del CO_2 (f) restante que se queda a una temperatura más haja que el punto de congelación y aparece como "nieve" de CO_2 (s). A su vez el CO_2 (s) rápidamente sublima a CO_2 (g). Todo esto syuda a apagar un fuego por (a) desplazamente del aire alredector del fuego con una "manta" de CO_2 (g) y (b) enfriamiento de una zona.

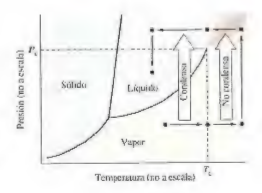
Fluidos supercriticos

Es difficil saber como llamar al estado de la materia que existe a temperaturas y presiones pur encima del punto crítico, porque los estados líquido y gaseoso se hacen identicos. e indistinguibles en este panto. Por ejemplo, este estado de la materia tiene la densidad de en líquido pero la viscosidad de un gas. El término que se está unbrando es "fluido supercritico" (FSC). Por encima de la temperatura critica ninguna presión puede cundensar un fluido supercrítico. Considere el diagrama general de la Figura 13.20. El tramo de linea discontinua que empieza en la zuna de vacor por debajo de la isotenna critica nos lleva a un ges de baja densidad por encima de la isoterma. Cuando aumenra mucho la presión, se produce un fluido supercrítico de densidad mucho mayor. Si, ementras la presión supera la presión crítica P_c , la temperatura se reduce por debajo de la temperatura critica, se obtiene un liquido. Incluso con una mayor reducción de la presión, la muestra permanece en la fase líquida. Siguiendo el camino descrito, hemos ido desde un gas a un liquido sin observar interfase líquido-vapor. La única forma de observar la interfase liquido yapos, es cruzar el límite de la fase pur debajo de la isoterma crítica. Vea que en el presente caso se observaria la interfase líquido-vapor disminuvendo la presión sobre el líquido hasta llegar a en punto de la curva de presión de vapor.

Aunque normatmente no pensamos en que les liquidos y xólidos puedan ser solubles en los gases, los volátiles si le son. La solubilidad expresada como fracción molar es simplemente la razón entre la presión de vaper (o presión de solubinación) y la presión total del gas. Los liquidos y sólidos sen mucho más solubles en en gas por encima de su pre sión y temperatura críticas. Esto es debido, fundamentalmente, a que la densidad del PSC es alto y se aproxima a la de en líquido. En los fluidos supercríticos las moléculas están mucho más próximas entre sí que en los gases ordinarios y pueden ejercer fuertes fuer-cas atractivas sobre las moléculas de un soluto sólido o líquido. Los FSC poscen propuedades de disolvente similares a les disolventes fiquidos ordinarios. Variar la presión de un FSC significa variar su densidad y también sus propuedades como disolvente. Por tanto,

► FIGURA 13.20 Punto crítico e isoterma critica

El aumento de presión sobre un gas a temperaturas por debajo de la isoterma crítica produce un líquido con la aparición de un merisco, un cambio de fase es una discominuidad. Al aumentar la pressón pos encima de la isoterma crítica simplemente atamenta la densidad del fluido superertice. En el recondo marendo por las flechas pequeñas, el gas cambia a líquido sin mostrar la discottinuidad del cambio de fase.





A Café descafeinado El cisté descriptiondo "tratistal" se hage mediante un proceso que utiliza el CO; supercritico cesso disalvente para disalver la cafeina en los granus, verdes del café. Después los granos se tuestan y se venden u los consumisations.

 Un agriconto de presión. de 125 aim rebaja el punto de congelación del agua siálien t "C aproximadomente.

puede conseguirse que un ESC dado, como el dióxido de carbono, sea semejante a otros muchos disolventes.

Hasta hace muy poco tiempo, el principal método de obtención del café descaleinado era la extracción de cafeina con un absolvente como el cloruro de metileno (CH-CL). Este disolvente presenta problemas porque es peligroso de manipular y dificil de eliminar completamente del café. Altora se utiliza el fluido superentico CO. En el proceso de descafeinado, los eranes de caté verde se ponen en contacto con CO- a 90°C aproximadamente y 160-220 am. El contenido de cafeña del café se reduce de su concentración normal. 1-3%, hasta alrededor de 0,02%. Cuando se reduce la temperatura y la presión del CO₂. la calcina precipita. Después, el CO2 se reciela.

Agua

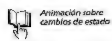
El diagrama de fases del agua (vénse la Figura 13.21) presenta varias características nuevas. Una es que la curva de fusión OD tiene pendiente inegativa, es decir, se acerca hacia el eje de la presión. El punto de fusión del lifelo disudance al sumentar la presión, un comnortamiento no usual para un sólido (el hismuto y el antimonio también se comportan así). Sin embargo, no se observa fácilmente este comportamiento del hielo debido a que se necestran grandes cambros en la presión para proclució pequetras disminuciones en el punto de fusion. El ejemplo más común es el del patinaje sobre hielo. Presumiblemente la presión de las cuchidas ócilos parines funde el higio y el patroador se destiza sobre ano fina capa de agua liquida. Sin embargo, esta explicación so es probable porque la presión de las cuchillas no produce un descenso significativo del punto de fasión y ciertamente no puede explicar la capacidad de patinar sobre biele a temperaturas muy por debajo del parito de congelación. Recientes evidencias expertmentales sugreren que las moléculas de una capa may fina superficial sobre el lacto son envilles, de la misma forma que en el agua: tiguida y esta movilidad persiste incluso a temperaturas muy bajas.

Ona característica ilustrada en el diagrana de fases del agua es el politror lismo, la existerecia de una suspancia sólida en más de una forma. El hiclo ordinario, denominado lucla I, existe bajo presiones ordinarias. Las otras formas sólo existen a presiones altas. El patimurfismo es más la regla que la excepción entre los sólidos. Cuando existe, el diagrama de fases tiene más pentes triples además del punto triple habitual sólido-liquido-vapar. Por ejempto, el hielo I, el hielo III y el H₂O líquida están en equilibrio a -22,0 °C y 2045 nunlly (punto D en la Figura 13.21). Observe que las curvas de fusión para las otras for mas de hielo diferentes al hielo I, tienen pendientes positivas. Así, el punto triple entre el hiele VI, hielo VII y agua líquida está a 81.6 °C y 21.700 atm.

MERIGUMA, TERRIT Diagrama de fases para el agua El pano triple, O, essá a 0,0098°C y 4.58 mmHg. (El punto de l'usión nurmal está exactamente a 0 ℃. y 760 numble.) El punto critico. C. está a 374.4 °C 9 218.2 atm. En el punto D la temperatura es - 22,0 °C y la presión és 2045 atru. La penchente negativa de la curva de fusion OD, may exagorada: en este diagrama, y el significado de las líneas rectas discontinues se discuten en el texto.



Temperatura (no a escala).



Fases y transiciones de fase

¿Cuál es la diferencia entre fase y estado de la materia? Estos términos tienden a utilizarse indistintamente, pero hay una pequeña distinción entre cilos. Como ya hemos observado, hay tres estados de la materia: sólido, líquido y gas. Una fase es cualquier muestra de materia con composición definida y propiedades uniformes que se distingue de otras fases con las que está en contacto. Así, podemos describir el agua líquida en equilibrio con su vapor como una mezda de dos fases. El líquido es una fase y el gas o vapor, es la otra. En este caso, las fases líquido y gas, son las mismas que los estados de la materia presentes, líquido y cas.

Podemos describir la mezola en equilibrio en el punto triple D en la Figura 13.21 como una mezola de tres fases, incluso aunque sólo estén presentes dos estados de la materia, sólido y líquido. Dos de las fasos esaán en estado sólido, las formas polimórficas I y III. Para mezolas de dos o más componentes, pueden existir diferentes fases tanto en estado líquido como sólido. Como en los diagramas presión-temperatura se pueden describir todas las fases de un sistema, se lleman diagramas de fases. En estos diagramas, el cruce de una curva entre dos fases, se denomina transición de fase.

A continuación se indican seis nombres asignados a transiciones de fase.

fusión (s
$$\longrightarrow$$
 1) congeleción ($1 \longrightarrow s$)

vaporización ($1 \longrightarrow g$) condensación (g \longrightarrow 1)

sublimación (s $\longrightarrow g$) deposición (g \longrightarrow 3)

Vamos a citar dos generalizaciones útiles sobre los cambios que ocurren cuando se atraviesa una curva de equilibrio entre dos fases, en un diagrama de fases.

- A lo largo de una línea de presión constante, una isóbara, de mener a mayor temperatura, la entalpía aumenta. (Se absorbe calor.)
- A lo largo de una línea de temperatura constante, una isoterma, de menor a mayor presión, el volumen disminuye. La fase a la presión más alta tiene mayor densidad.

La segunda generalización nos ayuda a comprender por qué una curva de fusión, generalmente, tiene una pendiente positiva. El comportamiento típico es el de un sólido que tiene mayer densidad que el líquido correspondiente. El Ejemplo 13.4 ilustra cómo podemos utilizar el diagrama de fases para describir las transiciones de fase que una sustancia puede experimentar.

EJEMPLO 13:4

Interpretación de un diagramo de faxes. Una maestra de hielo se mantiene a 1 am y a una temperatura representada por el punto P en la Figura 13.21. Describa lo que sucede enando (a) agmenta la temperatura a presión constante, hasta el punto R y (b) aumenta la presión a temperatura constante, hasta el punto Q. Las condiciones en los puntos P, Q y R se representan en la Figura 13.22.

Solución

- (a) Cuando la temperatura alcanza el punto de 0 °C en la curva de fusión OD, el hislo empieza a fundir. La temperatura permanece constante mientras el hielo se convierte co l'équido. Cuando termina la fusión, la temperatura atamenta de nuevo. No aparece vaper en el cilindro fasta (que la temperatura alcanza les 160 °C, momento en el que la presión de vapor es 1 arm. Cuando fodo el liquido se ha evaporado, la temperatura sube de nuevo hasta un valor final R.
- (b) Como los sólidos no sen may compresibles, se producen muy poces cambios hasta que la presión alcanza el punto de intersección de la línea a temperatura constanto PQ con la curva de fusión OD. Aquí empieza la fusión. Se produce una disprinación significativa del volumen (alrededor del 10%) cuando el hielo se conviente.



En el punto R

▲ (16HHA 18:32

Ilustración del Ejemplo 13:4 Una muestra de agua pora se confina en un cilindro provisto de un pistón móvil con pesas. para establecer la presión de confinamiento. Se ha dibujado un esquema con las situaciones correspondientes a las letras P_i Q y R de la Figura 13.21. La transición del punto P al Q vaacompañada por cambio en la gresión a temperatura constante (isotérmica). La transición desde el punto P al R va acompañada. por cambio en la temperatura a presión constante (isóbérica).

MELLIEMOL .

que un dipoto de enlace resulta de le separación de les certinos de las cargos positiva y regativa en un eclace covalente, que el momento dipolar resultante, p., es la suma de los dipolos de enlace teniendo en cuenta sus magnitudes y direcciones, y que una motécula polar, tambén llumada dipolo, es la que tiene un momento dipolar resultante permanente.

en agua líquida. Después de la fusión, un aumento de la presión produce muy pocos cambios porque los láquidos son muy poco compresibles.

Ejermplo próctico A: Describa con todos los detalles posibles, los cambios de fase que se producen si una muestra de agua, representada por el punto R en la Figura 13.21 se llevara al punto P y luego al punto Q

Ejempilo proctico 6: Dibaje un esquema que muestre la sinación a lo largo de la línea PR canado se lleva 1.00 mel de agua al punto en que se ha evaporado exactamente la mitad. Compare esto con la sinación en el punto R de la ligura 13.22, suponiendo que timbién se basa en 1.00 mol de agua. Por ejemplo, el volumen del sistema, ¿es el mismo que en la ligura 13.22? Si no es ast, ¿es mayor o menor, y cuánto? Suponga que la temperatura en el punto R est misma que la temperatura en el punto R esta misma que la temperatura en el punto R esta misma que la temperatura en el punto R esta misma que la temperatura en el supor pera que el vargor de agua se comporta como un gas ideal.

13.5 Euerzas de Vateder Waals

Debido a que el hebro no huma enlaces químicos estables, podría esperarse que este elemento permaneciera como gas, hasta 0 K. Acuque permanece cumo gas hasta temperaturas muy bajas, condensa a líquido a 4 K y solidifica a 25 atro de presión y 1 K. Estos datos sugieren que deben existir fuerzas intermoleculares, aurique may débiles, entre los átomos de He. Si la temperatura es suficientemente baja, estas fuerzas superan ta agitación térmica y hacen que el He condense. En esta sección examinaremos los diferentes tipos de fuerzas intermoleculares, conocidas en conjunto como fuerzas de Van der Warak. Estas toerzas son las que contribuyen al térmica n^2n/V^2 en la ecuación de Van der Warak para los gases no ideales (*véase* la Ecuación (1.26)

Dipolos instantáneos y dipolos inducidos

Al describir las estructuras electrónicas nos referimus a la densidad de carga electrónica o a la probabilidad de encontrar un electrón en una determinada región en un momento dado. Es probable que en un instante particular, finicamente por azar, los electrones se encuenten concentrados emana región de un átorno o molécula. Este desplazamiento de electrones hace que una especie aormalmente no polar se convierta momenta neamente en polar. Se ha formado un dipolo matantáneo. Es dacir, la molécula tiene un momento dipolo instantáneo. Después de estu, los electrones de un átorno o molécula vecina pueden desplazarse para producir también un dipolo. Esto es un proceso de inducción (vérse la Figura 13.23), y el mevo dipolo formado se denomina dipolo inducido.

Estos dos procesos, considerados de forma conjunta, conducen a una fuerza intermolecular de atracción (wase la Figura 13.24). Se puede llamar o esta fuerza una atracción instantinea dipolo/dipolo inducido pero los nombres más comúnmente utilizados son fuerza de dispersión y fuerza de London. (Fritz London proporcionó una explicación teórica de estas fuerzas en 1928.)

Polarizabilidad es el término utilizado para describir la tendencia a que se produzca una separación de cargas en una molécula. Cuanto mayor es esta tendencia, se dice que la molécula es más polarizable. La polarizabilidad aumenta con el número de electrones y el número de electrones aumenta con la masa molecular. También, en las moléculas grandes, algunos electrones están axás alejados de los nécleos y, por tanto, están unidos menos firmemente a ellos. Estas electrones se desplazan con más lacificad y la polarizabilidad de la molécula aumenta. Debido a que las fuerzas de dispersión son más fuertes cuando la polarizabilidad aumenta, las moléculas se atraen entre sí más fuertemente, con el resultado de aumentar los puntos de fusión y de elvelfición de las sustancias se selectas al aumentar la masa molecular. Por ejemplo, el helio, con una masa molecular (atómica) de 4 u, tiene un punto de ebullición de 4 K, mientras que el radón (masa atómica 222 a) tiene un punto de ebullición de 211 K. Los puntos de fusión y los puntos de ebultición de los halógenos aumentan de forma semejante en la serie F₂, Cl₂, Br₂, I₂ (réaxe la Tabla 10.5).



HGURA 13.23
El fenémeno de la inducción
Un ejemplo común de inducción
es la atracción de un globo hacea
una superficie. El globo se carga
por fretantiente, y el garbo
cargado induce una carga
opiesta en la separáció.
(Vivos también el Apendice B).

La intensidad de las fuervas de dispersión también depende de la forma molecular. Los electrones en las moléculas atargadas se desplazan más facilmente que los de las moléculas perpienas, compactas y simátricas; las meléculas atargadas son más polarizables. Dos sestancias con el mismo número y tipo de átoracas pero con diferente forma molecular, los isónteres, pueden tener diferentes propiedades. Esta idea se ilustra en la Figura 13.25.

Interacciones dipolo-dipolo

En una sustancia polar, las moléculas tienen momentos dipolares permanentes. El resultado es que las moléculas intentan almearse con el extremo positivo de un dipolo dirigido bacia dos extremos negativos de los dipolos vecinos (vense la Figura 13.26). Esta redenación pareial de las moléculas puede hacer que una sustancia se muntenga esmo serido o hiquido a temperaturas mas altas que las esperadas. Considere el N₂, O₂ y NO. En las moléculas de N₃ y O₂ no hay diferencias de electronegatividad y ambas sustancias son no polares. Por otro lado, en la molécula NO hay una diferencia de electronegatividad, y la molécula tiene un pequeña momento dipolar. Si se consideran sólo las fuerzas de

N ₁	NO ·	Ο,
μ = 0 (po polar)	μ = 0,153 D (polar)	μ = (I (no polar)
masa melar 28 u	masa malar 30 u	masa molar 32 u
p. ebullición 77,34 K	p. ebullición 121,39 K	p. challictón 90.19 K



& FIGURA 13.24 Dipoles instantáneos e indedetos

(a) Simación normal. Una molécula no polar tiene una distribución de carge simétrica.
(b) Simación instantárea. Un desplazamiento de la carga electrônica produce un diputo instantáreo con una separación de carga representada por δ + y δ -. (c) Diputo inducido. El dipolo instantáreo de la izquierda induce una separación de carga en la material de la derecha. El resultado es una atracción dipolo-diputo.









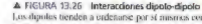
(a) Neopentano p. efstillición 9.5 °C

(b) Pentanop. eballición = 36,1 °C

A FIGURA 13.25 Formas moleculares y polarizabilidad

La molécula alargada de pentano se potariza más táculmente que la matécula compacta de neopentano. Las fuerzas intermoleculares son más fuertes en el pentano que en el neopentano. El pentano hierve a una temperatura más alta que el neopentano.





Los digulos tienden a cidenarse por si ansinos con el extremo positivo de un dipolo apuntando hacia el extremo regalivo de un dipolo vecino. Normalmente, el nos maionto térmico rompe essa disposición redenada. Sin emburgo, esta tendencia de los dipoles a alinearse entre sí, puede afecur a las propiedades físicas, como los puntos de fusição de los sólidos y los puntos de ebullición de los liquidas.

dispersión, se esperaria que el punto de ehallición del NO(1) fuero intermedio entre los de Nath y Oath), pero en la tabla anterior vernos que no es así. El NO(I) trene el punto de ebullición más alto de los tres.

EJEMPLO 13.5

Comparación de las propiedades físicas de las sustancias polares y na palares, ¿Que compuesto orgánico espera que tenga el punto de ebullición más ako, el ládrocarboro polizado como comnustible butano, C. Ha, o el disolvente orgánico acetora, (CH₂)₂CD?

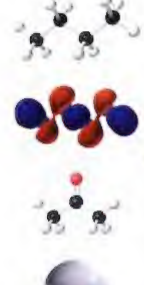
Solución

Vastos a empezar con una comparación de masas moleculares. Como las dos sustancias tienen una masa molecular de 58 a, tenemos que basar nuestra predicción en nivos factores.

A continuación, vamos a ver si una de las moléculas es potar. La diferencia de efectronegatividad entre C y H es tan pequeña que, generalmente, los hidrocarbaros son no polares. La molécula de acetona tiene un átomo de O y esperamos un fuerte dipato de enlace carbonooxígeno. A veces es recesario lucer en esquema de la estructura de una molécula para yer si sus características de simetría hocea que los momentos de enlace se cancelen. Sia embargo, no se recesita hacer esto con la molécula de acetana purque súlo el enlace C = O tiene un dipoto grande, y no paede ser unulado por los dipolos de otros enteces. La acetora debe tener un ntomento dipolar resultante y, por tanto, es una motécida polar. Para dos sustancias con la misma masa motecular, una potar y otra no patar, se espera que la sustancia potar, la acetona, tenga el panto de civallición más alto. (Los puntos de ebullición experimentales son: butano, - 0.5 °C; adelona, 56.2 °C.1

Ejemplo práctico A: ¿Cual de las siguientes sustancias espara que tenga el papio de challición más alto: C₁H₈, CO₂, CH₃CN? Expliquelo.

Ejemplo práctico 8: Clasifique los siguientes compuestos en el coden esperado de punto de étudisción creciente: C₂H₁₃, CH₂CH₃CH₂CH₃, (CH₃)₃CH, C₃H₃CHO, SO₃ (octaso, butano, isobutuno, benzaklebido y trióxido de azufre, respectivamente).



▲ Butano y acetona Los diagramas inferiores son diagramas de potencial electrostático para e) hetano y la acetena. El color rojo indica las regiones de elevado potencial electrostático regotivo.

Resumen de las fuerzas de Van der Waals

Respecto a la importancia de las fuerzas de Van der Waals, considere lo siguiente:

- Las fuerzas de dispersión (de London) existen en rodos los tipos de moléculas. Implican desplazamientos de todos los electrones en las moléculas y aumentan al aumentan la masa molecular. También dependen de la forma de la molécula.
- Las fuerzas asociadas con los dipolos permanentes implican desplazamientos de los pares de electrones de los enfaces en lugar de desplazamientos globales en las moléculas. Sóto se encuentran en sustancias con momentos dipolares resultantes, en moléculas polares. Su efecto se añade al de las fuerzas de dispersión, también presentes.
- Cuando se comparan sustancias de masas moleculares semejantes, las fuerzas entre dipolos pueden producir diferencias importantes en propiedades como el punto de fusión, punto de ebullición y entalpía de vaporización.
- Cuando se comparan mistancias de masas moleculares muy diferentes, las fuerzas de dispersión normalmente son más importantes que las fuerzas dipolares.

Vames a ver cómo se relacionan estas afirmaciones con los datos de la Tobla 13.5, que incluye una división aproximada de las fuerzas de Van der Waals en fuerzas de dispersión y en fuerzas debídas a los dipolos. Las masas moleculares de HCl y F_2 son comparables, pero debido a que el HCl es polar, tiene un valor de $\Delta H_{\rm sep}$ mucho mayor y un punto de debullición más alto que el F_2 . Dentro de la serie HCl, HBr, y HI, la masa molecular aumenta rápidamente y $\Delta H_{\rm sep}$ y los puntos de ebullición aumentan en el orden HCl < HBr < HI. El carácter más polar del HCl y HBr en relación al HI no es suficiente para invertir las tendencias producidas por el aumento de masas moleculares; las fuerzas de dispersión son las fuerzas intermoleculares predominantes.

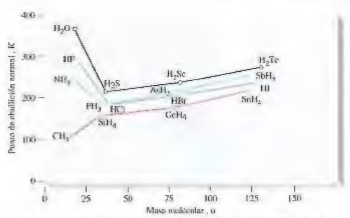
	Masa molecular, o	Momento dipolar,	Fuerzas de Van der Waals		$\Delta H_{\rm vep}$,	Punto de eludición.
		D	% Dispersión	% Dipolo	kJ/mol	K
F ₂	38.00	0	100	0	6,86	85,01
lici	36.46	1,08	81,4	18,6	16,15	188,11
HBr	80.92	0,82	94,5	5,5	17,61	206,43
111	127.91	0.44	99,5	0.5	19,77	237.80

EJEMPLO 13.6

Relaction entre lus fuerzas intermalendares y las propiedades físicas. Clasifique las siguientes sustancias en el orden creciente de sus puntos do ebullición: CCl₄, Cl₂, CINO, N₂.

Solución

Tres de las sustanças son no polares. Para ellas, las intensidades de las fuerzas de dispersión y, por tanto, los pantes de ebullición, deberion aumentar al aumentar la masa molecular, es decir, $N_2 < Cl_2 < CCl_4$. La molécula CINO tiene una masa molecular de 65,5 u, comparable a la del Cl₃, 70,9 u, pero la molécula CINO es polar (ángulo de enlace $\approx 120\,^\circ$). Esto sugiere fuerzas internuteculares más fuertex y un punto de ebullición más alto para el CINO que para el Cl₃. No es de esperar que el punto de ebullición del CINO sea más alto que el de CCl₄, sin embargo, debido a la gran diferencia en las masas moleculares (65,5 u comparado con 154 u). El orden esperardo es N. < Cl $_3$ < Cl $_4$ <



▲ FIGURA 13:27 Comparaçión de los puntos de ebullición de algunos hidruros de los elementos de los grupos 14, 15, 16 y 17

tos de ebultición crecientes: Ne. He. Cl₂, (CH₁),CO, U₂, O₃.

CH₂NO₁, 34,0 kJ/mol. Explique has differencias entre estos valores.

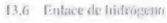
Los valores para NH₁, H₁O y HF son anormalmente años comparados con los de otros miembros de sus grupos.

Ejemplo practico A: Clasifique los signientes compuestes en el orden esperado de pun-

Extrapllo D(A) (D B). A continuación se endican los valores de ΔB_{exp} y los pintos de obullición normal para varios líquidos: H_2 , 0.92 kJ/mml; CH_3 , 0.16 kJ/mml; $C_{e}B_{e}$, 0.10 kJ/mml;

A OWNER BY ALL

Enlace de hidrógeno en el fluoruro de hidrógeno gaseoso fin el fluoruro de hidrógeno gaseoso muchos de las moléculas de HP están associadas en estructuras ciclicas (HP)_n del tipo de la dibujada aquí. Cada átonas de H se enlaza a un átomo de P por un enlaze coyalente simple () y a estro átumo de P mediante en enlace de hidrógeno (-).

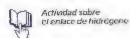


La Figura 13.27 muestra la representación de los puntos de challición de una serie de compuestos semejantes en función de la masa molecular, y demuestra que algunas caracteristicas no pueden explicarse por los tipos de focazas intermoleculares consideradas hasta
este momento. Los computastos de hidrógeno (hidrures) de los elementos del Grupo 14
muestran un comportamiento normal; es decir, los puntos de eballición aumentan de forum regular al aumentar la masa molecular. Pero hay tres excepciones sorprendentes en los
Grupos 15, 16 y 17. Los puntos de eballición del NH₃, H₂O y HF son tan altos o más que
los de etalquier hidruro de su grupo, no el más bajo como cubría esperar. La causa de este
compartamiento excepcional es un tipo especial de fuerza intermolecular, como se puede ver para el fluoraro de hidrógeno en la Figura 13.28. A continuación se indican los puntos principales que se establecen en esta figura.

- La almeación de los dipolos HF coloca en átomo de H entre dos átomos de F. Como el tamaño del átomo de H es muy pequeño, los dipolos se escuentran may próximos entre sí y producen fuertes atracciones dipolo-dipolo.
- Aunque as átomo de H está enlazado covalentemente e un átomo de F, también está enlazado débilmente al átomo de F de una molécula de HF cercana. Esto ocurre a través de un par de electrones sotitario del átomo de F. Cada átomo de H actúa como puente entre dos átomos de F.
- El ángulo de enlace entre dos átomos de F unidos por un átomo de H (es decir, el ángulo de enlace, F—H···F) es aproximadamente 180 °.



 Distribución de la densidad electrónica en el HF



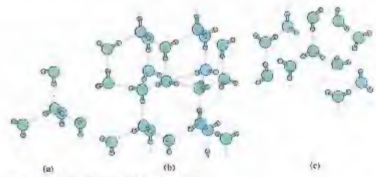
El tipo de entace intermolecular que hemos estado describicado se denomina enlace de hidrógeno. Un enlace de hidrógeno se forma cuando un átomo de H unido a zo átomo muy electronagativo es atsaido simultáneamente por un atomo muy electronegativo de una molécula vecina. En la formación del enlace de hidrógeno, el átomo muy electronegativo al que está enlazado covalentensente un átomo de H atrue la densidad electronica del núcleo de H, un protón, que entonces es atraído por un par solitario de electrones de un átomo muy electronegativo de una molécula vecina.

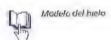
Los enlaces de hidrógeno son posibles sólo en algunos compuestos que contienen hidrógeno, purque el reste de los átomos tienen electrones en las capas intercas para protegor sus núcleos de la atracción de los pares de electrones solitarios de los átomos cercanos. Sólo los áromos de F, O y N cumplen los requerimientos recesarios para la formación del enlace de hidrógeno. Ocasionalmente se encuentran enlaces de hidrógeno debiles entre un átomo de H de una molécula y un átomo de Ct o S en una molécula vecina. Los enlaces de hidrógeno, comparados con otras toerzas miermoleculares, son elatosamente fuertes; sus energias son del orden de 15 a 40 kJ/mol. Por el connecto, los enlaces civalentes sencillos son nuclto más fuertes, mayores de 150 kJ/mol. (Veuse la Table 11.3 para comparaciones posteriores.)

El enlace de hidrógeno en el agua

El agua ordinaria es sin duda la sastancia más común en la que trore lugar el calace de fiadrógero. La Figura 13.29 muestra una molécula de agua que está unida a cuarro moléculas vecinas en una ordenación tetraddrica por enlaces de hidrógero. En el hielo, los enlaces de ludrógero manterne a las moléculas de agua en una estructura ripida pero bastante abierta. Cuando el hielo funde, sólo se rompe una fracción de enlaces de hidrógero. Una indicación de esto es el calor de fusión relativamente hajo del hielo (6,01 kJ/mol). En mucho menor del que se podía esperar si todos los enlaces de hidrógeros se compieran durante la fusión.

La estructura abierta del hielo que se muestra en la Figura 13.29 proporciona al hielo una densidad baja. Cuando el hielo fande, algunos enlaces de hidrógeno se compen. Esto





▲ FIGURA 13:29 Enlare do hidrógeno en el agua

(a) Cuda smalécula de agua está unida a otras cuatro rundiante enfaces de hidrógeno. La ordenación es tetrasderica. Cada átomo de H está siguado a lo largo de una línea que une les dos átomos de O, pero más próximo a un átomo de O (10) pm) que al otro (180 pm). (h) La estructura cristolina del hielo. Los átomos de H se encitentran entre pares de átomos de O, tembién más póximos a un átomo de O que al otro. Los modéculas que se encuentran en el planor por detrás de la pragina úneas color azul. Los átomos de O se ordenan en amillos hexagorades flexionades dispuestos en capas. Este medido característico se refleja en las formas hexagorades de los copos de nieve. (c) En el liquido, las modeculas de agua tienan enfaces de hidrógeno solo con algunas de sus vecinas. Esto permite a las nodeculas de agua empuquetarse más densamente en el liquido que en el sódido.



A FIGURA 13.30 Comparación de las densidades del sólido y el liquido Resulta familiar la vista de cubos de heclo (forando en el ogua líquida (izquierda). El bielo es menos denso que el ngua líquida. Sin embargo, la situación más frecuente es la de la puratira de la ceru (derecha). La puratira a sólida es más densa que el

liquido y se hunde hista el fendo

dell vaso.



A PIGURA 13.31 Un dimero de ácido acético El conteno de densidad electroaixa mostando el enlace de hidrógeno.



A El contorno de densidad efectrónica mustamdo el enlace de hidrógeno intramolecular en el acido salicito e

permite a las moléculas de agua estar ordenadas de forma mas compueta, lo que justifica el aumento de densidad quando el hielo funde. Es decir, el número de moléculas de H₂O por unidad de volumen es mayor en el tíquido que en el sólido.

Cuando el agua tíquida se catienta por encima del punto de fusión, los enfaces de fridiópeno continúan complendose. Las meteculas se empaquetan mas y la densidad del agua líquida continúa aumentando. El agua fiquida afeanza se maxima densidad a 1,98 °C. Por encima de está lon peratura el agua posee un comportamiento intusual del ponto de congelación del agua explica por que un lago de agua dulce congeta de árriba abajo. Chando la temperatura del agua desciende por debajo de 4 °C, el agua más densa se hunde al fondo del tago y el agua más fría de la superficie congeta. Entonces el hielo de la superficie del lago tiende a aistar al agua que se encuentra por debajo del hielo, de pérdidas de cotor. Esto permite sobrevivir a los peces en el invierno en un lago que ha congetado por arriba. Sio el entace de hidrógeno, todos los lagos congetarian de abajo hacía arriba; y los peces, los pequeños animales que viven en el fondo y las plentes acuáticas no sobrevivirán en el invierno. La relación entre la densidad del agua líquida y el hielo se compara con la relación de densidados líquido/solido más común, en la Figura 13.30.

Otras propiedades afectadas por el enlace de hidrógeno

El agua es un ejemplo de sustancia cuyas propiedades se ven afectadas por el entace de hidrógeno, pero hay numerosas más. En el ácido acético. CH,COOH, las moléculas tienden a unirse por pares formando *dimeno*. (maléculas dobles) tanto en estado líquido como en vapor (*véuse* la Figura 13,31). Cuando el ácido acético se evapora, no todos los enlaces de hidrógeno se rompen y, como resultado, el calor de vaporización es unomalmente bajo.

El enlace de hidrógeno también puede ayudarnos a contiprender algunos aspectos de la viscosidad. En los alcoholes, el átorso de H en un grupo — OH de una molécula, puede formar un enlace de hidrógeno con un átorno de O de una molécula de alcohol vecina. Una molécula de alcohol con dos grupos — OH (un diot), tiene más posibilidades de formación de enlaces de hidrógeno que en alcohol comparable con un unico grupo — OH.

Al tener fuerzas intermoleculais más fuertes, se puede esperar que el diol fluyu más funtamente, es decir, tenga mayor viscosidad, que el alcohol sencillo. Cuando están presentes más grupos — OH (polioles), se espera un mayor incuento de viscosidad. Estas comparaciones se ilustran con los tres alcoholes que se muestran a continuación. (La unidad el es el centipoise. La unidad SI de viscosidad es 1 N · s · m² — (0 P.)



Enlace de hidrógeno intermolecular e intramolecular

Todos los ejemplos de enlace de hidrógeno presentados basta este momento han implicado un fuerza intermolecular entre dos moléculas, y se demonia enlace de hidrógeno intermolecular. Existe atra posibilidad en moléculas con un átomo de H unido covatentemente a un átomo may electronegativo (por ejemplo, O o N) y con atro átomo muy electronegativo cercano en la misma molécula. Este tipo de enlace de hidrógeno dentro de la misma molécula se denomina enlace de hidrógeno intromolecular. Como se punde ver en el modeto molecular del ácido salicítico en el margas, un enlace de hidrógeno in-



 Ácido para-hidroxibenzoico (no hay enlare de lúdrógeno internolecular).



▲ Secucyas

☐ misterio de córno pueden estos árbeites flevar el agon linsen las bajas que están a más de 100 m de altura, puede explicarse mediante el enlace de hidrógeno.

tramolecular (representado por una tinea punteada) une el grupo — OH al exígeno con deble enlace del grupo — COOH en la misma molécula. Para resaltar la impertancia de la gerametría molecular sobre las condiciones necesarias para el enlace de hidrigeno intramolecular, sido necesitanes considerar un esimero del acido sebellico denominado ácido para-hidroxibenzatione. En esta molécula el átomo de H del grupo — COOH está demasiado cerca del átomo de O del mismo grupo para formar un enlace de hidrigeno, y el átomo de H del grupo — OH en el lado opuesto de la molécula está demasiado lejos. El enlace de hidrigeno intramolecular no ocurre en esta situación.

El enlace de hidrógeno en la materia viva

Algunas reacciones químicas en la materia viva implican estructuras complejas, come proteínas y ADN, y en estas reacciones algunos enlaces deben remperse y volverse a formar con facilidad. El enlace de hidrógeno es el único tipo de enlace con energia adecuada que permite bacer esto, como se verá en el Capitolo 28. También se verá que los unlaces de fidrógeno, tanto intra como amerinoleculares están implicados en estas estructuras completas.

El enlace de hidrógeno puede dar una respuesta al enigma de cómo algunos arbales son capaces de crecer hasta alturas tan grandes. En el Capítulo 6 se vio que la presión atmodérica es capaz de empujar una columna de agua hasta una altura maxima de apro xunadamente 10 m. Debe haber otros factores implicados en transportar el agua hasta la copa de los árboles secueya, a 100 m de altura. En el próximo capítulo veremos la presión osmática y su capacidad para empujar al agua a través de las membranas, pero el enface de hidrógeno parece ser también un factor en el transporte de agua en los árbules. En el sálema, finas columnas de agua subar desde las reáces hasta las bojas en las copas de los árboles. En estas columnas, las moléculas de agua están estecadas por enlaces de hidrógeno entre sí, donde cada nadécula de agua actúa como una unión en una cadena de cebesión. Cuando una molécula de agua se evapera en una boja, otra molécula de la cadena se desplaza y toma su lugar y todas las demás moléculas son empujadas en la cadena. En último término, una nueva molécula de agua se une a la cadena en la rafz.

13.7 Los enlaces químicos como luerzas intermoleculares

En la mayor parte de las sustancias covalentes, las fuerzas intermoleculares son bastante débites comparadas con los enhaces entre atomos dentro de las moléculas. Por estemotivo fas sustancias covalentes de quasa molecular poqueña (con fuerzas de dispensión débites) son generalmente gascusas a temperatura ambiente. Otras sustancias, normalmente con masas moleculares mayores (con fuerzas de dispensión mayores), son liquidas. Y otras son sólidas, con puntos de fusión moderadamente bajos.

En unas pocas sustancias, conocidas como sólidos de redes conolentes, los enlaces covalentes se extrenden a todo el sólido cristalino. En estos casos todo el cristal se muntiene unido por grandes fuerzas. Considere, por ejemplo, dos de las formas atotrópicas en las que se puede encontrar el carbono puro! diamante y grafito.

Diamente La Figura 13.32 muestra una forma de calazanse los átomos de carbono entre sí en una ordenación muy extensa o cristal. La estructura de Lewis en dos dimensiones (Figura 13.32a) es útil sólo para mostrar que este esquema de enface implica un número de átomos de carbono cada vez mayor que conduce a una motécula gigante. No nos da ninguna información de la estructura tridmiensional de la molecula. Por eso na cesitamos la visión del cristal de la Figura 13.32b. Cada átomo se enlaza a otros cuatro. Los átomos 4, 2 y 3 se encuentran en un plano y el átomo 4 por encima de este plano. Los átomos 1, 2, 3 y 5 definen un tetracdro con el átomo 4 en su centro. Desde una determinada dirección se puode ver una ordenación hexagonal no plana de átomos de carbono (gris).



Modelos de diamante, grafito y C_{ro}

PECULINOSE

que cuatro átomos dirigidos desde un ásomo central hacia los vértices de un tetracileo corresponden a la hibridación sp³.

 Otro sólido de red covidente que contiene silicio es la silice, diáxido de silicio, SiO₃

335 pm

A PROUBLE 15 55 La estructura del grafito

► FoGURA 13 12

La estructura del diamante

(a) Una parte de la estructura de Levas.
(b) l'istructura cristalinia. Cada átomo de carbono se enlaza a otros cuatro de forma tetrasidica. La parte del cristal completo que se moestra aqui se denomina celda unidad.





505

Si la mitad de átomos de carbono se sustituye por átomos de silicio, la estructura resultante es la del carbono de silicin (carbonoudo). Tanto el diamante como el carbono de silicio son extremadamente danos y a esto se debe su extenso uso como abrasivos. De beclo, el diamante es la sustancia más dura que se corace. Para rayar o ramper los cristales de diamante o carbono de solicio, deben remperse los enlaces covalentes. Estos dos maternales no son conductores de la electricidad y no funden ni subtiman hasta que se alcarzan temperaturas muy altas. El SiC subtima a 2700°C, y el diamante funde por encuma de 3500°C.

Grafito. Los átomos de curbono pueden enlazarse entre si de una forma diferente para dar lugar a un sólido con propiedades may diferentes a las dei diamente. Este enlace implica un conjunto de orbitales sp^2+p . Los tres orbitales sp^2 se encuentran en un plano formando ángulos de 120° . El orbital p es perpendicular a este plano, dirigido bacea arriba y bacia abajo. Estos orbitales sun los mismos que utilizan los átomos de carbono en el bacceno, $C_e M_p$ (descrito en la Figura 12.26). Este tipo de enlace conduce a la estructura cristalian que se muestra en la Figura 13.33. Cada átomo de carbono forme enlaces covalentes fuertes cerritos átomos de carbono vectuas en el mismo plano, dando lugar e capas de átomos de carbono en una ordenación hexagonal. Los electrones p de los átomos de carbono están desfocalizades; no están restringidos a la región entre dos átomos de carbono, pero están compartidos por muchos atomos. El enlace dentre de una capa es fuerte, pero entre capas es mucho más débil. Esto paede verse por las distancias de enlace. La disarreira de enlace C—C dentro de una capa es 142 pm (comparada con 139 pm en el benceno); entre las capas es de 335 pm.

La estructura del cristal del grafito es única y le proporciona algunas propiedades características. Como el enlace entre las capas es débil, las capas pueden deskizarse unas sobre otras fácilmente. Como resultado el grafito es un huen lubricante, tanto en formu seca como en suspensión en accite⁸. Si se ejerce una presión moderada subre un trazo de grafito, las capas de grafito se deshacer; esto es lo que sucede cuando utilizantos un tirzo de grafito. Además, como los electrones prestia deshacelmados, se maeven a través de los planos de los átomos de carbono cuando se aplica un campo eféctuco; el grafito conduce la electricidad. Una importante aplicación del grafito es en electrodos de las baterias y en procesos industriales de electrólisis. El diannante no conduce la electricidad ponque ticlos sus electrones de valencia están localizados o fijos permanentemente en enlaces covalentes sintiples.

Otras formas alotrópicas del carbono

En 1985 se descubrió la primera forma alobóquea de lo que posteriormente se vao que era una amplia sene de compuestos. En experimentos diseñados para simular las condiciones que existen cerca de las estrellas rojas gigantes, se descubrieron una serie de compuestos de carbono que fueron caracterizados por espectroscopia de masas. El pico más intenso del espectro se encontró a 720 u, correspondiente a la molécula C_{tor} Durante un

^{*} Los propiedades lobricantes del grafito parceem depender también de la presencia de acaléculas de oxígano entre las capas de átomos de carbona. Coando el grafito se calienta fuertemente al vesio, es mueho menos habitante.



A El grafito conduce la electricidad fin el grafito los electrones deslocalizados permiten la conducción de la electricidad. En esta foto, la "mina" de un lápiz. una mezela de gratito y arcilla. se utiliza como etecmodo para completar el circuito. El yeso de

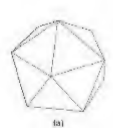
precipitados contiene una disolución de iones que conduce. In confense entre les electrodes de lápices

tiempo, la propuesta de una estructura aceptable para esta mutécula fue un reto. Ni la esrructural del diamente ni la del grafito podían justificar una molécula con 60 átomos de carhome, ya que los enfoces "colgantes" debían permanever en los bordes de las estructuras. La estructura que se propuso finalmente y que fue confirmada por cristalografía de rayos X, es la de un icasacilna truncado, una figura tridimensicual compuesta por doce pentágenos y 20 caras hexagonales, con un átomo de carbono en cada uno de sus 60 vértices (véase la Figura 13.34). Esta figura se parece a un batón de lútbol y también a las cúpulas geodésicas. De hecho, el parceido con las apula geodesica condujo al munho propuesto "buckminsterfullerenos", después, simplemente fullerenos y finalmente, de forma coloquial, "backyballs". (La cápula geodésica es una forma arquitectánica desarrollada por R. Buckminster Fuller). Desde 1985, se han descubierto otros muchos fullerenos, inclayendo C₁₀, C₇₅, y C₅₂. Los fullerenos tainbién poeden formair compuestos, algunos pur ataque de átomos o grupos de átomos e su superficie; otros incluyendo un átomo dentro de la estructum del fullereno. Hasta la fecha se han obtenido varios miles de fullerenos

La investigación sobre fullerenos ha constacido al descubrimiento de un tipo de forma alotrépien del carbono, los *nanotabos*. Pedemos pensar en la estructora de un nanotubo de la siguiente manera: imagine una ordenación hidimensional de anillos hexagonales de átomás de carbono, denominada boja de grafeno. Una estructura macroscópica atáloga es una maita hexagonal de giambre. Aftora imagine que se corolla la boja de giatieno dentro de un e lindre ralau que un cure de rollo de esta malla narece bacer de forma natural). Emalmente cierre los extremos de la hoja de gratieno cilíndrica con un fullereno (vérar la Figura 13.35). Los diámetros de estes tubos son del orden de unos pocos canômetros (de aqui el numbre de agrantubos). Su longatud paede variar desde unos pocos panómetros hasta un micrómetro o más. Los nanotabos poseen propociades electrónicas y mecanacas musuales que prometen algunas aplicaciones en el mundo pueroscópico y probablemente muchas más en el mundo sabinicioscópico de la nanotecnologia. Por ejemplo, los nanotabos podinan utilizarse algún dia en canales moleculares en el interior de las células.

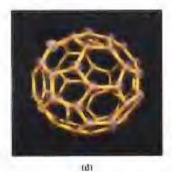
Fuerzas entre iones

Quando se predicen las propiedades de un sólido iónico, a menudo nos enfrentamos conesta cuestión: ¿es difícil comper on cristal y separarlo en sus ienes? Esto depende de la energio de red de un cristal. La energia de red es la energia que se desprende cuando los



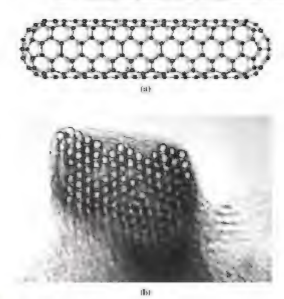






A FIGURA 13.34 Fullarenes

(a) Un icosagelra, figura formada por 20 triángulos equiláteros. En cada uno de los vértices se encuentran cinco triángulos. (b) El corte o truncamiento de um de les vértices descubre una isseva cara pentagonal. (e) El icosaedro truncado. Dece pentágones han teemplazado a los 12 vértices originales y los 20 triángulos equiláteros ban sido reemplazados por 20 hexagonos. (d) La molécula Cas-



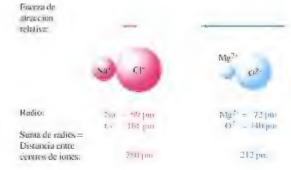
A FIGURA 13.35 Nanotubos

(a) El modelo de bolas y berras de un nanoudro. (b) Un paquere de nanombro de paredes senerilas.

iones gasensos totalmente separados, positivos y negativos, se unen para formar un molde un compuesto iónico solido. Las energias de red pueden ser utiles para predecir los puntos de fusión y las solubilidades en agua de los compuestos iónicos. En la Sección 13.9 examinaremos cómo calcular las energias de red. Sin embargo, a veces, sólo necesitamos hacer comparaciones cualitativas de las fuerzos entre loses, y para ello es bastante efectiva la siguiente generalización.

La fuerza atractiva entre un par de iones con carga opuesta aumenta al aumentar la carga de los iones y al disminum su tamaño.

Esta idea se ilustra en la Figura 13.36



♦ FIGURA 19.36

Fuerzas de atracción interiónicas

La fuerza de atracción entre los iones Mg^{ds} y G^{r} es aproximadamente siete veces mayor que entre el Na r y G^{r} , debido a las mayores cargas de los iones y la mayor proximidad de sus centros.

 Las energías de red se tratan con más detalle en la Sección 13 9 Pero la mayor parte de los compuestos résucus, las energias de tert son suficientemente grandes como para que los iones no se separen dal cristal con lacilidad y pasen al estado gaseuso. Los sólidos tónicos no subliman a temperaturas ordinarias. Los sólidos romeos se pueden fundir saministrando sufriciente energia térmica como para remper la red del cristal. En general, cuanto mayor es la energia de red, más alto es el punto de fusión.

La energía necesaria para romper un cristal iómico cuando se disuefee es el resultado de la interacción de les iones en el cristal con las moléculas del disolvente. Sia embargo, la medida en la que un sólido iómico se disuelve en un disolvente depende solamente en parte de la energía de red del sólido iómico. No obstante, como regla aproximada, cuanto menor es la energía de red mayor es la camidad de un sólido iómico que puede disolvente en una cantidad dada de disolvente.

EJEMPLO 13.7

Predicción de las propiodades físicos de los compuestos ténicos. ¿Cuál de los siguientes cempuestes tiene el punto de fusión más alto, KI o CaO?

Solución

Ca³⁺ y O² tienen una carga mayor que K⁴ e 1. Además, el Ca³⁺ es de montr tamaño que el K⁴, y el O³⁺ es prenor que el I². Ciertamente es de esperar que las hierzas entre iones en el CaO cristalino sean medio mayores que en el K1. El CaO debe tener el purto de fusión mas alto. (Los pontos de fusión ebservados son 677 °C para K1 y 2590 °C para CaO.)

Ejemplo práctico A: Cite un compuesto iónico pura el que experaria un punto de fusión más bajo que el del KI y exce con punto de fusión más allo que el del CaO.

Ejemple practito il: ¿Cuát delse esperar que tenga mayor solubilidad en agua. el Nel o el MgCl₂? Expliquelo.

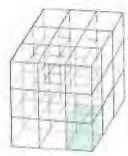


Los cristales, como el hielo, la sal comúa, el cuarzo o las piedras preciosas, han despertado interés desde los liempos más remotos. No obstarte, sólo en épocas relativamente recientes se han llegado a conocer los fundamentos del estado cristalino. Este conocimiento arrancó del invento del macroscopio óptico y se expandio enormemente a partir del descubrimiento de los rayos X. La idea clave, apoyada abora por innumerables experimentos, es que la regularidad que se observa en los cristales a invel macroscópico es debida a un patren regular subyacente en la ordenación de los átomos, icoses o moléculas.

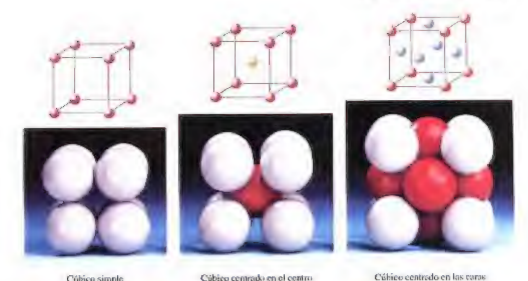
Redes cristalinas

Probablemente se le œurren muchas sanaciones en las que hay que tratar con patrenes repetitivos en una o dos dimensiones. Esto podría metas dischos como un berde decura tivo cosido sobre una pieza de tela, el empapelado de una habitación, o la creación de un dibajo con losetas.

Sin embargo, para describir las estructures de los cristales, tenemos que trabajar con patrones tradimensionales. Esto se hace mediante tras conjuntos de planos paralelos que reciben el nombre de mal. Se ha elegido un caso especial para la Figura 13.37: los planos son equidistantes y perpendiculares entre sí, contándose con ángulos de 90°. Esto se de nomina una red cribiem Puede utilizarse para describir algunos eristales. Para otros, la red adeciada parede resplicar planos que no sen equidistantes o que se cortan con ángulos distintos de 90° En total hay siete posibilidades para las redes cristalinas, pero se hara hiscapié finicamente en la red cúbica.



A Protecta 18.17
La red espacial cúbica
Un peraleterípodo tipico
formado por la intersección
de planes perpendiculares entre
si, está coloreado en verde, es
un culso. Se puede formar una
red infunta por simples
desplazamientos del cubio verde
car las tres direcciones
perpendiculares (es decir.
izquierda y derecha, arriba y
atajo, y hacia delante y hacia
ultris).



Activided sabro las celdas unidad

Cúbico simple

▲ FIGURA 13.38 Celdas unidad en el sistema cristalino cúbico

En la fila de arriba, los dibujos de líneas y bolas sólo muestran los centros de las esferas (átomos) en sus posiciones respectivas en las celelas unidad. Los modelos compactos en la fila de abago muestran contactes entre esferas (átomos). En la celda cúbica simple, las esferas hacen contacto a lo largo de cada arista. En la celda cúbica centrada en el cuerpo (bce), el contacto de las esteras es a to targo de la diagonal del cubo. En la cesala cúbica centrada en las caras (fec) el contacto es a lo largo de la diagonal de cada cara. Las esferas que se muestran aqui son átomes. idénticos; el color sólo se utiliza para resalturlos



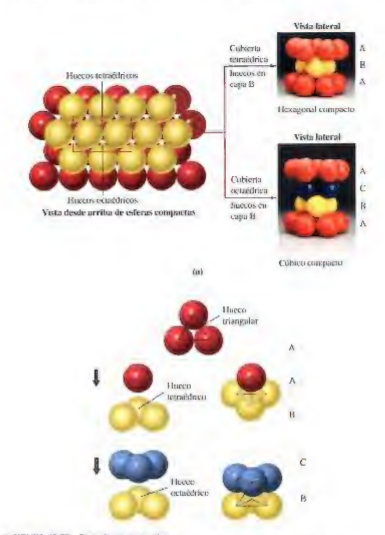
A Una pirámide de empaqueternicisto compacto de bolas de cuttón. Las naranjas en los escaparates de frutas a netado se empaquetan en pirámides hexagonales compactas de forma que no se destivan-

Los planos de la red se cortan objeniendose figuras tridimensionales que tienen seis caras ordenadas en tres conjuntos de planos paralelos. Estas figuras se denominan paralelepípedos. En la Figura 13.37 estos paralelepípedos son cubos. Un paralelepípedo que puede utilizarse para generar la red completa por simples desplazamientos en línea rectase denomina celda unidad. Dunde es posible, se ordenan las redes espaciales triditionsignales de manera que los centros de las particulas estructurales del cristal (átemos, sones o moléculas) están situadas en puntos de la red. Si una celda unidad tiene partículas estructurales solamente en sus vértices, se denomina celda unidad primitiva o celda cúbica simple, la celda unidad más sencilla que puede consideratse. Pero a veces se encuentran celdas unidad que tience más partículas estructurales. En la estructura cúbica centrada en el cuerpo (bec), se encuentra una partícula estructural del cristal en el centro del cubo y también en cada vértice. En la estructura cúbica centrada en las caras (fec) hay una partícula estructural en el centro de cada cara y también en cada vértice. Estas celdas unidad se muestran en la Figura 13.38.

Estructuras compactas

A diferencia de las cajas, que pueden estar apiladas llenando todo el espacio, cuando se antian esferas unas junto a otras, siempre hay espacios sin ocupar. Sin embargo, en algunas ordenaciones de esferas, estas liegan a estar lo más próxumas pusible y los agujeros o huccos se reducen al mínimo. Estas estructuras se denominan de empaquetamiento compacto y son la base de muchas estructuras cristalinas.

Para analizar las estructuras compactas de la Figura 13.39a, imaginemos una capa de esferas, la capa A (color rojo), en la que cada esfera está en contacto con unas seas ordenadas de forma hexagonal alrededor de ella. Entre las esferas se veo espacios abiertes o huecos. El espacio carre tres esferas formando un triángulo se denomina hueco.



▲ FIGLIRA 13.39 Estructuras compactas

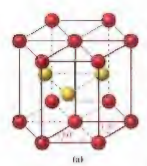
(a) Las esteras en la capa A son rojas, las de la capa B son amarillas, y en la capa C, azules.
(b) Los huecos en las estructuras compactus. El hueco triangular se forma por las tres esferas en una de las capas. El hueco terraédrico se forma quando una esfera de la capa superior se encuentra sobre un hueco triangular de la capa inferior. El hueco estaddrico se forma entre dos grupos de tres esferas de dos capas.





▲ PICURA 13.40 Una ceida unidad cubica centrada en las caras para el empaquetamiento cúbico compacto de esferas

Las 14 esfeças de la izquierda corresponden a en propo mayor de esferas en ora estructora cúbica con empaquetamiento compacto. Cada una de las dos capas centrales tiene seis átomos las capas superior e inferior, una. La reacción del grupo de 14 esteras pone de mantifiesto la celda unidad cúbica centrada en las coras fee (deceda).





A. MGURA 13.41 Estructura cristalina hexagonal compacta (htp)

(a) Una celda unidad está ypianlada çit tegyro. Los átburos que forman parte de esta celda. están colorcados: Observe que la cetda unidad es un paralelepípedo. pero no un cubo. También se muestran tres celdas unidad. contiguas. El conjunto de la colda unidad schalada y las regiones indicadas por fineas diseontinuas. majestran las capas (ABA). descrirus en la Figura 13,39. (b) En el prisma hexagonal se muestran parte de las esferas compartidas en los vértices y la esfera ûnica en el centro de la celda unidad.

triangular (véuse la Figura 13.39). Una vez que se coloca la primera estera de la siguiente capa. la capa B (color amarillo), queda fijado el patrón compteto para esa capa. De nuevo, hay agujeros o huecos en la capa B, pero las huecos son de das tipos diferentes. Los huecos tetraédricos caen directamente sobre las esferas de la capa A (véuse la Figura 13.39). Los huecos *netaédricos* caen directamente sobre huecos de la capa A (véuse la Figura 13.39).

Para la tercera capa, C, hay dos posibilidades. En una ordenación denominada hexagonal compacta (hep), todos los luccos tetracidricos estas tapados. La capa C es identica a la capa A, y la estructura comienza a repetirse a sí misma. En la otra ordenación denominada cúbica compacta, todos los luccos octaédticos estás tapados. Las esferas de la capa C (azul) no cránciden con las de la capa A. Hasta la cuanta capa no empreza a repetirse la estructura.

Estudie la Figura 13.40 y verá que la estructura cúbica compacta tiene una celda unidad de la cúbica centrada en las caras. En la Figura 13.41 se muestra la celda unidad de la estructura hexagonal compacta. En ambas estructuras hep y fee, los huecos suputen sólamente el 25.96 por ciento del volumen total. Otra ordenación en la que el empaquetamiento de esferas no es las computen tiene una celda unidad cibica centrada en el cuerpo. En esta estructura los huecos supetien el 31,98 por ciento del volumen total. Los nejores ejemplos de estructuras cristalinas hasadas en el empaquetamiento compacto de esferas se encuentran en los metales. En la Tubla 13.6 se muestran algunos ejemplos.

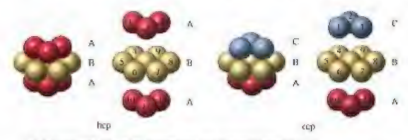
TABLA 13.6 Algunas características de estructuras compactas en metales

	Nómero de coordinación	Número de átomos por celda unidad	Ejemplos
Hexagonal compacts (hep)	12	2	Cd. Mg. Ti, Za
Cúbica centrada en las caras (foc)	12.	4	Al, Cu, Pb, Ag
Cútaca centrada en el cuerpo (bee)	-18	2	Fe, K, Na, W

Número de coordinación y número de átomos por celda unidad

En las estructuras compactas de átomos, cada átomo está en contacto con vartos más. Por ejemplo, ¿puede ver en la Figura 13.38 que el átomo central en la celda unidad hec está en contacto con todos los átomos de los vértices? El número de átomos con los que está en contacto un átomo dado se denomina número de coordinación. Para la estructura hec este número es 8. Para las estructuras fec y hep, el número de coordinación es 12. La feçura nais fácil de ver esto es a partir de la formación de capas de esferas descrita en la Figura 13.39. Cada esfera está en contacto con otras seis en la misma capa, tres en la capa superior, y tres en la capa inferior.

Aunque se utilizan mueve átomos para describir la celda unidad bec, sería errôneo concituir que la celda unidad consta de nueve átomas. Como se muestra en la Figura 13.42a, sólo el átomo central pertenece *completamente* a la celda unidad bec. Los orros átomos están compartidos con otras celda unidad. Los átomos de los vértices están compartidos entre ocho celdas unidad adyacentes. Solamente un octavo de cada átomo de los vértices pertenece por completo a una celda unidad determinada (mase la Figura 13.42b). Por lo tanto, los ocho átomos de los vértices contribuyen coloctivamente al equivalente de un átomo a la celda unidad. Entones, el múnero total de átomos en una celda unidad bec es dos



A llustración del número de coordinación para las estructuras hop y cep-



¿Está preguntándose...?

¿Cómo calcular el volumen de los huecos en una estructura?

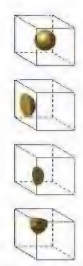
Para ibastrar esto, considere la estructura bec. La ruzón del volunten ocupado y el volunten de la celulo unidad es

$$f_{\tau} = \frac{\text{volumen de estigus en la celda unidad}}{\text{volumen de la celda unidad}}$$

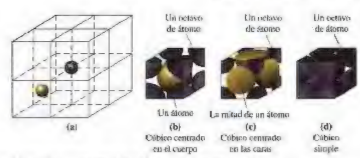
Si el radio del átomo es r, el volumen de la esfera es $(4/3)\pi r^3$, y per la construcción mestrada en la Figura 13.45, la arista del cubo es $r = \frac{4}{\sqrt{3}}$. Así, tenenses

$$f_c = \frac{2 \times \frac{4}{3} \pi r^3}{\left(r \frac{4}{\sqrt{3}}\right)^2} = 0.6802$$

poesto que hay dos exferas completas en la celda unidad. Así, el 68,07 por cienzo de la celda unidad está ocupado y el 31,98 por ciento está vacío. Observe también que esto es así independientemente del patio de la exfera.



 Compartición de las esferas entre ceidas unidad



▲ FIGURA 13.42 Compartición de átomos entre celdas unidad (a) Essúa representadas ocho celdas unidad y se centra la atención en la celda unidad señalada en azul. Pura muyer claridad, sólamente estún dibujados los centros de los átomos. El átomo en el centros de la celda de color azul, pertenece por completo o esa celda. El átomo en un vérice, se puede ver que está compartido por ocho celás unidad (b) Las esferas compartidas de una celda unidad centrada en el cuerpo. (c) Las esferas compartidas de una celda unidad centrada en las caras. (d) Las esferas compartidas de una celda unidad critica simple. Las esferas que se que sana aguí son átomos idênticos; el color sólo se utiliza para resaltar.

Jose es, $1+(8\times\frac{1}{5})$). Para la celch unidad hep de la Figura 13.41, se llega también a dor átomos por celda unidad si se utiliza el procedimiento de cálculo correcto. Los átomos de los vértices se contabilizan como $\frac{1}{6}\times 8=1$ átomos y el átomo central pertenece completamente a la celda unidad. En la celda unidad fec, los átomos de los vértices se contabilizan como $\frac{1}{6}\times 8=1$ átomo, y los de los centros de las caras como $\frac{1}{6}\times 6=3$ átomos. La celda unidad fec centiene cuatro átomos (vérse la Figura 13.42c). La celda unidad cúbica simple contiene sólo un átomo por celda unidad (vérse la Figura 13.42d).

Difracción de rayos X

Se pueden observar objetos macroscópicos utilizando luz visible y nuestros propios ojos. Para "ver" cómo están ordenados los átomos, iones o motéculas en un cristal, se necesita luz de longitud de onda mucho más corta. Cuando un haz de rayos X incide sobre los átomos, los rayos X interaccionan con los electrones de los átomos y el haz original se dispersa en todas las direcciones. El patrón de esta rudiación dispersada está relacionado que la distribución de la carga electrónica en los átomos y/o moléculas. Sin embargo, nuestros ojos y cerebros no pueden percibir los rayos X. Tenemos que lograr que los rayos X dispersados produzcan un patrón visible, como en una pelicula fotográfica. Después se deducirá la estructura microscópica de la sustancia a partir del patrón visible. El éxito que se logra al hacer deducciones depende de la cantidad de radiación dispersada que se recoge, esto es, de la cantidad de "información" recogida. La eficació del método de difracción de rayos X ha aumentado enormemente por la utilización de ordenadores de alta yelocidad para procesar enormes cantidades de datos de rayos X.

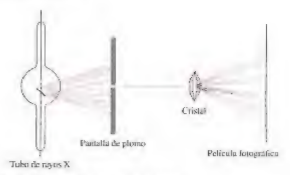
La Figura 13.43 sugiere un método de dispersión de rayos X por un enstal. Los datos de rayos X pueden explicarse mediante un análisis geométrico propuesto por W.H. Bragg y W.L. Bragg en 1912 e ilustrado en la Figura 13.44. Esta figura muestra dos rayos de un haz monocromático (de una sola longitud de unda), de rayos X, etiquetados como a y b. La onda a es difractada e dispersada por un plano de átomos o iotes en un cristal y la orda b por el siguiente plano inferior. La onda b atraviesa una distencia mayor que la onda a. La distancia adicional es 2d sen \(\theta \). La intensidad de la radiación dispersada será máxima si las endas a y \(b \) se refuerzan entre si; es decir, si sus crestas y valles coinciden. Para si tisfacer este requisito, la distancia adicional recorrida por la onda \(b \) debe ser un múltiplo entero de la longitud de onda de los rayos X.

pero fue desarrollado después por los Bragg. William Lawrence Bragg tenia sólo 25 afins cuando él y su padre, William Henry Bragg, panaron

el premio Nobel en 1915.

von Laue (Premio Nobel, 1914).

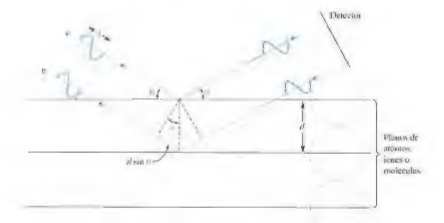
▶ El método de difracción de rayos X fue establecido por Max.



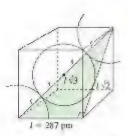
▲ FIGURA 13.43 Difracción de rayos-X por un cristal

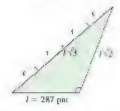
A partir de la medida del ángulo θ que produce la intensidad máxima para los rayos X dispersados, junto con la longitud de onda (λ) de los rayos X, se puede calcular el espaciado (d) entre los planos atómicos. Con orientaciones diferentes del cruzal se pueden determinar los espaciados atómicos y las dessidados electronicas para diferentes direcciones a través del cristal, en una palabra, la estructura del cristal.

Una vez que se conoce la estructura del cristal, pueden determinarse mediante cálculo otras propiedades. En el Ejemplo 13 8 se calcula un radio metálico, y en el Ejemplo 13.9 se estima la densidad de un sólido cristalino. Para ambos cálculos se necesito diseñar, o visualizar de alguna forma, una celda enidad del en stal. En particular, es necesario ver los átomos que están en contacto directo.



♣ PIGURA 13.44 Determinación de la estructura cristalina por difracción de rayos-X Los dos triángulos señalados por líneas discontineas son idénticos. La lápotenasa de ambos triángulos es igual a la distancia interatómica, d. Así, el lado opuesto al ángulo ditiene una longulo digual a disente. La diferencia de recercido entre la ondo h y la unda q es la distancia de 2d anti 6.





HGURA 13.45
Determinación del radio atómico del hierro. (l'ustración del Ejemplo 13.8)

El triángulo rectángulo debe cumplir el teoretro de Pitagoras $a^2 + b^2 = c^2$. Es decir, siendo Ila ansia del cubo.

$$(I)^2 + (I\sqrt{2})^2 = (I\sqrt{3})^2$$
, or $(I)^2 + 2(I)^2 = 3(I)^2$

RECUERDE ►

que el tipo de celda unidad en los metales se punde deducir utilizando la densidad experimental y la longitud de la arista de la relda, determinada también experimentalmente.

EJEMPLO 13.8

Utilización de los datos de regos X paro determinar un rodio atémico. A temperatura ambiante, el hiemo cristaliza en una estructura boc. Mediante difusccion de rayus X, la arista de la celda cúbica correspondiente a la Figura 13.45 resulta ser 287 para ¿Cuál es el radio de un fluxon de hierro?

Solución

Con una celda unidad bec están asociados maeve átomos. Hay un átomo situado en cada uno de los ocho vértices del cubo y otro en el centro. Los tres átomos situados a lo largo de una diagonal del cubo están en contacto. La longitud de la diagonal del cubo. La distancia desde el vértice superior derecho más alejado al vértice inferior izquierdo más cercam, es cuatro veçes el radio atómico. Pero en la Figura 13.45 se muestrá también que la diagonal de un cubo es igual a √3 × 1. La fongiquid de una arista 1,4 es la que se da como dato.

$$4c - i\sqrt{3}$$
 $c = \frac{\sqrt{3} \times 287 \text{ pm}}{4} = \frac{1,732 \times 287 \text{ pm}}{4} = 124 \text{ pm}$

Ejemplo práctico A: El petasio cristaliza en la estructura bec. ¿Cuál es la longitud de la celda unidad en esta estructura? Utilice el radio metálico del petasio dado en la Figura (D.S.

Ejemplo práctico B: El aluminio cristaliza en una estructura foc. Dado que el pado atómico del Al es 143.1 pm. gcuál es el volumen de trancelón midad?

EJEMPLO 13.9

Relación entre la densidad y los datos de lo extructuro Cristolino. Utilice los dates del Ejemplo 13.8, junto con la masa molar del Fe y la constante de Avogadro, pera calcular la densidad del hierre.

Solución

Fixed Ejemplo 23.8 se vio que la longitad de tota celda, unidad es I=287 ym. $=2.87\times 10^{-12}$ cm. $=2.87\times 10^{-2}$ cm.; El volumen de la celda unidad es $V=I^2=\{2.87\times 10^{-8}\}^2$ cm. $=2.36\times 10^{-13}$ cm.

A panir de la Tabla 13.6 se deduce que hay dm atomos de Fe per celda madad hec. Se necesita la masa de esos dos átomos, y la clave para conseguir este es un factor de conversión basado en que 1 mol de Fe $= 6.622 \times 10^{20}$ átomos de Fe = 55.85 g de Fe.

$${\rm Mass} = 2~{\rm fnomes}~{\rm Fe} \times \frac{55,85~{\rm g}~{\rm Fe}}{6.022 \times 10^{23}~{\rm ftomos}~{\rm Fe}} = 1,855 \times 10^{-22}~{\rm g}~{\rm Fe}$$

La densidad es la razón de masa y volumen

denominal de Fe =
$$mlV = \frac{1.855 \times 10^{-22} \text{ g Fe}}{2.36 \times 10^{-19} \text{ cm}^6} = 7.86 \text{ g Versan}$$

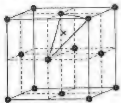
Ejemplo práctico A: Utilice el resultado del Ejemplo práctico 13.8A, junto cen la masa molar del K y la constante de Avogadro, para calcular la densidad del potasio.

Ejemplo práctico 6: Utilice el resultado del Ejemplo práctico 13.8B, junto con la maso molar del Aty su densidad, 2,6984 g/cm², para estimar la constante de Avogadro, N_A.

(Sugerencia: a partir del volumen de una celda unidad y de la densidad del Al-se puede determinar la masa de la celda unidad. Conociendo el número de átomos de At en la celda unidad for, se puede determinar la masa por átomo de Al.)

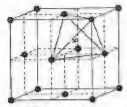
Estructuras cristalinas iónicas

Si se intenta aplicar el modeln de empaquesamiento de esferas a un cristal isínico, nos encontramos con dos complicaciones: (1) algunos de los iones están cargados positivamente y otros están cargados negativamente, y (2) los cationes y los aniones tienen tamaños di-

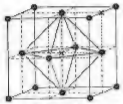


516

(a) Hueco trigonal



(b) Huceo tetraédrico



(c) Hugge cetaédrico

▲ FIGURA 13.46 Huecos en una celda unidad centrada en las caras

(a) El hacco mangular se forma por dos esferas centradas en lascarra y una esfera en un vértice. (b) El hacco tetraédrico se forma por tes esferas centradas en lascarras y una esfera en un vértice. (e) El hacco ostaédrico se forma por las seis esferas centradas en las carras en el cubo. ferentes. Sin embargo, lo que se paede esperar es que los iones de carga opuesta se encontrarán muy próximos y, en general, se piensa que están en contacto. Los umos con cargas de igual signo, debido a las repulsiones mutoas, no están en contacto directo. Puede pensarse en esta forma para algunos cristales iónicos: una ordenación hastante compacta de ioras de un cierto tipo con agujeros o huccos ocupados por iones de carga epuesta. Los tamaina relativos de los cationes y anienes son importantes para establecer un tipo de empaquetamiento particular.

Una ordenación que adoptan con frecuencia las sólidos iónicos hararios es el empaquesamiento cúbico compacto. Muy a menudo, uno de los iones, normalmente el anión, adopta la estructura de empaquetamiento compacto cúbico y el carión se ajusta en uno de los huecos entre las esferas empaquetadas. Los tres tigos de huecos de la estructura de empaquetamiento compacto cúbico, trigonal, tetraédrico y octaédrico, se muestran en la Figura 13.46. El tamaño de los huecos está relacionado con el radio, R. de los aniones de la estructura. La Figura 13.47 muestra la sección de un hueco octaédrico. El radio del carión, r, que puede ajustanse exactamente en el hueco puede obtenerse con el secrema de Pitágoras, que es,

$$(2R)^{2} + (2R)^{2} = (2R + 2r)^{2}$$

$$2\sqrt{2}R = 2R + 2r$$

$$(2\sqrt{2} - 2)R = 2r$$

$$(\sqrt{2} - 1)R = r$$

$$r = 0.414R$$

Para los haccos tetraédricos y triangulares pueden utilizarse cúlculos semejantes, para los que $r=0.225\,R$ y $r=0.155\,R$, respectivamente. Estos cúlculos tructura que en la estructura de empaquetamiento cúbico compacto, el hacco ociaédrico es mayor que el hucco tetraédrico.

Our ordenación adoptada en los sólidos iónicos binarios es la ordenación cúbico simple. La ordenación cúbico simple no es una estructura de empaquetamiento compacto y tiene huecos mayores que la ordenación de empaquetamiento compacto cúbico. La estructura cúbico simple tiene un hueco cúbico en el centro de la celda unidad. El tamaño del hueco cúbico es r=0.732~R; de las celdas unidad cúbicas consideradas aquí, este es el hueco mayor.

"Qué hucco ocupa el catión en una ordenación compacta de aniones? El catión acupa un hucco que maximize las atsacciones entre el catión y anión, y minimize las repulsiones entre los aniones. Esto puede hacerse acomodando los cationes en huccos que son legeramente más pequeños que el tamaño real del ion. Esto empuja algo a los amones de la ordenación de empaquetamiento compacto reduciendo las repulsiones; mientras el anión y catión estén en contacto, las atracciones se maximizan. Por tanto, si un catión va a ocupar un hucco tetraédrico, el ton seria mayor que el hueco tetráédrico, pero menor que el hueco octaédrico; es decir,

$$0.225 R_{spin} < r_{Salkly} < 0.414 R_{smbs}$$

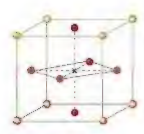
o en terminos de la razón del radio del catión (r) al anión (R)

$$0.225 < (r_{critica}/R_{critica}) < 0.414$$

De forma similar, si un catión ya a ocupar un hueco octaédrico, los radios estarán gobernados por la inigualdad de razón de radios

$$0.414 < (r_{cutto}/R_{extle}) < 0.732$$

donde el firmte superior de la inigualdad corresponde al hueco en una red cúbica simple. Cuando el catión es demastado grande, es decir, mayor de 0,732 R, se espera que la estructura adoptada por los anienes sea cúbica simple, de forma que el catión se acomode en el hacco cúbico de la red.





▲ FIGURA 13.47 Corte de un hueco octaédrico

En resumen, si

$$0.225 < (r_{conto}/R_{min}) < 0.414$$

luteco tetraédrien de ordenación foe de aniones ocupado por el catión

$$0.414 < (r_{code}/R_{min}) < 0.732$$

hocco petaédrien de ordenación fee de aniones neupado por el catión

$$0.732 < (r_{coins}/R_{exto})$$

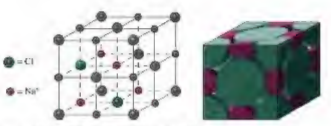
hucon cúbico de ordenación cúbica simple de aniones ocupado por el catión

Los criterios indicados agui proporcionan un camino útil para racionalizar las estructuras de los solidos icarcos busarios. Sin embargo, como secede con todos los modelos simplificados, debemos ser precavidos can las limitaciones del modelo. Al desarrollar los criterios dados, hemos supuesto que no hay más interacciones que las atracciones culómbicas entre los joues. Los criterios fallacións a este no ex el caso. Sin embargo, encontraremos may útiles estos criterios.

Al definir una celda unidad de un cristal iónico debe elegirse una celda unidad que

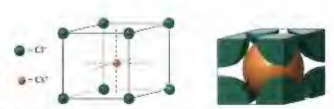
- por translación en tres dimensiones genere el cristal completo
- · sea consistente con la fórmula del compuesto
- indique los números de coordinación de los iones.

Las celdas unidad del NaCl y CsCl cristafinos se representan en las Figuras 13.48 y 13.49. Se pueden investigar estas estructuras por su consistencia con las fórmulas del composito y el tipo de hueco que ocupa el carión.



▲ FIGURA 13.48 La celda unidad del cforuro de sodio

Para mayor claridad, sólumente se muestran los centros de los iunes. Las iunes con carga ripresta están realmente en contacto. Podemos pensar en esta estructura como una red los de innes CT, cm jones Na* llenando los huecos octaédricos



A FIGURA 13:49 La celda unidad del cloruro de cesio

El ion Cs' está en el centro del cubo con los iones C1 en los vértices. En realidad indos los iones C1' están en contacto con el ion Cs'. Una celda unidad alternativa tiene C1' en el centro y Cs' en los vértices.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué no se selecciona uno de los cubos pequeños de la Figura 13.48 como celda unidad del NaCI?

Hay echo cubos menores en la celda unidad, cada uno de los cuales tiene un ion Na" en los cuatro vérticas y un ion C1 en los consenano. Este cubo es consistente con la formula NaC1, pero no reproduce la red completa por desplazamientos sencillos. Al mover cualquiera de estos cubos hacia el cubo consiguo en cualquier dirección, un ion Na" tama la posición donde se deberín encontur un ion C1.

La razón de los radios para el NaCl es

$$\frac{P_{\rm Kir}}{B_{\rm Ci}} = \frac{99\,{\rm pm}}{181\,{\rm pm}} = 0.55$$

Se espera que los iones Na' ecupen los huccos octaédricos de la ordenación cúbico de empaquetamiento compacto de los iones C1 . La celda unidad del efecturo de sodio se muestra en la Figura 13.48. Para establecer la fórmula del compoesto hay que distribuir 27 iones, en la Figura 13.48, entre la celda unidad y sus celdas unidad vecinas de la siguiente formar anda ion C1 en un vértice está compartido por *echo* celdas unidad. Esto conduce a un número total de iones C1 en la celda unidad de $(8\times\frac{1}{8})+(6\times\frac{1}{8})=1+3=4$. Huy 12 iones Na' en las aristas de la celda unidad, y cada arista es compartido por *ecuta* celdas unidad. El ion Na' en el centro de la celda pertence por completo a esa celda. Así, el número total de iones Na' en una celda unidad es $(12\times\frac{1}{8})+(1\times1)=3+1=4$. La celda unidad tiene el equivalente 4 iones Na' y 4 C1 . La razón de Na' a C1 es 4 : 4 = 1 : 1, corresponstiente a la fórmula NaCt.

Para establecer el número de esordinación en un cristal iónico, cuente el número de tones vecinos más cercanos de carga opuesta a cualquier ton en el cristal. En el NaCl cada ton Na* está rodeado por seis tones CF. Los números de coordinación de Na* y Cl son seis. En contraposición, los números de coordinación de Cs* y CF en la Figura 13.49 son seis.

La diferencia entre las estructuras de CsCl y NaCl pueden justificarse en función de la razón de radios para el compuesto.

$$\frac{r_{i,-}}{R_{i,0}} = \frac{1600 \text{ (m)}}{184 \text{ pm}} = 0.934$$

A partir de la razón de radios en las designaldades dadas anteriomente, se deduce que el ion Cs° ocupará un hocco cúbico en una red cúbica simple de iones C1. Esta celda unidad está de acuerdo con la razón uno a uno de iones Cs° a C1., puesto que hay un Cs° en el centro de la celda unidad y 8 \times $\binom{5}{6}$ iones C1. en los vértices.

EJEMPLO 13.10

Refación entre las vadios iónicos y las dimensiones de la coldi unidad de un cristaticinico. Los sadios iónicos del Na" y Cl" en el NaCl son 99 y 181 pro, respectivamente. ¿Cuál es la longuad de la celda onidad del NaCl!

Solucion

De ruievir la clave pura resolver este problema se encuentra en las relaciones geométricas de la celebración. A lo largo de la arista de la celebración (vivos la Figura 13.4%) se encuentran en

RECUERDE M

que una ordenación cúbica de empaqueramiento compacto de exteras produce una celda unidad cúbica centrada en las canas.

519

Industrial =
$$(r_{C1}) + (r_{K0}) + (r_{K0}) + (r_{K1})$$

= $2(r_{C1}) + 2(r_{K0})$
= $(2 \times 99) + (2 \times |81|) - 5(4) \text{ pm}$

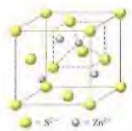
Ejemplo práctico A: El radio tonico del Cs' es 167 par. Utilice la Figura 13.49 y la información de los Egemplos 13.8 y 13.10 para determinar la lengitud de la celda utilidad del CsCl.

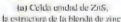
Ejemplo práctico B: Utilice la longitud de la celda unidad del NaCl obtenida en el Ejemplo 13.10, junto con la masa molar del NaCl y la constante de Avegedro, para estimar la densidad del NaCl

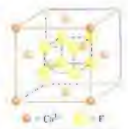
(Sugereneira ; cuál es la masa y el volumen de la celda unidad?)

Los compuestos iemeos del tipo M** X** (por ejemplo, MgO, BaS, CaO) preden formar cristales del tipo del NaCl. Sar embrigo, si el cation exsuficiemento paqueno, como en el caso del zine, puede ocupar los huccos tetradeficos. La razón de radios para el ZoS es 0,35, de forma que satisface solamente la estequiometría de la mitad de los huccos tetradeficos (hay 8), que corresponden a los cuatro S²* que forman la ordenación cúbica centrada en las caras (véase la Figura 13.50). Para las sustancias con las fórmulas MX ; o M₂X, las estructuras del cristal son más complejas. Como los cationes y aniones se encoentran en número diferente, los cristales tienen dos números de coordinación, um del catión y atro del anión

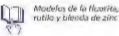
En el CaF₂ (estructura de fluorita) hay dos veces neis iones fluorouto que iones calcio. El número de coordinación del Ca²⁺ es *ocho* y el del F cuorm. La forma más fácil de ver esto es minando el ion Ca²⁺ del centro de una cara. Los vecinos más próximos dentro de la celda unidad son cuatro iones F. Además, los cuatro iones F. en la signiente celda uni-

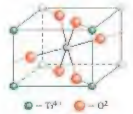






(b) Cekta unidad de Calig. In estructura de la Havrita.





(c) Celda midad de TiOp. la estructura del milo



▲ Esquema de la delda unidad del metano

La celda mudad del metano es una ordenación cúbica centrada en las caras de motéculas de CHI, En el diagrama, las esferus que contienen las motéculas de metano son para resaltar la ardenación fee de las motéculas. dad, la que compante el son Ca²⁺ centrado en la cara, son también vecitos más próximos. Este da un número de cosodinación de cebo pera el Ca²⁺. Cada eso de los iones F diene como vecinos más próximos un ion Ca²⁺ en el vértice y tres iones Ca²⁺ centrados en las caras, dando un número de coordinación de cosaso. En el TíO₊ (estructura de ruillo), el Ti¹⁺ siene un número de coordinación de seis y el O²⁺, tres. En esta estructura, dos de los iones O²⁺ están en el interior de la celda, dos en la cara superior, y dos en la cara inferior de la celda. Los iones Ti⁴⁺ están en los vértices y el contro de la celda.

Resumen de tipos de sólidos cristalinos

En esta sección se ha insistido en las estructuras cristalinas formadas por átomos metálicas y por iones. Pero las particulas estructurales de los solidos cristalinos pueden ser átomos, iones o motécules. Para describor la estructura de un cristal que nene meléculas como unidades estructurales, piense en el metano sólido, CH₁. La estructura del cristal es fecque significa que la cada unidad tiene una molécula CH₂ en cada vértice y en el centro de cada cara. Cada molécula CH₂ acupa un volumen equivalente a una estera con un radio de 228 pm. Las sustancias con estructuras fec sem relativamente paco frecuentes. La mayor parte de las moléculas complejas adoptan celdas unidad escuos simétricas, pero una discusión más profunda de este tema supera el objetivo de este texto.

La fuerzas intermoleculares que action entre las unidades estructurales de un cristal pueden ser enlaces metálicos, atracciones entre tores, fuerzas de Van der Waals, enlaces de hidrógeno o enlaces covalentes. La Tabla 1.3.7 incluye los tipos básicos de sólidos cristaliares, las fuerzas intermoleculares que existen en cada une, algunas de sos propiedades características y ejemplos de cada tipo.

Тіра	Particulas estructurales	Fuerzas intermolyculares	Propiedades	Hjemplas
Metálico	Cationes y electrones deslocidizades	Enlarcs metalices	La directa varia de blando a moy daro, el punto de fusión varia de bajo a muy alto; tustrosos; diretiles; melecibles; reny buenos conductores del calor y la electricidad	Nu, Mg. Al. Fe, Sn, Cu. Ag, W
lónica	Cattenes y mitmes	Americues electrostáticas	Duro: pantos de fasian de moderados a may altes, no conductores en estado sólido, pero huenos conductores de la electricidad en estado tíquido; nauchos son solubles en disolventes polares como el agua.	NaCl, MgO. NaNO,
Red covalente	Atomos	Enlaces carealentes	La mayor parte son may duros y sublimar o funden a temperaturas muy alias; la mayoria no son conductores de la electricidad	C (diamente). C (grafito), SiC, AIN, SiO,
Molecular No polar	Atomos o moléculas no polares	Fuguras de dispersión	Blandos, puntos de fusisio extremadamente bajos o mederados (dependiendo de la masa molar); sublimen en algunos casos; solubte en algunos disolventes no palares	He_Ar, H ₂ , CO ₂ , CCI ₄ , CH ₄ , I ₁
Prilar	Moléculas polares	Fuerzas de dispensión y atracciones dipeto-dipeto	Purpos de fusión de bajos a mederados, solubles en algunos disolventes polítics y no polares	(CH.) O, CHCL HCI
Con enlace de hidrógena	Moléculas cen H unido a N, O o F	Erdaces de hidrigem	Printes de fusión de legios a moderados: solubles en algunos disniventes por entoce de hidrógeno y algunos disniventes polares	H.O. NIII

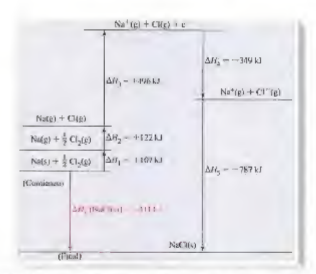
13.9 Cambios de energía en la formación de cristales jónicos

El concepto de energía de red, que se introdugo cualitativamente en la Seccion 13.7 es más útif cuando se establece en iérminos cuantitativos. Sin embargo, es difícil calcular una energía de red directamente. El problema es que los iones con cargo opuesta se atraen entre si y los de la misma carga se repelen y estas interacciones deben consideranse al mismo tempo. La energía de red, mas frecuentemente se determina de forme indivecto mechante una aplicación de la ley de Hess, conocida como el ciclo de Burn-Fajans. Haber, denotinada así por sus autores Max Born, Kasimir Fajans y Fritz Haber. La clave del método es discitar una secuencia de enapse en las que se conocidan todas las variaciones de emalpia mienos una, la etapa en la que se forma la red del cristal a partir de iones gascosos.

La Figura 13.51 ilustra este método para el NaCt en cinco etapas:

- 1. Sublimación de un mol de Na sólido.
- Disociación de 0,5 mol de Cl₂(g) en I mol de Cl(g).
- 3. Ionización de un moi de Na(g) a Na*(g).
- 4. Conversión de un mol de Ch (g) a Ch (g).
- 5. Reacción entre Na"(g) y Cl" (g) para formar un mol de NaCl(s)

En estas cinco etapas el cambio neto es el mismo que en la reacción en la que se forma NaCl(s) a partir de sus elementos en sas estados estándor, es decir, $\Delta B_{\rm ext} = \Delta H_1$ [NaCl(s)]. En el Apéndice D se puede ver que ΔH_1^{α} [NaCl(s)] = -41 l kJ/mol, de esta manera, en el siguiente esquenta, la energia de red del NaCl es la única magnitud descepacida



A FIGURA 13.51 Diagrama entálpico para la formación de un cristal iónico Aquí se muestra una secuencia en cinco etapas para la formación de un mol de NaCi(s) a partir de sus elementes en sus estades estándar. La suma de las cinco variaciones de entalpía da A [NaCi(s)]. La resección equivalente en una etapa para la formación de NaCi(s) directamente a partir de Na(s) y Ci₁(g) se muestra en color. (La flechas verticales que representan los valores de Δf no están a escala.)

1. Na(s)
$$\longrightarrow Na(g)$$
 $\Delta H_1 = \Delta H_{\text{subtraction}} = +107 \text{ kJ}$

2. $\frac{1}{2} \text{ Cl}_2(g) \longrightarrow \text{Cl}(g)^*$ $\Delta H_2 = \frac{1}{2} \text{ energia de entace Cl} \longrightarrow \text{Cl} = +122 \text{ kJ}$

3. Na(g) $\longrightarrow Na^*(g) + e^ \Delta H_3 = 1^0 \text{ energia de ionización} = +496 \text{ kJ}$

4. Cat(g) $+ e^- \longrightarrow \text{Cl}(g)^*$ $\Delta H_4 = \text{ alinidad electrónica det Cl} = -349 \text{ kJ}$

5. Na(g) $+ \text{Cl}_2(g) \longrightarrow \text{NaCl}(s)$ $\Delta H_5 = \text{ energia de red del Na Cl} = ?$

Neta: Na(s) $+\frac{1}{2} \text{ Cl}_2(g) \longrightarrow \text{NaCl}(s)$

$$\Delta H_{\text{ret}} = -411 \text{ kJ} = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_5$$

$$-411 \text{ kJ} = 107 \text{ kJ} + 122 \text{ kJ} + 496 \text{ kJ} - 349 \text{ kJ} + \Delta H_5$$

$$\Delta H_5 = \text{ energia de red} = (-411 - 107 - 122 - 496 + 349) \text{ kJ} = -787 \text{ kJ}$$

Una forma de utilizar el concepto de energia de réd es para hacer predicciones sobre la posibilidad de sintetizar compuestos tónicos. En el Ejemplo 13.11 se predice la viabilidad de obtener el compuesto MgCl(s) evaluando su entápia de formación.

EJEMPLO 13:11

Relación entre la entelpia de formación, energia de ted y otras magalitudes energéticos. Con los siguientes datos, calcule ΔH_i^n por mail de MgCk(s): entelpia de sublimación de 1 mol de Mg(s): $+146 \, \mathrm{kT}_i$ entelpia de dissociación de $\frac{1}{2} \, \mathrm{mol}$ de $\mathrm{Cl}_2(g): +122 \, \mathrm{kT}_i$ primera energía de innización de 1 mol de Mg(g): $+338 \, \mathrm{kT}_i$ atinidad electrónsca de 1 mol de $\mathrm{Cl}_2(g): -349 \, \mathrm{kT}_i$ energía de red de 1 mol de $\mathrm{Mg}(g): +536 \, \mathrm{kT}_i$.

Solution

En este caso la energía de red (ΔH_s) es comocida y la desconocida es $\Delta H_{\rm max}$ que es la entalpía de ferinación del MgCl(s).

$$Mg(s) \longrightarrow Mg(g)$$

$$\frac{1}{2} \operatorname{Cl}_2(g) \longrightarrow \mathcal{L}f(g)$$

$$2H_2 = +122 \text{ kJ}$$

$$2H_3 = +738 \text{ kJ}$$

$$2H_3 = +738 \text{ kJ}$$

$$2H_3 = +738 \text{ kJ}$$

$$2H_4 = -349 \text{ kJ}$$

$$2H_5 = -676 \text{ kJ}$$

$$2H_6 = -676 \text{ kJ}$$

$$2H_{a+b} = \Delta H_1^*[MgCl(s)] = \Delta H_1 + \Delta H_2 + \Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_5$$

$$= (46 \text{ kJ} + 122 \text{ kJ} + 738 \text{ kJ} - 349 \text{ kJ} - 676 \text{ kJ} = -19 \text{ kJ}$$

Ejempío práctico A: La estatpía de sublimación del cesio es 78.2 kJ/mol, y $\Delta H^{2}[C_{3}C_{1}(s)] = -442.8$ kJ/mol. Utilice estos valores, junto con otros danos en el texto para calcular la energía de red del CsCl(s).

Ejemplo práctico B: Dados los siguientes datos, junto con los datos incluidos en el Ejemplo 13.11, calcule ΔB_i^p por mol de CaCl₂(s); entalpía de sublimación de Ca(s), +178.2 kl/mol; primera energía de ionización de Ca(g), +590 kl/mol; segunda energía de ionización de Ca(g), +1145 kl/mol; energía de red del CaCl₂(s), -2223 kl/mol.

El Ejemplo 13.1 I sugiere que se puede alitener MgCl(s) conso un compuesto estable, tiene una entulpía de formación ligeramente negativa. ¿Por qué hemos estado escribiendo MgCl₂ en lugar de MgCl? Se puede pensar que debido a que el MgCl tiene una razón Mg /Cl de 1:1 y el MgCl₂ tiene una razón de 1:2, se debería formar el MgCl si el Mg(s) reacciona con una cantidad limitada de Cl₂(g). Pero este uo es el caso. No importa la centidad de Cl₂(g) disponible, el único compuesto que se forma es MgCl₃. Para comprender esto, repita el cálculo del Ejemplo 13.11 para la formación de MgCl₂(s) y obtendrá una entalpía de formación que es mucho más negativa que la del MgCl(s) (*véuse* el Ejercicio 89). Aunque la energía necesaria para obtener Mg²⁺ es mayor que para obtener Mg², la energía de red es mucho mayor para MgCl₂(s) que para MgCl(s). Esto es debido a que los iones de Mg²⁺, doblemente cargados ejercen una fuerza mucho mayor sobre los iones Cl²⁺ que los iones Mg²⁺, con una *sóla* carga. La reacción entre los átomos de Mg y Cl no se detiene en MgCl, sino que continúa hasta el compuesto más estable MgCl₃.

¿Es estable el compuesto NaCl₂? Aqui la respuesta es nn. El compuesto NaCl₂ no tiene una energia de red adicional respecto a la de NaCl suficiente para compensar la segunda

energía de disociación del sodio, que es muy alta (véase el Ejercicio 115),

Resumen

La tensión superficial y la viscosidad son dos propiedades de los líquidos retacionadas con las fiserass intermoleculares. Fenómenos habituates como la forma de una gota, la formación de meniscos y la capitariadad dependen de la tensión superficial. La presión de vapor, la presión dejenida por el vapor en equilibrio con un líquido, es una medida de la volatilidad del líquido que también está relacionada cun la intensidad de las fuerzas intermoleculares. Las prepiedades de un sólido que dependen de las fuerzas intermoleculares son la presión (de vapor) de sublimación y el punto de fusión.

Un diagrama de fases ex pua representación gráfico de las condiciones en las que sólidos, líquidos y gases (vapores) existen corocuna sola fase o corno fases en equificio entre sí. Los puntos especialmente significativos en un diagrama de fases son et punto triple, punto de fusión, punto de civilición y punto crático. El punto crático es la condición de presión y temperatura en la que un líquido y su vapor se hacen indistinguibles. Les fuerzas intermodeculares de atracción más comunes son las que existen entre dipolas inducidos e instantáneos, fuerzas de dispensión. En las sustancias polares tarebién hay fuerzas dipolo dipolo. En algunas sustancias que contienen H y algunas elementes intermetecular más importante. En las redes de sólidos covalentes, los enfaces químicos se extienden par toda la estructura del cristal como también sucede en tos cristales iónicos. Para estas sustancias los enfaces químicos son a la vez fuerzas intermoleculares.

Algunas extructuras cristolmas prieden describirse en función del grado de empaquetamiento de extertas. En los cristales iónicos hay que tener en cucitta que no todos los iones son iguales en tamaño o carga. Un concepto importante para todos los tipos de cristales es la celda unidad. Sus dirmensiones se pueden utilizar para calcular densidades y radios atómicos. Las energias de red de los cristales iónicos pueden relacionarse con algunas propiedades atómicas y termodinámicas.

Ejemplo de recapitulación

Utilice los datos de la hidracina de la siguiente tabla para calcular el valor de la presión de vapor de la hidracina cuando se encuentra en un secipiente cerrado en un baño de bielo.

Value	
2,0 ℃	
113,5°C	
380 °C	
145,4 atm	
12,66 kJ/mol	
98.84 J mol ⁻¹ °C ⁻¹	
1,0036 g/mL	
14/4 Torr	

Primero vamos a hacer un esquema del cálculo para ver los datos que se necesitura. La temperatura del baño de agua-hielo será 0 °C. Como el ponto de congelación es 2,0 °C, la hidracina se encontrará fundamentalmente como sólido, N₂H₃(s). Se necesito calcular la presión de sublimación a 0 °C. La ecuación de Etassius. Chapeyron expresa la presión de vapor (o presión de sublimación) en función de la temperatura, pero para utilizarla se nocesita cenocier la presión de vapor (o de sublimación) a una temperatura y también la entalpía de vapor (o de sublimación).

No se conocen ni la entalpía de vaporización ni la de sublimación, pero si la de l'usión. Si podernos encontrar el valor de $\Delta H_{\rm cap}$ tenentes $\Delta H_{\rm tab} = \Delta H_{\rm cap} + \Delta H_{\rm bg}$. Podernos obtener $\Delta H_{\rm cap}$ a jartir de la conación de Chausias-Chapeyren si tenentes dos valures de presión de vapor y sus correspondientes temperaturas. Se conocen las presiones de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 113,5 °C (el punto de ebullición normalismos de vapor a 25 °C y a 11

Atención a...

Cristales líquidos



La linterna proporciona suficiente paro aumentar ligeramente la temperatura del material cristal liquido. Los cristales liquidos, el combiar su temperatura, experimentan un cambio de color. Este efecto puede utilizarse para fabricar termómetros de cristal liquido.

El aerónimo LCD necesita pora introducción. La ntayoría de la genie conoce las pantallas de cristales líquidos y que éstas se encuentran en mucisos lugares, como calculadoras, relojes de pulsera, relojes de pared, termánetros, y tructos más. Aunque, después de esculiar este capitulo, "cristal líquido " suena a contradicción. Los líquidos son un estado de la materia y los cristates es algo asociado o otro estado de la materia, los sólidos. Los cristales líquidos, descubiertos como curiosidad de laboratorio, ênce apocimadamente (00 unos, son formas de la materia intermedias entre el estado sólido y el líquido: Los cristoles tiquidos tienen las propiedades de fluidez de los líquidos y las propiedades ópsicas de los sólidos.

Se observan crisiales líquidos con más frecuencia en compuestos orgánicos que tienen moléculas cilindeicas (forma de barra) con masas de 200 a 500 u y longitudes de cuatro a ocho veces sus diámetros. Esto representa potencialmente el 0.5 por ciente, aproximadamente, de todos los compuestos orgánicos.

En la forma nemetica (que significa forma de hilos) del extado cristatino líquido, las moléculas cilíndricias están ordenadas de forma paralela. Son libres de moverse en todas las direcciones pero pueden rotar sólamente sobre sus ejes más largos. (Imagine las formas en que se puede mover un lápize determinado en una caja de lápices que no están may apretados). En la forma conéctico (que significa grasienta), las notéculos cilíndricas se ordenan en capascen los ejes más largos de las moléculos perpendiculares a los planos de las capas. Los movimientos moleculares posibles en esta forma son la translación dentro de una capa pero no entre capas, y la rotación sobre el eje más largo. La forma colestérica está relacun nuda con la forma esméctica, pero la orientación en esda capa es deferente de la capa de arroba y la de dajo, Estas tres formas de cristales líquidos están representadas en la Figura 13.52.

En ma estrucuna colestérica cada orientación particular se repite en una serie de varias capas. La distancia entre los planos con moléculas en la misma orientación es una característica distintiva de un cristal liquida colesiérico. Algunas propiedades de la luz re-Bejada por un cristal liquido dependen de esta distancia conseteristica. Por ejemplo, como este distancia es muy sonsible a la temperatura, la luz reflejada cambia el color al cambiar la tem-

mat, donde la presión de vapor es 760 Torr). La temperatura pura la que tenentos la presión de subtimación es 2,0°C, el puato de congelación (punto triple). A esta temperatura, la presión de subtimación del solido es igual a la presión de vapor del tíquido. Para obtener la presión de vapor de N₂H₂(1) a 2,0°C, podemos utilizar la econción de Classius-Chipeyron. Así, podemos seguir las custro etapas siguientes.

1. Obtensa: $\Delta H_{\rm cop}$. En la siguiente expresión, $T_2=113.5$ °C = 386,7 K, y $P_2=760$ For; $T_1=25.0$ °C = 298,2 K, y $P_1=14.4$ Tors

$$\ln \frac{760 \text{ Tor}}{14.4 \text{ Torr}} \sim \frac{\Delta H_{\text{tor}}}{8.3145 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}} \times \left(\frac{1}{296.2 \text{ K}} - \frac{1}{386.7 \text{ K}}\right)$$

$$= 3.967$$

$$\Delta H_{\text{sap}} = \frac{8.3145 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 3.967}{(0.003353 - 0.002586) \text{ K}^{-1}}$$

$$= 4.30 \times 10^{4} \text{ J mol}^{-1} (43.043/\text{mol})$$

2. Calcule la presión de vapor de N.H.(I) a 2.0 °C. Llamemos $P_2=7$ a $T_2=2.0$ °C = 275,2 K. Unities $P_4=14,4$ Terr u $T_1=298,2$ K.

$$\ln \frac{P_2}{14.4} = \frac{4.30 \times 10^3 \,\mathrm{J \, mol^{-1}}}{8.3145 \,\mathrm{J \, mol^{-1}} \,\mathrm{K}^{-3}} \times \left\{ \frac{1}{298.2 \,\mathrm{K}} - \frac{1}{275.2 \,\mathrm{K}} \right\}$$
$$= 5.17 \times 10^3 \times (-2.80 \times 10^{24}) = -1.45$$
$$P_2 / 14.4 = e^{-6.55} - 0.235 - P_2 - 3.4 \,\mathrm{Torr}$$

 Calcule la entalpia de sublimación de N,H_d(s). A partir de la expresión ΔH_{att} = ΔH_{esp} + ΔH_{esp}, se obtiene

$$\Delta R_{\rm sob} = 43.0 \text{ kJ/mol} + 12.66 \text{ kJ/mol} = 55.7 \text{ kJ/mol}$$

= $5.57 \times 10^4 \text{ J mol}^4$

Calcule la presión de sublimención de N₂H₂(s) α 0°C. Utilice la ecuación de Chausius-Clapeyron con la cotalpía de sublimación y la presión de sublimación conocidas a 2,0°C y una presión desconocida P₂ α T₃ = 0°C = 273,2 K.

$$\begin{split} \ln \frac{P_2}{3.4} &= \frac{5.67 \times 10^3 \, \mathrm{J} \, \mathrm{mol}^{-1}}{8.3145 \, \mathrm{J} \, \mathrm{mol}^{-1} \, \mathrm{K}^{-1}} \times \left(\frac{1}{275.2 \, \mathrm{K}} - \frac{1}{273.2 \, \mathrm{K}} \right) \\ &= 6.70 \times 10^3 \times \{-2.66 \times 10^{-8}\} = -0.178 \\ P_2/3.4 &= e^{-0.118} = 0.837 \qquad P_4 = 2.8 \, \mathrm{Tori} \end{split}$$

penatura. Este fenómeno os la base de los dispositivos de cristal líquido senábles a la temperatura que pueden detectar cambios de temperatura tan pequeños como 0.61 °C.

La prientación de las moléculas en una película fina de cristal líquido nemático se altera fácilmente por la presión y por un campo eléctrico. La madificación de la orientación afecta a las propiedades ópticas de la película, como hacer que la película se vuelva opaca. Suponga que los electrodos se ordenan según ciertas formas (por ejemplo en forma de números). Cuando un cámpo eléctrico actúa a través de estos electrodos sobre una película.

delgada de cristal líquido, las formas de los electrodos se lacen visibles. Este principio se utiliza en los dispositivos de pantallas de cristal líquido.

Los cristales líquidos aparecen ampliamente en la materia viva. La membranas de las células y algunos rejidos tienen estructuras que pueden describirse como cristales líquidos. La obstrucción de las arerias es debida al depósito de compuestos de cristales líquidos tembién ban sido identificadas en varios polúmeros sintéticos, como la fibra Kevlar de la comredión Du Pont.



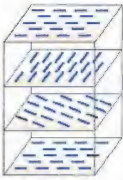
 (a) Orientación de moléculas en el líquido



Cristal liquido esméctico



Cristol líquido nemático



Cristal líquido colestérico

(b) Orientación de las asoléculas en los cristales tiquatos

→ FIGURA 13.52
El estado de cristal liquido.

Términos clave

celda unidad (13.8)
cuodensación (13.2)
congelación (13.3)
cúltico centrado en el enerpo (13.8)
cúltico centrado en las cartas (13.8)
cúltico compacto (13.8)
curva de presión de vapor (13.2)
deposición (13.3)
diagrama de fases (13.4)
ebollición (13.2)

energia de red (13.7)
enlace de hidrógeno (13.6)
fuerza de adhesión (13.1)
fuerza de cohesión (13.1)
fuerzas de dispersión (de London) (13.5)
fuerzas de Van der Wauls (13.5)
fuerzas de Van der Wauls (13.8)
fuerzas de van der Wauls (13.8)
polimortismo (13.4)
polarizabilidad (13.5)

presión de vapor (13.2) punto crítico (13.2) punto de challición normal (13.2) punto de fusión (13.3) punto de congelación (13.3) punto triple (13.4) sublimación (13.3) tensión superficial (13.1) vaporización (evaporación) (13.2) viscosidad (13.1)

Cuestiones de repaso

- Con sus propias palabras, defina o explique los siguientes términos o símbolos: (a) ΔH_{cot}; (b) T_c; (c) dipolo instamáneo; (d) púmero de coordinación; (e) celda unidad.
- Describa brevemente cada uno de los siguientes fenómenos o métodos: (a) capitaridad (b) polimerfisme; (c) subtimación; (d) subenfriamiente; (e) determinación del punto de congelación de un liquido a partir de la curva de enfriamiento.
- Explique las diferencias importantes erare cada par de términos: (a) fuerzas de adhesión y de cohesión; (b) vaporización y condensación; (c) panto triple y panto entico; (d) celda unidad
- cúbico centrarla en el cuespo y en las caras: (e) húcos octaédrico y tetraédrico.
- En este capítulo se han considerado tres tipos de fuerzas intermoleculares, dipolo instantáneo-dipolo indiccido, dipolo-dipolo y enfaces de hidrógeno. Describa la naturaleza básica de cada una de essas fuerzas.
- Sobre la base de los diagramas de fases, cada sustancia, ¿debe tener (a) un punto de fusión normal; (b) un punto de ebullición normal, (c) un punto crítico? Expliquelo.

- 6. ¿Cual de las siguientes magnitudes (expresadas en kilojulios por mol) se podría esperar que fuera mayor para una sustancia: (a) capacidad entorárea del lóquido; (b) entalpía de fusión; (c) entalpía de vaporización; (d) entalpía de sublimación? Expliquelo.
- 7. ¿Cuál de los siguientes factores afecta a la presión de vapor de un figuido? Expliquelo.
 - (a) las fuerzas intermoleculares en el liquido;
 - (b) et volumen del líquido en el equilibrio líquido-vapor.
 - (e) el volumen de vapar en el equilibrio Equido-vopor;
 - (d) el tamaño del recipiente donde se encuentra la mezela en equilibrio liquido-vapor:
 - (e) la temperatura del liquido.
- La entalpia de vaporización del electroformo, CHCl₁, en su punto de elsaltición normal, es 247 I/p.
 - (a) ¿Cosmus gramos de CHCl, pueden evaporarse con 6.62 kJ de calor?
 - (b) ¿Cuál es \(\text{\textit{A}}\) A_{sig} del CHCl_s expresada en kilojulios por mol?
 (c) ¿Cuánto culor, expresado en kilojulios, se desprende cuando se randensan 19,6 g de CHCl₃(g)?
- A partir de la Figura 13.9, estime (a) la presión de vapor de C₁H₃N a 100°C; (b) el panto de ebullición normal de C₂H₃.
- Utilice los datos de la Figura 13.13 para estimar (a) el punto de ebolhción romal de la antibia, (h) la pesión de vapor del diguléter a 25 °C.
- Se establece el equifibrio entre Be₂(1) y Br₂(g) a 25.0 °C. Una muestre de 250.0 mL de vapor pesa () 486 g. ¿Cuál es la presión de vapor del brumo a 25.0 °C, en milimetros de mercuáo?
- El ciclobexanol tiene uso presión de vapor de 10,0 mmHg a 56,0 °C y 100,0 mmHg a 103,7 °C. Calcule su entalpía de vaportesción. Art.
- La presión de vapor del alcohol metilico es 40.0 mmHg a 5.0°C. Estime su piuto de challición recenta ΔB_{est} = 38/011/mml.
- ¿Cuanto calor: expresado en kilojulins, se necesita para fundir un cuba de hielo que mide 5.08 cm de lado. La densidad del lúcilo es 0,92 g/cm² y la entalpia de fusión es 6.01 k1/mol.
- En sa panto de ebullición normal, ΔH_{ns} del Ca es 13,05 kJ/mas.
 (a) ¿Cuánto calas, expresado en kilojutios, se desprende cuando soficifica una muestra de 3,78 kg de Cu fundido?
 - (b) ¿Cuánio calor, expresado en kilojulias, se debe absorber para fundir una barra de cobre de 75 cm × 15 cm × 12 cm? (Suronga d = 8,92 g/cm² para el Cu.)
- 16. Un trom de hielo seco, CO₂(s), de 80,0 g, se colora en un tecipiente de 0,500 L y el recipiente se cierra. Si este recipiente se mandene a 25 °C_{7,6} qué estado o estados de la materia deben estar presentes?
 - (Singenoncia: utilice la Tabla 13.3 y la Figura 13.19.)

- En cada uno de los signieros pures, ¿qué especie espera que tenga el purm de chullición más alto? (a) C₁H₁₀ α C₁₁H₁₂;
 (b) C₂H₁ α (CH₂)₂O; (c) CH₂CH₂SH α CH₂CH₂OH.
- 18. En la signiente lista, basada en el punto de eballición crecomte, hay una sestancia que no está en orden, identifiquela y colúquela en el lugar apropiado: N₁, O₁, F₂, Ar, Cl₂. Explique su rapidamiento.
- Clasifique las siguientes sustaneiras per orden creciente de puntos de fescion: KI, Ne, K₂SO_n, C₂H_p, CH,CH₂OH, MgO, CH OHCHOHCH, OB
- La hidracina, H.N.—NH, tiene un panto de ebullición normal de 113,5 °C. ¿Cres que el calace de hidrágeno es una fuerar intermolecular importante en la hidracina? Justifiquelo.
- Coloque cada pira de las siguientes sostutoras en la caregorán apropiada de la Tabla 13.7 y exponga su razonamiento en cada caso. (a) Si; (b) SiCl₄; (c) CaCl₂; (d) Ag; (e) SO₂.
- 22. Solo una de las siguientes proposiciones sobre la celdo unidad de un cristal tónico es cierta. ¿Cual es la proposición correcta y qué está equisocado en las demás? La celda unidad (a) es la misma que la unidad formula; (b) es cualquier porción de crista koñec con forma celbico; (e) compane algunos de sus tones con otras celdas unidad; (d) siempre contiena el mistro número de cationes y únitores.
- De la misma manera que se hizo en el texto para el NaCl, demuestre que la fórmala del CsCl es consistente con la celda unidad en la Figura 13.49.
- 24. 1.2 celéa unidad for es un cubo con átomos en cada uno de los vérticos y en el centro de cada cara, como se muestra a cominaución. El cobre tiene la estructura cristolina for. Suponga un radio atómico de 128 pm para un átomo de Cu



- (a), ¿Cod es la longitud de la celda emdad del Co?
- (b) ¿Cuál es el volumen de la cetda unidad?
- (c) ¿Cuántos átomos pertenecen a una celda unadad?
- (d) ¿Cuál es el porcentaje ocupado del volumen de la celán acidad?
- (e) ¿Cuál es la masa de una celda unidad de Cuil
- (f) Calcute la densidad del cobre.

Ejercicios

Tensión superficial; viscosidad

- Los acoiaes de silicona se utilizar como repeteraes de agua para el tratamiento de tiendas de campaña, botas de marcha y ouros artículos sentejantes. Explique cómo funcionan.
- 26. La tensión superficial, viscosidad y presión de vigur están tetacionadas de alguna manera con las fuerzos intermoleculares. ¿Por que la tensión superficial y la viscosidad distrimuyen con la temperatura interiors que la presión de vapor aumenta?"
- ¿Hay alguna base científica para la expresión coloquial, "mas lento que las melazas en enero"? Expliquelo.
- Un asuncio publicitarto de relevisión afirma que un producto hace al agua más "húmeda". ¿Existe alguna base puez esta afirmación! Expliquelo.

Vaporización

- 29. Al evaporarse un líquido en un recipiente abierto, se observó que su temperatura permanecía prácticamente constante. Al evaporarse el mismo líquido en un recipiente aislado térmicamente (una botella donde se ha becho el vacio o vaso Dewar), se observó que su temperatura disminuia. ¿Cómo justifica esta diferencia?
- 30. Explique por qué sólo se produce la evaporación en la superficie de un líquido basia que se alcanza la temperatura de obullición. Es decir, ¿por qué el vapor no se forma en todo el líquido a custavier temperatura?
- La entalpía de vaporización del benceno, C₆H₆(J), es 33,9 kJ/mot a 298 K. ¿Cuántos hitros de C₆H₆(g), medidos a 298 K y 95,1 mmHg, se formun cuando et C₆H₆(I) absorbe 1,54 kJ a la temperatura constante de 298 K?
- Cuando una muestra de acetenitrito líquado, CH₃CN, absorbe 1,00 kJ de calor en su ponto de ebullición normal (81,6 °C y 1 atm), se forma un volumen de 1,17 L de vapor. ¿Cuál es la ΔH₁₀₀ expresada en kilojulios por mol de CH₂CN?

- 33. Utilice los datos del ejemplo de recapitulación para determinar el calor necesario para convertir 25,00 mL de hidracina líquida a 25,0 °C a hidracina vapor en el punto de ebullición normal,
- 34. ¿Cuánto culor es necesario para aumentar la temperatura de 215 g de CH₂OH(l) desde 20,0 hasta 30,0 °C y después evapocarlo a 30,0 °C? Utilice los datos de la Tabla 13.1 y la capacidad enfortifica moter del CH₂OH(l) de 81,1 J mot⁻¹ K⁻¹.
- ¿Cuântos litros de CH₂(g), medidos a 23,4°C y 768 mmHg, deben quemarse para proporcionar el calor necesario para vaporizar 3,78 L de agua a 100 °C? ΔH_{contentis} = -8,90 × 10° kJ/mol CH₂. For H₂O(l) a 100 °C, d = 0.958 g/cm³ y ΔH_{con} = 40,7 kJ/mol.
- 36. Un frozo de hierro de 50,0 g a 152 °C se deja caer dentro de 20,0 g de H₂O(1) contenida en un recipiente aístado térmicomente a 89 °C. ¿Cu6nta agua espera que se evapore? Los coleres específicos del hierro y agua son 0.45 y 4,21 J g⁻¹ °C⁻¹, respectivamente, y ΔH_{esp} = 40.7 kJ/mol H₂O. (Suserencla: ¿cuál es la temperatura final?)

Presión de vapor y punto de ebullición

- 37. El baño María se utiliza cuando se requiere un cuidadoso control de la temperatura para cocinar. El agua hierve en un recipiente exterior para producir vapor, y el vapor condensa en las paredes exteriores de un recipiente interno que es donde se está cocinando. (Un dispositivo de laboratorio parecido se decomica baño de vapor.)
 - (a) ¿Cómo es transferida la energia calorífica al alimento para que sea cocinado?
 - (b) ¿Cuál es la máxima temperatura que puede alcanzarse en el recipiente interno?
- 38. Una conocida demostración en los laboratorios de química se realiza hirviendo una pequeña cantidad de agua en un recipiente metálico (como una lata de refresco usada), sacando la lata con pinzas y sumergiéndola rápidamente boca abajo en agua fría. La lata se arruga dando un chasquido. Explique el comportamiento de la lata. (Observación: si hace esta demostración, so caliente la lata directamente a una llama.)
- 39. Les ollas a presión proporcionan una temperatura de cocción alta para acelerar el proceso mediante el calentamiento de una pequeña cantidad de agua a presión constante. Si la presión se fija a 2 atm., ¿ceál es el punto de ebullición del agua? Litilice información de la Tabla 13.2.
- 40. Utilice los datos de la Tabla 13.2 para estimar (a) el punto de ebullición del agua en Santa Fe, Nuevo Méjico, si la presión baromètrica es 640 mmHg; (b) la presión barométrica en el lago Arrowhead, California, si el punto de ebullición observado del agua es 94 °C.

- 41. Un votumen de 25,0 L de He(g) a 30,0 °C pasa a través de 6,220 g de anithra léquida (C₆H₅NH₂) a 30,0 °C. El léquido que que de después del experimento pasa 6,108 g. Suponga que el He(g) se satura de vapor de anitina y que el volumen total del gas y la temperatura permanecen constantes. ¿Cuál es la prosión de vapor de la anitina a 30,0 °C?
- 42. Una maissira de 7.53 L. de N₂(g) a 742 inmilig y 45.0°C se hace burbujear a través de CCl₂(t) à 45.0°C. Sisponiendo que el gas se satura con CCl₂(g), ¿cuál es el volumen de la mazicla gaseosa resultante si la presión total se mantiene a 742 martig y lo temperatura permanece a 45 °C? La presión de vapor del CCl₂ a 45 °C es 261 minitie.
- 43. Se dan a continuación algunos datos de presión de vapor para el Freón-12. CCl₂P₂, un refrigerante común en el pasado: −12,2 °C, ·2.0 atm; 16,1 °C, ·5.0 atm; 42,4 °C, 10.0 atm; 74,0 °C, 20,0 atm. También, pe − −29,8 °C, ·7. = 111,5 °C, P. = 39,6 atm. Utilize estos datos para representar la curra de presión de vapor del freón-12, ¿Qué presión aproximada capera que sea nécesuria en el compresor de un sistema de refrigeración para conventir vapor de Freón-12 a líquido a 25 °C?
- 44. Una muestra de 10,0 g de agua líquida se cierra en un matriaz de 1515 mL y se deja que alcance el equifibrio con su vapor a 27 °C. ¿Cual es la masa de H₂O(g) cuando se establece el equilibrio? Utilice los datos de presión de vapor de la Tabla 13.2.

La ecuación de Clausius-Clapeyron

- 45. El punto de elsallición normal de la acutana, un importante discivente en el laboratorio y en la industria, es 56,2 °C y su ΔH_{eq}, es 25,5 kJ/mol. ¿A qué temperatura la presión de vapor de la acutona es 375 mmHg?
- 46. La presión de vapor del triolorometano, electróromo, es 40,0 Torr a -7,1 °C. La entalpia de vaporización es 29,2 kimul⁻¹. Calcute el punto de chultición normal.

- El benzaldehido, C₆H₃CBO, trene un punto de deutlición cormal de 179,41 °C y el punto critico está s d22 °C y 45,9 atm. Estima la presión de vapor a 100,0 °C.
- 48. Utilizando como referença la Figura 13.13, ¿cuál es el liquido más voláñ), el benceno o el toluzno? ¿A qué temperatura aproximada, el liquido menos volátil tiene la misma presión de vapor que el más volátil a 65 °C?

Punto critico

- ¿Qué sustancias incluidas en la Tubía 13,3 pueden existir cumo líquidos a temperatura ambiente (alrededor de 2l) "C)? Expliquelo.
- 50. ¿Puede mantenerse SO; como liquido a la presión de 100 atm a 0 °C? ¿Puede obtenerse metano liquido en las mismas condiciones?

Estados de la materia y diagramas de fases

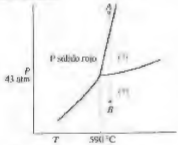
- 51. Describa qué les sucede a las siguientes moestras en un dispositivo como el descrito en la Figura 13.22. Precise todo lo que pueda las temperaturas y presiones a las que se producen los cambios.
 - (a) Se calienta una muestra de H₂O desde -20 hasta 200 °C à la presión constante de 600 Tom.
 - (b) Se gumenta la presión sobre una muestra de l₂ desde 90 mmHg hasta 100 arm a una temperatura constante de 114 °C.
 (c) Una muestra de dióxido de carbono a 35 °C se enfría a -100 °C a presión constante de 50 atro.

(Sugerencia: utilice tembién la Tuble (3.3.)

- A continuación se muestra una parte del diagrama de fuses del Ristoro.
 - (a) Indique las fases presentes en las regiones señaladas con (?).

 (b) Una muestra de fósforo rojo sólido no puede fundirse por caleatamiento en un recipiente abiento a la atmósfera. Esplique
 - por qué.

 (c) Sefule los cambios de fase que tienen lugar cuación la presión sobré sant muestra se reduce desde al panto A al B, a temperatura constante.



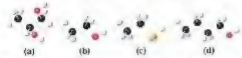
Una muestra de 0.240 g de 11₂O(1) se cierra al vacjo en un matraz de 3,20 L. ¿Cuál es la presión de vapor en el mutraz si la temperatura es (a) 30.0 °C; (b) 50.0 °C; (c) 70,0 °C?

- Una manustra de 2,50 g de H₂O(i) se cierra en un matraz de 5,00 L. a 120,0 °C.
 - (a) Demuestre que la muestra existe completamente en forma de vapor.
 - (h) Éstime la temperatura a la que debe enfrisase el couraz para poe el agua líquida condense.
- 55. Utilice los diagramas de fise apropiados y los datos de la l'abla 13.3 para determinar si es probable que alguna de las siguientes sestancias exista en la fase indicada en la Tierra, cerca de la superficie, o en cualquier lugar de la Tierra: (a) CO₂(s); (b) CH₂(b); (c)(C)(g). (d) 1/(b); (e) O₂(b), Justifiquelu
- 56. Señale los cambios de fase que tienen lugar cuando una muestro de H₂O(g), originalmente a 1,00 mm lig y -0,10 °C se comprime a temperatura constante hasta la presión de 100 atm.
- 57. A un contenessir aislado con 100,0 g de H₂O(1) a 20,0 °C, se anaden 175 g de vagor a 100,0 °C y 1.65 kg de hielo a 0,0 °C. (a) ¿Qué masa de hielo pernuntece sin fundir, después de estublecerse el equilibrio?
 - (b) ¿Cuál es la masa adicional de vapor que habría que introducir exactamente en el contenedor para fundir todo el histo?
- 58. Un cubo de hielo de 54 cm² a -25,0 °C se introduce en un recipiente aistado rémiscamente con 400,0 mL de H₂C(1) a 32.0 °C. ¿Cuál será la temperatura final y qué estado o estados de la materia estarán presentes? Calores específicos: H₂C(s), 2,01 J g ¹ °C ¹¹; H₂C(1), 4,18 J g ¹ °C ¹¹. Densidades: H₂C(s), 0,917 g/cm²; H₂C(t), 0,598 g/cm². Además All_{ica} del hielo = 6,01 Kl/mol.
- 59. Se quiere enfriar un bote de refresco répidamente en el compartimento del congelador de un refrigerador. Cuando se saca el bete, el refresco está todavio liquido pero cuando se abre, el refresco congela immediatamente. Explique por qué sucede este.
- 60. ¿Por qué el punto triple del agua (hielo-liquido-vapor) es un punto fijo más adecisido para establecer una escala ternométrica que el punto de fusión del hielo o el punto de abullición del agua?

Fuerzas intermoleculares

- 61. Para cada una de las siguientes sustancias, describa la importancia de las ficerzos de dispersión (de London), interacciones dipolo-dipolo y enluce de hidrógeno: (a) HCl; (b) Br₂; (c) ICl; (d) HF; (e) CH₄.
- 62. Cuando se sustituye uno de los átomos de 14 del benceno. C₆H₆, por otro átomo o grupo de átomos, cambia el punto de challición. Justifique el orden de los siguientes puntos de ebullición: C₆H₆, 80 °C; C₆H₆CL, 132 °C; C₆H₆Br, 156 °C; C₆H₆OH, 182 °C.

 63. Ordene los líquidos representados por los siguientes modelos moleculares, en orden creciente de viscosidad a 25 °C.



 Ordene los líquidos representados por los siguientes modelos moleculares, en orden creciente de su punto de ebullición normal.



- 65. Una de las signientes susancias es un líquido o temperatura ambiente, nicentras que las otras son guscosas. CH.O4f: C₃H₈: N₃: N₂O₄/Cuát picosa que es el líquido? Justifiquelo
- 66. En cuál de les siguientes compuestas cree que el enlece de hidrógeno intramolecular es un factor importante?:



Sólidos de redes covalentes

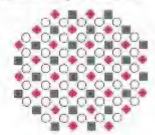
- 67. Sobre la base de los dates presentados en el texto, ¿cuál espera que tenga mayor densidad: el diamante o el grafito? Jestificacio.
- 68. El diamante se utiliza con frecuencia como medio para cortar el cristal. ¿Qué propiedad del diamante hace que esto sea posible? ¿ Podría hacer esto tembién el grafito?
- El cartero de silício, SiC, cristaliza de forma semejante al diamante, mientras que el nitruro de born, BN, cristaliza de forma semejante al gratito.
- (a) Haga un esquema de la estructura del SiC como el de la Frieura 13.32.
- (b) Proponga un esquemu de enface para el BN.
- 70. Las fullerenos, ¿son súltidos de red covalente? ¿Que hace que sean diferentes del diamante y del gratico? Se ha demostrado que el carbono puede formar cudenas en las que cada átomo de carbono está enlazado al siguiente átomo de carbono por un enlace triple. Esta forma alorrópica del carbono, ¿es un sólido de red covalente? Justifiquelo.

Enlace iónico y sus propiedades

- Los puntos de fusión de Nafí, NaCl, NaBr, y Nal sen 988, 801, 755, y 651 °C, respectivamente: ¿Son estos datos consistenes con las ideas desarrilhadas en la Sección 13.7? Justifiquelo.
- 72. Utilise la ley de Coulamb (véase el Apéndice B), para verificar la conclusión en relección a las intensidades relativas de las fuerass de atracción en los pares de iones Na¹Ci y Mg²O² que se recentan en la Figura 1936.

Estructuras cristalinas

- Explique por qué hay dos ordenaciones pera el empaquetamiento compacto de exteras en lugar de solo una.
- 74. El argón, cobre, cloruro de sostio y dióxido de carbono, cristafizan todos en la estructura fec. ¿Cómo puede ser esto si sus propiedades son ten diferentes?
- 75. Para la red hidimonsional que se misestra aqui,



- (a) Identifique la celda unidad.
- (b) ¿Cuíntes elementos hay de cada tipo en la celda unidal: → , □ , y ○?
- (c) lectique algunas unidades más simples que la celda unidad, pero explique por qué no pueden iener la función de celda unidad.
- 76. Como vimos en la Sección 13.8, et apilamiento de esferas siempre deja espacios abiertos o buecos. Considere la situación carrespondiente en dos dimensiones: los cuadrados pueden ordenarse cubriendo toda el área, pero los circulos no. Para la ordenación de los circulos descritos a continuación, ¿que porcentaje del área permanece sin cubrie?



- El tungsteno tiene una estructura cristalina cúbica centrada en el cuerpo. Utilizando un radio metálico de 139 pm para el átomo de W. catcule la densidad del tungsteno.
- 78. El magnesio cristaliza en una ordenación hep que se muestra en la Figura 13.41. Los dimensiones de la celdo unidad son, altura, 520 pm; longitud de um arista, 320 pm. Calcule la densidad del Mg(s) y compárela con el valor medido de 1.738 g/cm³.
- El potenio (Po) es el elemento mayor del Grupo 16 y el único elemento conocido que forma un sistema cristalino cúbico
- simple. La distancia entre los álomos de Po vecinos más próximos en esta estructura es 335 pm.
- (a) ¿Cuál es el diámetro del útomo de Po?
- (b) ¿Cuál es la densidad del metal Po?
- (e) ¿Con qué ángulo, en grados, respecto a las caras paralelas de las celdas unidad de Po se observaría difracción de primer orden utilizando rayos X de longitud de ondo de 1,785 × 10⁻¹⁰m?
- 80. El germanio tiene una celda unidad oúbica con una arista de 565 pm y su densidad es 5,36 g/cm³. ¿Cuál es el sistema cristalino del germanio?

Estructuras de cristales iónicos

- Müestre que las celdas unidad para el Cafe, y el TiO₂ en la Figura (3.50 son consistentes con sus fórmulas.
- Utilizando métodos semejantes à los de los Ejemplos 13.9 y 13.10, calcule la densidad del CsCt. Tome 169 pm como radio del Cs⁺.
- 83. La estructura cristalina del óxido de magnesio, MgO, es del tipo del NaCl (véase la Figura 13.48). Utilice este dato junto con los radios iónicos de la Figura 10.8, para establecer lo siguiente:
 - (a) los números de coordinación del Mg² y O²;
 (b) el número de unidades fórmula en la celda unidad;
 - (c) la longitud y volumen de una celda unidad;
 - (d) la densidad del MgO.

- 84. El cloruro de potasio tiene la misma estructura cristatina que el NaCl. Cuidadosas medidas de la distancia internuclear entre iones K* y Cl* dieron un valor de 314.54 pm. La dessidad del KCl es 1,9893 g/cm². Utilice estos datos para evaluar la constante de Avogadro, N_A.
- Utilize los datos de la Figura 10.8 para predecir el tipo de celda unidad cúbica adoptada por (a) CuO; (b) CuOl; (c) LiO₂ (el radio del ion O²⁻ es 129 pm).
- Utilice los datos de la Figura (0.8 para predecir el tipo de celda unidad cúbica adoptada por (a) BaO (el radio del Ba² es 135 pm); (b) Cul; (c) LiS₂ (el radio del ion S² es 198 pm).

Energia de red

- 87. Sin hazer cólculos, indique cómo espera que sean las energías de red de LiCl(s), KCl(s), RbCl(s), y CsCl(s) en compartición con el valor de -787 kl/mol determinado para el NaCl(s) en la Sección 13.9.
 - (Sugerencia: suponga que las entalpias de subtimación de los metales alcalinos tienen un valor semejante, ¿Qué propiedades atómicas del Capitulo 10 debería companar?)
- Determine la energía de red del KF(s) a partir de los siguientes detos: ΔHF(KF(s)) = -567,3 kJ/mol; entalpía de subdimenión del K(s), 89.24 kJ/mol; entalpía de disociación del F₂(g), 159 kJ/mol F₁: J₁ para K(g), 418.9 kJ/mol; AE para F(g), -328 kJ/mol.
- Recuerde el Ejemplo 13.11. Junto con los datos datos allí, utilice los datos que se encuentran a continuación para calcular

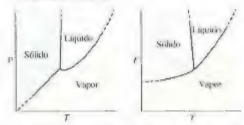
- ΔH_r^p para 1 mol de MgCl₂(s). Explique por qué espera que el MgCl₂(s) sea un compuesto mucho más estable que el MgCl₃. Segunda energia de ionización del MgC $I_2 = 1451$ kl/mol; energia de red del MgCl₃(s) = -2526 kl/ mel MgCl₃.
- 90. En los compuestos iómicos de algunos metates, el hidrógeno existe como ion hidroro. H°. Determine la afinidad electrónica del hidrógeno [es decir, ΔH para el proceso H(g) + e → H°(g)]. Para hacer esto, utilide (1) los datos de la Sección 13.9; (2) la energía de entace del H₂(g) de la Tabla 11.3; (3) −812 kJ/mot de Nall para la energía de red de NaH(s); y (4) −57 kJ/mot de Nall para la entalpía de formación de Nall(s).

Ejercicios avanzados y de recapitulación

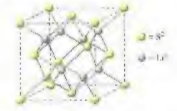
- Cuando se quema una vela de cera, el combustible consiste en hidrocarboros gaseasos que aparecen al final de la mecha. Describa los cambios de fase y los procesos por los que la cera sótida se consume al final.
- 92. Es posible obtener una muestra de hielo a partir de agua l'apida sin colocia el agua en un congelador o en otro sistema a una temperatura por debajo de 0 °C? Si es así, ¿cómo podría hacerse?
- 93. El punto de ebullición normal del iscoctano, un componente de la pasotina con un alto índice de octano, es 99.7 °C y su (H_{exp} es 35,76 kJ/mol. Como el iscoctano y el agua tienen puntos de
- ebultición casi idénticos, ¿tendrán presiones de vapor casi iguales a temperatura ambiente? Si no es así, ¿cuál de los dos compuestos espera que sea el más volátil? Explíquelo.
- 94. Un fabricante de gases avisa a sus clientes que calculen cuánte gas queda en una botella pesándola y comparando esta masa con la masa original de la botella llena. En particular, se le dice al cliente que no intente estimar la masa de gas disponible a partir de la medida de la presión del gas. Explique el fundamento de este aviso. ¿Hay casos en los que una medida de la presión del gas parade trollizarse como una medida del gas remanente disponible? ¡Cuiles son estos casos?

- Litilice los datos del Apéndice D para determinar la cantidad necesaria de cado: para conventar 15,0 g de mercurio sólido a 50,0 °C; a mercurio vapor a 25 °C. Calores específicos: Hg(s), 24,3 J mol ¹ K ⁻¹; Hg(l), 28,0 J mol ⁻¹ K ⁻¹. Punto de fusión del Hate(s) =38,87 °C. Calor de fusión: 2,33 kG mol ¹
- Para evaporar 1,000 p de agua a 20 °C se necesitan 2447 J de cuter. A 100 °C, 10,00 kJ de cutor, ¿corventirin 4,430 g de H₂O(I) a 11,O(g)? ¿Está de autordo esta observación con lo que experió? Justifiqueto.
- 97. Haga una estimación del cator absorbido cuando se vaporiza 1,00 g del refrigerante Instant Car Kuoles. Comente la eficacia de este spray para enfriar el intener de un coche. Suposiga que el spray contiene un 10 % en masa de C₂H₂OH(sq), la temperatura es 55 °C y la capacidad catorifica del aire es 29 I mol ¹ K⁻¹ y utilide los datos de AH₂₀ de la Tabla 13.1.
- 98. El p-diclarabenceno satido, C₁H₁Cl₂, sublima fácilmente, por lo que se utiliza exeno repelente de polídia. A partir de los datos dedos a contintucción, estime la presida de sublimación del C₂H₁Cl₂(s) a 25°C. Para el C₂H₂Cl₂(s) = 53.1°C; presión de vapor del C₂H₂Cl₃(t) o 54.8°C es 10,0 mml·Q₂: ΔB₁₀₂ = 17,88 3J/mol. ΔB₁₀₂ = 72.22 kJ/mol.
- (Cuát es la diferencia entre la temperatura del printo de ebullición del agua a la presión utmosférica normal (1 atm) y a la presión de 1 bar?
- 100. Un manual de datos incluye la presión de sublimación del benceno sólido en función de la temperatura Kehún, T. como log P (mmHg) = 9,846 23(8/T. Otro manual de datos incluye la presión de vapor del benceno liquido en función de la temperatura Celstas. I, como log P (mmHg) = 6,90565 1211,033/(220,790 + t), Utilice estas ecuaciones paro estimar el punto de fusión normal del beneeno y compare su resultado con el culor rabulado de 5.5 °C.
- 100. Por el metodo utilizado en la gráfica de la Figura 13.13, respresente la P frente a 1/T para el fósforo blanco liquido, y estima: (a) sa pamo de ebullición normal y (b) su entalpia de exportación, ΔB_{equ} en kJ/mol. Datos de presión de vapor. 76.6 °C, 1 monlig: 128,0 °C, 10: 166,7 °C, 40: 197.3 °C, 100: 251.0 °C, 480.
- 102. Suponga que un patinador tiene una masa de 80 kg y que sus patines hacen contacto con 2,5 cm² de histo. (a) Calculo la presión, en atm, ejercida por los patines sobre el histo. (b) Si el punto de fusión del histo disminuye en 1,0 °C por cada 125 atm de presión, ¿cuál sería el punto de fusión del histo bajo los patines?
- 103. Estinte et punto de ebullición del agan en Leudville, Colorado, con una altitud de 3170 m. Para bacer esto, utilice la fórmula que reluciona la presión barcamerica y la altitud: P = P_c × 10 m_P · 2. μ_c · 2. μ_c
- 144. La observación de las timens rectas de la frigura 13.13 sugierre que las gráficas del benceso y el agua se cortan en algún punto que cae fuera de la pégina. En este panto, los des tiquidos tienen la misma presión de vapor. Estime la temperatura y la presión de vapor de este panto mediante un cálculo basado en los datos obtenidos de las gráficas.
- 105. Una batella que contiene 151 lb de CI, tiene un diámetro in-

- terior de (1) in, y una altura de 45 in. La presión del gas es 101 gas (1 atm = 14.7 psi) a 20 °C. El Cl₂ funde a -103 °C, hierve a -35 °C, y tiene su punto crítico a 144 °C y 76 atm. ¿En que estado o estados de la matema existe el Cl₂ en la botella?
- 106. Én el vapor de écido acético, algunas moléculas existen como monómeros y otras como dimenos (recar la Figura 13.31). Si la densidad del vapor a 350 K y 1 atm es 3.23 g/L, ¿qué purcentaje de moléculas debe existir formando dimenos? ¿Espera que este porceniaje aumente o disminuya con la temperatura?
- 107. Se añade una muestra de 685 mL de Hgt1) a 20 °C a una gran cantidad de N₂ fispaido que se mantiene en su panto de ebullición en un contenedar aistado térmicamente. ¿Qué mass de N₂(1) se evaporo canado el Fig se fleva a la temperatura del N₂ liquido? Para el calor específico del Hgt1) desde 20 a -30 °C unitice 0,138 J g ° °C °, y para el del Hg(s) desde -39 a -396 °C. 0,126 J g ° °C °. La demsidad del FigH es 13.6 g/mL su ganto de fusión es -39 °C, y su entelpía de fusión es 2.30 kJ/mol. El punto de ebullición del N₂(1) es -196 °C, y su ΔH_{en} es 5,58 kJ/mol.
- 108. Aqui se niuestran dos diagramas de fase hipoteticos para una sustancia, pero ninguno de ellus es pusible. Indique los cerores en cuda uno de ellos.



100. La estructum cristalina del sulforo de tiso (LLS), se decribe a continuación. La longitud de la celda unidad es 5.88 × 10° pm. Para esta estructura determine:



- (a) les ruments de coordinación del Li⁺ y S^(*).
 (b) el número de anidades formula en la celda midad;
 (c) la densidad del Li₂S.
- 110. Utilice las Figuras 13.44 y 13.46. Suponga que los dos planos de los ienes representados en la Figura 13.44, curresponden a los planos de iones superior y central de la celda unidad del NaCl de la Figura 13.48. Si los rayos X utilizados tienen una longitud de onda de 154.1 pm., ¿pura qué dirgulo 8 cendrá el haz difractado lo intensidad máxima?

 (Supermere: utilice n = 1 en la Fernación (3.5.1)
- 111. Utilize et análisis de la estructura bec del Apartado ¿Esta preginitáridase...? de la Sección 13.8, y de la estructura fee del

Ejercicio 24 para determinar el porcentaje de huecos en la ordenación de empaquetamiento de esferas encontrada en la esfractura del enstal fee.

- 112. Una forma de describir la estructura de los cristales ióricos es entérminos de los cationes que llenan los huecos entre les aniones estrechamente empaquensdos. Demaestre que para que los cationes llenen los luncos ietraédricos en una cadenación empoquietada de aniones, la razón de los tradiax del catión, r_c, al anión, r_s, debe encontrarse entre los siguientes tímites: 0.225 < r_c/r_c < 0.414.</p>
- 113. Utilice la celda unidad del dizamente en la Figura 13.32b y una fongitud de enlace carbone-carbona de 134.45 pm junto con otros datos relevantes del texto, para calcular la densidad del discrepate.
- 114. La entalpía de formación del Nat(s) es -288 kJ/mol. Utilice este valor, junto con otros datos del texto, para calcular la energía de red del Nat(s).

(Sugerencia: Utilise también les dates del Apindice D.)

- 115. Demuestre que la formación del NaCl.(s) es muy desfuverable, es decir, ΔH_s°[NaCl₂(s)] es ma magnitud grande y positiva. Para bacer esto, utilize los datos de la Sección 13.9 y suponga que la energía de real para el NaCl₂ deberio ser aproximadamente la misma que la del MgCl₂, -2,5 × 10³ kJ/mol.
- 116. No se punde medir directamente la segunda afinidad electrónica del exérciso

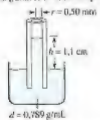
$$O^{-}(g) + e^{-} \longrightarrow O^{U}(g)$$
 $AE_2 = 7$

Sin embargo, el ion O² puede existir en estado sólido, donde la gran entegra recesaria para su formación se consigue por las grandes energías de red de los óxidos júnicos.

- (a) Demuestre que la seguada afinidad electránica, Alf₂, puede calcularse a partir de la entalpía de formación y la encagía de red del MgO(s), la entalpía de sublimación del Mg(s), las energias de ionización del Mg, la energia de enlace del O₂, y la AE, nam el O(a).
- (b) La energin de red del MgO es -3925 k1/mol. Combine este valor con otros del texto para estimar la AB₂ del oxisero.
- 117. Un sólido cristatino contiene tres tipos de iones, Na¹, O² y C1. Las celdas unidad de este sólido son cúbicos, con iónes O² en los vérticos, iones Na² en los centros de las caras e iones CF en el centro de las celdas, ¿Cuál es la fórmula química de este compuesto? ¿Cuáles son los números de coordinación de los iones O² y C1 ? Si la longitud de lo arista de la celda unidad es a, ¿cuál es la distancia más corta desde el centro de un ion Na² al centro de un ion O² ? De forma similar, ¿cuál es la distancia más corta de un ion Cl al centro de un ion O² ?
- 118. Un cierto mineral tiene una celda unidad cóbica con culcio en Jos vértices, extgenó en los centros de las caras y titunio en el centro de la celda. ¿Cuál es la tórmula del minera?? Una forma alternativa de dibujar la celda unidad bene calcio en el centro de cada celda unidad. ¿Cuáles son las posicioses del titunio y el exigeno en esta representación de la celda unidad? ¿Cuántos exigenos redean a un determinado fastuo de titorio en cada una de las representaciones?
- 119. Calcule la razón de rudios (r, /r.) en el CaF₂. Sugiera una estroctura altérnativa à la que se maestra en la Figura 13.50 que se adapse ruejor a la ruzón de radios calculada.

Problemas de seminario

120. En un experimento de ascienso capitar, la altura (h) que alcanza el líquido depende de la densida β(d) y la tensión superficial (γ) del líquido, y del radio del capitar (r). La ecuación que retaciona estas magnitudes y la aceteración de la gravedad (g) es h = 2y/dgr. El siguiente esquena proporciona los datos obtenidos con etamol, ¿Cuál es la tensión superficial del etanol?



121. Se la visto que la emalpia de voporización de un líquido generalmente es función de la temperatura. Si queremos considerar la variación de la temperatura, no podernos utilizar la ectación de Clausiux-Clopeyron en la forma dada en el texto les decir, la Ecuación 3.2]. En su lugar, debentos volver a la ecuación diferencial de la que procede la ecuación de Clausius-

Clapeyron y volver a integrarla en una mueva expresión. El punto de partido es la significate ecuación, que describe la velocidad de cambio de la presión de vapor con la temperatura en terminos de la estalpla de vaporización, la diferencia en voltámeroes molares del vapor y el líquido, y la temperatura.

$$dP/dT = \Delta H_{co}/T(V_{c} - V_{c})$$

Como en la moyor parte de los casos, el volumen de l mol de vapor, $V_{\rm p}$, excede ampliamante el volumen molar del fiquido, $V_{\rm p}$ podemos considerar este último término igual a cero. También, a menos que la presión de vapor sea inestialmente alta, podemos tratar al rupor como si fuerte un gas ideal; es decir, para un mol de vapor, PV=RT. Fingu las sustimiciones apropiadas en la expresión unterior, y separe los términos P y dP de los términos T y dT. La sustimición adecuada de $dH_{\rm vap}$ significa expresarla en función de la temperatora Finalmente, integre los dos lados de la ecuación entre los limites P_1 y P_2 por un lado, y T_1 y T_2 por otro.

- (a) Obsenga una ecuación para la presión de vapor de $C_2H_2(1)$ en función de la temperatura, si $\Delta H_{\rm tap} = 15.971 \pm 14.55 T 0.160 T^2$ (in J/mol).
- (b) Utilice la ecusción objetida en (a) junto con la presión de sapor del C₂H₂(l) a 120 K que es 10,16 fort, para determinar el punto de ebullición normal del etileno.

- 122. Todos los sólidos poscen defectos o imperfecciones en la estractura o composición. Los defectos sen importantes per la influencia en las propiedades como la energia mecánica. Dos tipos frecuentes de defectos son la falta de un lon cuuna red perfecta y el desplazamiento de un lon desde su postelón normal a un hueco de la red. Los huecos discutidos en este capítulo se denominan posiciones intersticiales, ya que los luccos son, de hecho, intersticios en la cidenación de esferas. Los dos tipos de defectos descritos aquí se denominan defectos puntuales porque se producen en lugares esnecíficos. En la década de 1930, dos físicos de estado sótido, W. Schottky y J. Fraenkel, estudiaron los dos tipos de defectos puntuales: un defecto de Schottky corresponde a la falta de un ion en la red, mientras que un defecto de Fractikel corresponde a un ien desplazado en una posición intersticial.
- (a) Un ejemplo de un defecto de Schottky es la ausencia de un ion Na* en la estructura de NaCl. La ausencia de un ion Na* significa que un ion Cl* también debe estar ausente, para mantener la neutralidad eléctrica. Si falta una unidad de NaCl per celda unidad, cambia la estequiometría global del compuesto, y ¿cree que cambia la densidad?
- (b) Un ejemplo de un defecto de Fraenkel es el movimiento de un lon Ag* a un lugar intersticial tetrafetrico desde su lugar octoédrico normal en el AgCl, que tiene una estructura semejante al NaCl. ¿Cambia la estequiometría global del compuesto?
- (c) El monóxido de titanio (TiO) tiene una estructura sernejante a la del cinruro de sodio. Los datos de difracción de rayos X nuestran que la longitud de la prista de la celda unidad se 418 pm. La densidad del cristal es 4,92 g/cm². Los datos indican la presencia de fuecos. Pero, ¿qué tipo de fraecos?



Ejercicios multimedia

- 123. En la animación sobre la Presión de vapor frente a la temperatura (eCapítulo 13.2), se representa la ecuación que releciona la presión de vapor y la temperatura. Si se dievan los datos reales de presión y temperatura, indique cómo determinaria experimentalmente las constantes A y B para diferentes moléculas.
- 124. Las mezolas de tíquidos, a veces pueden calentarse para separar sus componentes individuales. (2) Haciendo uso de la simulación sobre Equilibrio de la presión de vapor, (eCapítulo 13.2), sugiera el papel de la presión de vapor en este proceso. (b) ¿Cuál de los dos líquidos de esta simulación sería más fácil de separar? (c) ¿Cuál de los dos tíquidos de esta simulación sería más dificil de separar? La separación de los líquidos por destilación fraccionada se discutirá en el Capítulo 14.
- 125. En la actividad sobre Diagrama de fases («Capítulo 13.4) se muestran los diagramas de fases para varios compuestos, pero no se muestran con ejes lineales. (a) Dibuje essos dia-

- gramas con ejes de temperatura y presión lineales, utilizando varios puntos clave. (b) ¿Cuál de los siguientes cambios tiene mayor efecto sobre la velocidad de intercambio entre el H₂O líquida y gaseosa a una temperatura por encima del punto triple: un combio en la presión o en la temperatura?
- 126. Observe los modelos de carbono en la animación sobre Grafilo, diamante y Co (eCapitalo 13.7). Rote la estructura para ver la naturaleza direccional del enlace en cada una de las formas. Algunas propiedades recénicas, como la direza, pueden relacionarse con la geometría de enlace a cosala atómica. A partir de estas representaciones, sugiera un orden de aureento creciente de dureza para las tres formas del carbono y justifiquelo con una discusión del enlace en el sólido.
- 127. Visualice las animaciones sobre las estructuras cúbicas simples y las estructuras del NaCl en la actividad Celdas unidad (Capitado 13.8). (a) Supeniendo que todes les átomos de estas estructuras tienen el mismo radio, ¿qué estructuras tiene la mayor celda unidad? (b) ¿Por qué no son las mismas?

14

Las disoluciones y sus propiedades físicas

Contenido

- 14.1 Tipes de disclucienes. Términos utilizados
- 14.2 Concentración de una disolución
- 14.3 Fuerzas intermoleculares y erocesos de disolección
- 14.4 Formación de la disolución y equilibrio
- 14.5 Solubifidad de los gases
- 14.6 Presión de vapor de las disoluciones
- 14.7 Presión osmónica
- 14.8 Descenso del punto de congelación y elevación del punto de ebullición de las disoluciones de no electrolitos.
- 14.9 Disobeciones de electrolitos
- 14.10 Mezelas coloidales
 - Atención a Cromatografía



La disobsción de un terrón de azúcar (sacarosa) forma remolinos de disolución de sacarosa, de densidad mayor, cayendo a través del agua de menor densidad.

os habitantes de regiones de clima frío saben que deben añadir anticongelante al agua del sistema de refrigeración de un automóvil en invierno. La mezela anticongelante-agua tiene un punto de congelación mucho más bajo que el agua pura. En este capítulo agreederemos porque.

Para recuperar los fluidos corporales de una persona deshidratada mediante una inyección intravenosa, no puede utilizarse agua pura. Es necesaria una disolución exactamente con un valor determinado de una propiedad física conocida como presión osmótica, y esto precisa de una disolución de concentración determinada. De nuevo, en este capítulo, aprenderemos porqué.

En conjunto, exploraremos diversas propiedades de las disoluciones cuyos valores dependen de la concentración de la disolución. Haremos hincapié en la descripción de los fenómenos relativos a las disoluciones y sus aplicaciones, y explicaremos estos fenómenos a nivel molecular.



en agua

14.1 Tipos de disoluciones. Términos utilizados

En los Capítulos 1 y 4 hemos visto que una disolución es una mercla homogénea. Es homogénea porque su composición y propiedades son uniformes, y es una mercla porque contiene dos o más substancias en proporciones que pueden varianse. El disolvente es el componente que está presente en cantidad mayor o que determina el estado de la materia en la que existe una disolución. Los otros componentes de la disolución, denominados solutos, se dice que están disueltos en el disolvente. Una disolución concentrada tiene una cantidad relativamente grande de soluto o solutos disueltos, y una disolución diháda tienes solutos más que contienen sacarcsa (azúcar de caña) como uno de los solutos en agua como disolvente: el jarabe de toritas es una disolución concentrada, mientras que una taza de café azucaredo es mucho más dibáda.

Si bien las disoluciones líquidas son más comunes, las disoluciones pueden existir también en los estados gascoso y sólido. Por ejemplo, la moneda de níquel de cinco centavos de Estados Unidos es una disolución sólida del 75 por ciento de Cu y del 25 por ciento de Ni. Las disoluciones sólidas con un metal como disolvente se llaman también aleaciones*. La Tabla 14.1 incluye algunas disoluciones frecuentes.

Disolución	Componentes			
Disoluciones gaseosas				
Aire	N_2 , O_2 , y erros			
Ges patural	CH4, C2H6, y orros			
Displactones liquidas				
Aggre de mar	H ₂ O, NaCl, y muxicos inás			
Vinagre	H ₂ O, HC ₂ H ₂ O ₂ (ácido acético)			
Refresco	H ₂ O ₁ CO ₂ , C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁ (secarosa), y otros			
Disoluciones sólidas				
Lutón ameriklo	Cu, Zn			
Paladio-hidrógerso	Pd. H ₂			

14.2 Concentración de una disolución

En los Capítulos 4 y 5 vimos que para describir por completo una disolación, necesitamos conocer su concentración, una medida de la cantidad de soluto presente en una cantidad dada de disolvente (o de disulución). La unidad a la que se ha dado especial imponancia en unos capítulos ha sido la malaridad. En esta sección se describen varios métodos para expresar la concentración y cada uno de ellos sirve para un propósito diferente.

Porcentaje en masa, porcentaje en volumen, y porcentaje en masa/volumen

Si se disuelves 5,00 g de NaCl en 95,0 g de H₂O, se obtienen 100,0 g de una disolución que es 5,00 per ciento en *masa* de NaCl. El percentaje en masa se utiliza mucho en química industrial. Así, se puede leer que la acción de H₂SO₄(aq) del 78 per ciento sobre reca fosfutada [3Ca₂(PO₄)₂ · CaF₂] produce H₃PO₄(aq) del 46 por ciento.

Debido a la facilidad con que se miden los volúmenes de líquidos, algunas disolaciones se preparan en base a percentaje en volumen. Por ejemplo, un manual de dates incluye un punto de congelación de -15,6 °C para una disolución anticongelante de alcohol me-

El término alesción puede aplicarse también a ciertas merclas heterogénesa, como la mesola frecuente de dos fases sólidas de plamo y estaño, conocida como soldudino. O a compuestos intermetálicos, como el compuesto de plate-estaño AgySin, que se mencla con intercurso para formar la amaiganea dental.

Capítulo 14 Los disoluciones y sus propledades físicas

tílico en agua que tiene el 25,0 por ciento en volumen de CH₂OH. Esta disoloción se preparó disolviendo 25,0 mL de CH₃OH(I) por cada 100,0 mL de disolución acuosa.

Otra posibilidad es expresar la masa del soluto y el volumen de la disolución. Una disolución acuosa que contiene 0,9 g de NaCl en 100,0 mL de disolución se dice que es del 0.9 por ciento (mass/volumes) de NaCl. El porcentaje masa/ volumen se utiliza mucho en medicina y farmacia.

Partes por millón, partes por billón y partes por trillón.

En disoluciones en las que el porcentaje en masa o volumen de un compodente es muy bato, a menado cambiamos a otras unidades para expresar la concentración. Por ejemplo, 1 mg de soluto/L, de disolución, supone sólo 0.001 g/L. Una disolución que sea tan diluída, tendrá la misma densidad que el agua, aproximadamente 1g/mL; por tanto, la concentración de la disolución es 0,001 g de soluto/1000 g de disolución, que es la misma que 1g de soluto/1 000 000 g de disolución. Se puede describir la concentración de forma más sucinta como 1 parte por millón (ppm). Para una disolución con sólo 1 µg de soluto/L de disolución, la situación es 1×10^{-6} g de soluto/1000 g de disolución o 1.0 g de soluto $/1 \times 10^6$ e de displación. Aquí, la concentración de soluto es 1 parte por hillón (ppb). Si la concentración de soluto es únicamente 1 ng de soluto/1, de disolución, la concentración es 1 parte por trillón (ppt). N.T.*

Como estos términos se utilizar con frecuencia en los informes medioambientales, nucden resultar más comunes que otras unidades químicas. Por ejemplo, un consumidor en Clalifornia, podría leer en el informe anual sobre la calidad del agua, procedente del departamento municipal correspondiente, que el nivel de contaminación máxima permitido para el ion nitrato es 45 ppm y para el tetraclorero de carbono, 0,5 ppb.

Fracción molar y porcentaje molar

Para relacionar ciertas propiedades físicas (como la presión de vapor) con la concentración de la disolución, se precisa una unidad de concentración en la que todos los componentes de la disolución estén expresados en moles. Esto puede lograrse con la fracción molar. La fracción molar del componente i, designada x, es la fracción de todas las moléculas en una disolución que son del tigo i. La fracción motar del componente $j \in x_0$, y así sucesivamente. La fracción molar del componente de una disolución se defiste como

$$z_i = \frac{\text{cantidad del componente } i$$
 (en moles) cantidad total de todos los componentes de la disolución (en moles)

La suma de las fracciones molares de todos los componentes de la disolución es 1.

$$x_i + x_j + x_k + \dots = 1$$

El porcentaje molar del componente de una disolución es el porcentaje de todas las muléculas en disolución que son de un tipo determinado. Los porcentajes molares son las fracciones molares multiplicadas por 100.

Molaridad

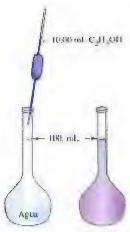
En los Capítulos 4 y 5 se introdujo la molaridad para proporcionar un factor de conversión que relacionara la cantidad de soluto y el volumen de la disolución y se utilizó en varios cálculos estequiométricos. Como se vio en ese momento,

Molalidad

Superiga que se prepara una disolución a 20 °C utilizando un matraz aforado calibrado a 20 °C. A continuación suponya que se culienta esta disolución hasta 25 °C. Al aumentar

 N.T. En esta escola de concentraciones, billón y trillón tienen el significado de dicha contidad un inglés, es decir. 10^9 y 10^{12} , respectivamente, en lugar de 10^{12} y 10^{18} respectivamente, en español. No obstante, la funma habitual en español, es referirse a pub y par para franciones de 10^{-9} y 10^{-12} , respectivamente.

RECUERDE» que l ppm = 1 mg/L. 1 ppb = 1 µg/L, yI ppt = 1 ng/L.



Franci agua disolución d = 0,963 g/m².

A FIGURA 14.1
Preparación de una disolución etanol-agua.
Ilustración del Ejemplo 14.1
Se añade una masstra de 10.00 mL de C₂H₂OH a un matraz aforedo con agua. La disolución se mezcla y se añade más agua lasta alcanzar el volumen total de 100.0 mL.

la temperatura desde 20 a 25 °C, la cantidad de soluto permanece constatte, pero el volumen de la disolución aumenta ligeramente (alrededor del 0.1 por ciento). El mimero de moles de soluto por futre, la molaridad, dismunge ligeramente (alrededor del 0.1 por ciento). La dependencia de la molaridad con la temperatura puede ser un problema en experimentos que exigen una precisión elevada. És decir, si la disolución se utiliza a una temperatura diferente de aquetía a la que fue preparada, su molaridad no es exactanços la que se escribió sobre la etiqueta. Una unidad de concentración que es malependiente de la temperatura y proporcional tembién a la fracción molar en disoluciones diluidas es la molalidad (m), el nómero de moles de soluto por kilogramo de disolución disolución en la que 1,00 mol de urea. CO(NH₂)₂, se disuelve en 1.00 kg de agua se describe como una disolución 1,00 mola? y se indica como 1,00 m en CO(NH₂). La molalidad se define como

Ejemplos ilustrativos

En et Ejemplo 14.1 la concentración de una disolución se expresa en varias formas diferentes. El calcula del Ejemplo 14.2 es quizas más típico: una concentración se converte de una unidad, molaridad, a otra, fracción molar.

EJEMPLO 14.1

Espresión de la concentración de una disolución en variar unidades. Se ha preparado una disolución de etanol-agua disolviendo $10,00\,\mathrm{mL}$ de etanol, $C_1H_1\Omega H(d=0,789\,\mathrm{g/mL})$ en un volumen suficiente de agua para obtener $100,0\,\mathrm{mL}$ de una disolución con una densidad de $0.982\,\mathrm{g/mL}$, (véxar la Figura 10,10, LCuál es la concentación de etanol en esta disolución expresada como (a) parcentaje en volumen; (b) precentaje en mass; (c) porcentaje en mass/volumen; (d) fracción molter. (e) porcentaje moltar. (f) moltaridad. (g) trotafidad?

Solución

(a) Porcentaje en volumen de etanol

prescentaje en volumen de etanol
$$=\frac{10,00 \text{ mL de etanol}}{100.6 \text{ mL de disolución}} \times 100\% = 111187$$

(b) Porcentaje en masa de etanol

mass de etanol =
$$10.00$$
 mL de etanol $\times \frac{0.789 \text{ g de etanol}}{1.00}$ mL de etanol $= 7.89 \text{ g de etanol}$

mass de disol. =
$$100.0 \,\mathrm{mL}$$
 de disol. $\times \frac{0.982 \,\mathrm{g}}{1.0 \,\mathrm{mL}}$ de disolución
= $98.2 \,\mathrm{g}$ de disolución

possessive en mass de claus
$$=$$
 $\frac{7.89 \text{ g de etanol}}{98.3 \text{ g de disolación}} \times 1000\% = 8.113\%$

(c) Porcentaje en masa/volumen de etasos

purcentage en onea (volumes de etanol =
$$\frac{7,89 \text{ g de etanol}}{100,0 \text{ m}} \times 100\%$$

 (d) Fracción motar de etanol Exprese la masa de etanol del apartado (b) en motes.

? mol
$$C_2H_2OH = 7.89 \text{ g } C_2H_2OH \times \frac{1 \text{ mol } C_2H_2OH}{46.07 \text{ g } C_2H_2OH} = 0.171 \text{ mol } C_2H_2OH$$

Calcule la masa de agua presente en 100,0 m£ de disolución

$$98.2 \text{ g disof.} - 7.89 \text{ g eranot} = 90.3 \text{ g agoa.}$$

Convierta a moles la masa de agua presente.

?
$$mot H_2O = 90.3 \text{ g H}_2O \times \frac{1 \text{ mot H}_2O}{18.02 \text{ g H}_2O} = 5.01 \text{ mot H}_2O$$

$$^2CHAOH = \frac{0.171 \text{ mot } C_2H_2OH}{0.171 \text{ g } C_2H_2OH + 5.01 \text{ g H}_2O} = \frac{0.171}{5.18} = 0.0330$$

(e) Porcentaje molar de cranot

porcentaje motas
$$C_3H_4OH = x_{CMOH} \times 100\% = 0.0330 \times 100\% = 3.30\%$$

(f) Molaridad de etanot

Divida los metes de etanol del apartado (d) por el volumen de disolución, 100.0 mL = 0.1600 L.

molaridad =
$$\frac{0.171 \text{ mol } C_1H_3OH}{0.1000 \text{ L. disol.}} = 1.71 \text{ M } C_2H_3OH$$

(z) Molalidad de etanol

Primero, exprese la masa de agua preseme en 160,0 mL, de disolución [de] apartado (d)] en kg.

? kg
$$H_2O = 90.3$$
 g $H_2O \times \frac{1 \text{ kg } H_2O}{1000 \text{ g } H_2O} = 0.0903 \text{ kg } H_2O$

Diffice este resultado y los males de C₂H₃OH del aportado (d) para establecer la mulalidad.

$$molalidad = \frac{0.171 \text{ mol } C_2H_3OH}{0.0203 \text{ kg } H_2O} = t_189 \text{ m } C_2H_5OH$$

Ejemplo práctico A: Una disolución que contiene 20,0 per cento en volumen de etanol, se encuentra que tiene una densidad de 0,977 g/ml., Utilize este techo, junto con los datos del Ejemplo 14.1, para culcular el poccentaje en masa del etanol en esta disolución.

Ejemplo práctico 8: Una maestra de 11,3 mL de CH₂OH ($d = 0.793 \, g/mL$) se discolve en una cantidad de agua suficiente para obtener 75,0 mL de una dataleción de densidad $0.980 \, g/mL$. ¿Cuál es la concentración de la disotución expresada como (a) fracción nodar de $10.980 \, g/mL$. (b) molaridad de CH₂OH; (c) molaridad de CH₂OH?

EIEMPLO 14.2

Conversión de la metaridad en fracción motar. El amonfaco del laboratorio es NH₃(aq) 14,8 M con una densidad de 0.8980 g/ml., ¿Cuál es la x₈₄₁, in en esta disolución?

Solución

No se ha establecido el volumen de disolución, lo que sugiere que acestro cálculo poste basarse en cualquier volumen fijado a nuestra elección. Un volumen exaveniente para trabajar es un litro. Hay que determinar el número de moles de NH_3 y de H_1O en un litro de disolución.

moles de NH₃ = 1,00 L
$$\times \frac{14.8 \text{ mol NH}_3}{1 \text{ L}} = 14.8 \text{ mol NH}_3$$

Para obtener les mules de H₂O se puede proceder de la forma siguiente:

masa de disot.
$$\sim$$
 1000,0 mL disot. $\times \frac{0.8980 \, \mathrm{g}}{1.0 \, \mathrm{mL}}$ disot. \sim 898,0 g disot.

massa de NH
$$_3=14.8$$
 mol NH $_3 \times \frac{17.03~g~NH_3}{1~mol~NH_3}=252~g~NH_3$

nstsa de
$$H_2O = 868,0$$
 g disol. -252 g $NH_3 = 646$ g H_3O

moles de
$$H_2O = 646 \text{ g H}_3O \times \frac{1 \text{ mol H}_2O}{18,02 \text{ g H}_2O} = 35.8 \text{ mol H}_2O$$

$$x_{\text{SH}_1} = \frac{14.8 \text{ mol NH}_2}{14.8 \text{ mol NH}_3 + 35.8 \text{ mol H}_2O} = 0.292$$

Ejemplo práctico A: Una disolución acuosa de gliverion (glicerol), C_el₁(OH)₆ de 16,00 per escrito en masa, tiene una densidad de 1,037 g/mL_m ¿Cuát es la fracción umbar de C_eH₆(OH)₁ en escridisolución?

Ejemplo práctico B: Usa disolución acuesa de sacarosa, $C_{12}H_{12}O_{11}$, de 10.00 por ciente en masa, tiene una densidad de 1.040 g/mL, χC uál es (a) la motaridad; (b) la metalidad: y (e) la fracción motar de $C_{12}H_{22}O_{11}$ en esta disolución?

14.3 Fuerzas intermoleculares y procesos de disolución

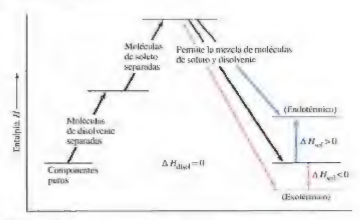
Incluso si salamente un poco de agua entra en el depósito de comhustible de un automóvit, el motor no hará bien el encendido. Este problema no tendria lugar si el agua fuera soluble en la gasolina, pero ¿por qué el agua no forma disoluciones con la gasolina? Para comprender un proceso, podemos mativar a veoes las necesidades de energía de dicho proceso; este método peede ayudamos a explicar purqué algunas substancias se mezelan para formar disoluciones y otras no. En esta sección nos comuremos en el comportamiento de las motéculas en disolución, específicamente en las fuerzas intermoleculares y su contribución a la energía requerida para el proceso de disolución.

Entalpía de disolución

En la formación de algunas disoluciones, se code culor a los atrodedones y en muchos otros casos se absorbe calor. Una entalpia de disolución, $\Delta H_{\rm sol}$ puede medirse más fácilmente; por ejemplo, en el calorímetro de taza de café de la Figura 7.6, pero ¿por que algunos precesos de disolución son exotératicos mientras que otros son endotérmicos?

Piense en términas de una aproximación de tres etapas pera $\Delta H_{\rm sol}$. Primero, las nunléculas de disolvente deben separarse entre sí para hacer sitio a las moléculas de soluto. Esto consumirá alguna energía para vencer las fuerzas de atracción entre las moléculas de disolvente. Como resultado, esta capa debe ser enduaérmica: $\Delta H > 0$. Segundo, las moléculas de soluto deben separarse también entre sí. Esta etapa, asimismo, consume energía y debe ser codotérmica. Finalmente, puede imaginarse que las moléculas separadas de soluto y disolvente se atraigam entre sí. Estas atracciones llevarán a un mayor acureamiento entre las moléculas y debe fiberarse energía. Esta es una etapa exotérmica: $\Delta H < 0$. La entalpía de disolución es la sume de las tres variaciones de entalpía que se han descrito, y dependiendo de sus valores relativos, $\Delta H_{\rm sol}$, será positivo (endotérmico) o negativo (exotérmico). Este proceso de tres etapas se resume mediante la Ecuación (14.1) y en la Figura 14.2.

$$\Delta H_{rea} = \Delta H_r + \Delta H_b + \Delta H_c \qquad (14.1)$$



A FIGURA 14.2

Diagrama entálpico de la formación de una disolución

El proceso de disolución es endorérmico (flecha azol), exotérmico (flecha roja) o tiene $\Delta H_{\rm eff} = 0$ (flecha negra), dependiendo de la magainad del cambio de entalpía en la etapa de mezela

В В

▲ FIGURA 14.3 Representación de las fuerzas intermoleculares en una disolución

Las fuerzes intermoleculares de atracción representadas aquí medianar resortes tienen lugar entre: (1) moléculas de disolvente A (amarillo), (2) moléculas de soluto B (rojo), y (3) medéculas de disolvente A y de soluto B (rorosija).

Fuerzas intermoleculares en mezclas

A partir de la Écuación (14.1) puede verse que la magnitud y el signo de $\Delta H_{\rm eff}$ dependen de los valores de los tres términes $\Delta H_{\rm eff}$, $\Delta H_{\rm in}$, y $\Delta H_{\rm in}$, fistos, a se vez, dependen de las intensidades de los tres tipos de fuerzas intermoleculares de atracción representadas en la Figura 14.3. En el siguiente tratamiento se describen quatro posibilidades para las intensidades relativas de estas fuerzas intermoleculares.

- 1. Si todas las fuerzas intermoleculares de atracción que se muestran en la Figura 14.3 sen del mismo tipo y de la misma intensidad, las moléculas de soluto y disolvente se mezclan af azar. Se obtiene una mezcla homogénea o disolnción. Debido a que las propiedades de las disolnciones de este tipo pueden predectise generalmente a partir de las propiedades de los componentes puros, se denominan disoluciones ideales. En la formación de una disolución ideal a partir de sus componentes no hay una variación neta de entalpía, y ΔH_{ml} = 0. Esto significa que ΔH, en la Ecuación (14.1) es igual en magnitud y de signo opuesto a la suma de ΔH_m y ΔH_k. Muchas mezclas de hidrocarburos líquidos se ajustan o se acercan mucho a esta descripción (vénae la Figura 14.4).
- 2. Si las fuerzas de atracción entre moléculas diferentes exceden a las que tienen lugar entre moléculas iguales, también se forma una disolución. Sin embargo, las propiedades de dichas disoluciones, por lo general, no pueden predecirse; las diso-

FIGURA 14.4

Dos componentes de una disolución casi ideal

Piense en el grupo — CH₁ del tolueno (b) como una pequeña "joroba" sobre el anillo de berecno plano (a). Las sustancias con estructuras moleculares serrejantes tienen fuerzas de alrocción intermoleculares parecidas.

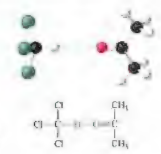




(B)

(b)

▶ FIGURA 14.5 fuerza intermolecular entre moléculas diferentes que conducen a una displución no ideal El enlace de hidrógeno entre exsidentas de CHCl₃, clambiarno, y (CH₂)/CO, acetuna, preshace (servas de streeción entre moléculas diferentes que superen a las que existen entre las moléculas iguales.



luciones no son ideales. Las interacciones entre moleculas de soluto y de disolvente ($\Delta H_{\rm e}$) liberan más calor que el calor absorbido para separar las moléculas de disolvente y de solute ($\Delta H_{\rm n} + \Delta H_{\rm h}$). El proceso de disolución es existermico ($\Delta H_{\rm nd} < 0$). Las disoluciones de acetona y cloroformo se ajustan a este tipo. Como se sugiere en la Figura 14.5, se establecea enfaces de tadrógeno debiles entre los dos upos de moléculas, pero las condiciones para el enface de hadrógeno no se dan en cada uno de los tiquidos puros por separado. $^\circ$

- 3. Si las fuerzas de atracción entre las moléculas de soluto y disolvente son algo mas débites que entre moléculas del mismo tipo, se puede producir la mazela completa, pere la disolveión que se forma es no ideal. La disolveión trene una entalpía mayor que los comportentes puros, y el proceso de disoltución es endorérmico. Este tipo de comportamiento se observa en mezclas de disolfuno de carbono (CS₂), un líquido no polar, y acetona, un líquido polar. En estas mezclas las moléculas de acetona son atraídas por otras moléculas de acetona por interacciones dipolo-dipolo y, por tanto, muestran una preferencia per otras moléculas de acetona como vecnas. Al final de esta sección se explica cómo es pesible que un proceso de disolveión sea endorérmico y sin embargo se produzea.
- 4. Finalmente, si las fuerzas de atracción entre moléculas diferentes son mucho más débiles que entre moléculas semejantes, los componentes permanecen segregados en una mezela heterogénea. La disolución no tiene lugar en una extensión significativa. En una mezela de agua y octano (un componente de la gasolina) fuertes enfeces de hidrógeno mantienen unidas a las moléculas de agua en agregados. Las moléculas de octano no polures no son capaces de ejercer una fuerza atractiva intensa sobre las moléculas de agua, y los dos liquidos no se mezelan. Así, ahora tenemos una respuesta a la cuestión de por qué el agua no se disuelve en la gasolina, planteada al comienzo de esta sección.

Como resumen bastante simplificado de los cuatro casos descritos en los párrafos precedentes, puede decirse que "semejante disactive a semejante". Es decir, las substancias con estructuras moleculares parecidas tienen probabilidades de presentar fuerzas de arracción intermoleculares semejantes y de ser solubles entre sí. Las substancias con estructuras diferentes no tienen probabilidades de formar disoluciones. Por saquesto, en mechos casos las estructuras pueden ser en parte semejantes y en parte diferentes. Entonces se trata de establecer qué parte es más impertuate, una cuestión que se examina en el Ejemplo 14.5.

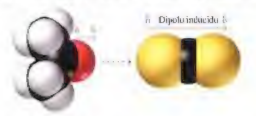
^{*} En la major parte de los tasos, los áterios de H unidos al átorios de C no pueden participar en enlaces de Eddrégeurs. Sin embargo, en sun molécula croso CHCl, les tres áterios de Cl iterieu un hache electro de atractión electrónica sobre los electrones del enlace C-H (µ = 1,01 D). El átorio de H es atrados a opotomación lagado en par selación de electrones sobre de discricos de O del (CH.), CO, pero no lugia los átorios de Cl de strea moléculas de CHCl₃.



¿Está preguntándose...?

¿Qué clase de fuerzas intermoleculares existen en una mezda de disulturo de carbono y acetona?

El disulfuro de carbeno es una molécula no polar, de forma que en la sustancia pura las únticas fuerzas intermoleculares son las débules fuerzas de dispersión; el disulfuro de carbeno es un liquido volátil. La acetena es una molécula polar y en la sustancia pura las fuerzas dipolo-dipole son fuertes. La acetona es algo menos yolátil que el disulfuro de carbeno. En una diselución de acetona en disulfuro de carbeno, les dipoles de las meléculas de acetona palasizan las moléculas de disulfuro de carbeno, dando lugar a interacciones dipole-dipola inducido.



Las fuerzas dipolo-dipolo inducido entre las moléculas de acetora y disulfuro de carbono sen más débides que las interacciones dipolo-dipolo entre las moléculas de acetona, haciendo que las moléculas de acetona sean rebaixamente menos estables en sus disoluciones con disulfues de carbono que en acetona pura. Como resultado, las mezclas acetona-disulfuro de carbono son disoluciones no ideales.

EJEMPLO 14.3

Utilización de las fuercas intermoleculares para predecte la formación de la disobación. Pronostique si debe esperar que se forme una disobación en cada una de las mezclas siguientes y si la disobación es probable que sea ideal. (a) alcohol etilico, CH,CH,OH, y agua (HOH). (b) les histoxarbaros hexano, CH,(CH,),CH₁, y octano, CH₁(CH,),CH, (c) octanol, CH₁(CH-),CH-OH. y agua (HOH).

Solución

- (a) Si imaginamos el agua como H—OH, el alectrol cultico es semejante al agua. (Simplemente substituyendo el grupo CH,CH,— por uno de los atomes de H en el agua.) Ambres moléculas satisfacen los requisites del enlace de tédrógeno como fueriza intermolecular importante. Sin embargo, prohablemente, las fuerzas de los enlaces de hidrógeno entre moléculas senejantes y distintas son diferentes. Debe esperanse que el alcumulaction y el agua funtace disoluciones ao tilentes.
- (b) En el besano la cadena de carbono tiene una longitud de seis átontos y en el octuno de ocito, Ambas substancias son petencialmente no polares, y las fuerzas atractivas intermoleculares, del tipo dispersion, deben ser bastante semejantes, en la diseñación y en los líquidos puros. Debe esperanse que hamen una disofoción y que
- (c) A primera vista, este caso puede parecer semejante al (a), con la substitución de un grupo hidrocarbonado por un nicomo de H en H-OH. Aqui, sin embargo, la cadena de carbono tiene una longitud de la cadena de carbono es mucho más importante que el grupo -OH terminal para establecer las propiedades físicas del cotanol. Visto desde esta perspectiva, el cetanol y el agua son bastante designades. No debe expentiva que formen una distribución.

RECUERDE >

que las disoluciones ideales o casi ideales no son demasitato frexuentes. Requieren que el disolvente y el soluto (o solutes) lengen tata estractura hastante sestepante

► El alcohal Istitico. CH,CH,CH,CH,OH, nene cara, sobabilidad fimitada en agua, 9 gramos en 100 gramos de agua. Las solubilidades en agua de los alcohales disminayen can basiante rapidez a partir de que la cadeva hidrocarbonada aumemo por escenna de esistro. Ejemplo práctico A: ¿Cuál de los siguientes conquestos orgánicos piensa que es más fácilmente soluble en agua? Expliquelo.

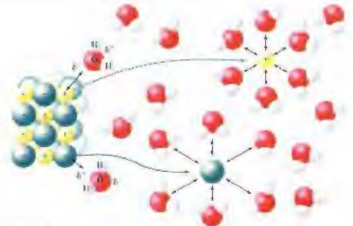


Ejemplo práctico B: χ En qué disolvente es probablemente en és soluble el I_B en agua o tetracionam de carbono? Expliquete.

Formación de disoluciones iónicas

Para establecer los requisitos de energia para la fermación de disoluciones acuosas de compuestos iónicos, veamos el proceso representado en la Figura 14.6. Se muestran dipolos de agua agregados abrededor de iónes en la superficie de un cristat. Los extremos negativos de los dipolos de agua apuntan hacia los iones positivos y los extremos posativos de los dipolos de agua hacia los iones negativos. Si estas fuerzas de atracción intendipolo son suficientemente intensas para venere las fuerzas de atracción interiónicas en el cristal, tendrá lugar lo disolución. Por ntra parte, estas fuerzas ion-dipolo continúan actuando en la disolución. Un ion rodeado por un agregado de moléculas de agua se dice que está hidratado. La energía se desprende cuando los iones se hidratan. Cuanto mayor es la energía de hidratación comparada con la energía necesaria para separar los iones a partir det cristal jónico, será más probable que el sólido iónico se disuelva en agua

Una vez más puede utilizarse un proceso hipotético de tres etapas para describir la disolución de un sólido idnien. La energia necesaria para disociar un until de un solido





A HIGURA 14.6

Disolución de un cristal iónico en agua

Los factores clave en el proceso de disolución son la formación de agregados de los dipolos de agua alrededor de la superficie del cristal tónico, y la formación de iones hidratados en la disolución.

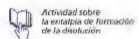
Animación sobre la disolución de NaCl en agua La energia de red se discutió en la Sección 13.9

iónico en iones gascusos separados, proceso endutérmico, tiene el mismo valor que la energía de sed, *cambitado de signo*. Se libera energía en las dos etapas siguientes, hidratación de los cationes y antiones gascosos. La entalpía de disolación es la sutua de estos tres unlores de AH, descritos a continuación para el NaCl.

$$NaCl(s) \longrightarrow Na^*(g) + Cl^*(g)$$
 $\Delta H_s = (-energia de real de NaCl) > ll^*$
 $Na^*(g) \xrightarrow{H_1O} Na^*(aq)$ $\Delta H_2 = (energia de hidratación de Na^*) < 0$
 $Cl^*(g) \xrightarrow{H_1O} Cl^*(aq)$ $\Delta H_3 = (energia de hidratación de Cl^*) < 0$
 $NaCl(s) \longrightarrow Na^*(aq) + Cl^*(aq)$ $\Delta H_{sq} = \Delta H_s + \Delta H_2 + \Delta H_3 \approx +5 \text{ kJ/mod}$

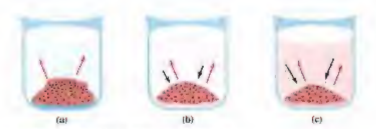
La disolución de clururo de sociio en agua es *endotérmica*, corao también es el caso para la graa mayoria, abrededor del 95 por ciento, de los compuestes iónicos volubles. ¿Por qué se disorbe en agua el NaCl si el proceso es endetérmico? Se pedría pensar que un proceso endotérmico no tendrá lugar debido al aumento de la emalgía. Puesto que se observa que el NaCl se dissolve en agua, debido al aumento de la emalgía. Puesto que se observa que el NaCl se dissolve en agua, debe existir un factor que no se ha tenido en cuenta o que no conocernos. De beche, es necesario tentar en consideración *dos* factores para determinar si un proceso tentra lugar espositáneamente. La variación de entalpía es sólamente uno de ellos. El otro factor, que se introducirá en la Socción 20.2 y se denomina *entropia*, se referre a la tendencia natural de las particulas microscópicos, átomos, iones o moléculas a dispersarse en el espacio disponible. La situación de dispersión de las particulas microscópicos en NaCl(aq) comparado con NaCl(s) puro y H₂O(l) compensa el aumento de +5 kJ/mol de la entalpía en el proceso de disolución. En resumen, si el haporécio proceso de tres etapas para la formación de la disolución es *exterimico* se expera que tenga lugar la disolución, pero tembién se expera que se forme una disolución para un proceso de disolución endotérmico, siempre que ΔH₂₀₁ no sea demasiado grande.

14.4 Formación de la disolución y equilibrio



En la sección previa se describió lo que sucede a nivel molecular o microscopico cuando se forman disoluciones. En esta sección se describirá la formación de la disolución en relación a los fenómenos que pueden observasse realmente; es decir, una visión "traccioscópica".

La Figura 14.7 sugiere lo que sucede cuando se mezclan un soluto sólido y un disolvente liquido. Al principio sólo tiene lugar la disolución, pero pronto llega a ser cada vez más importante el proceso inverso de cristalización, y algunes átomos, tunes, o molécu-

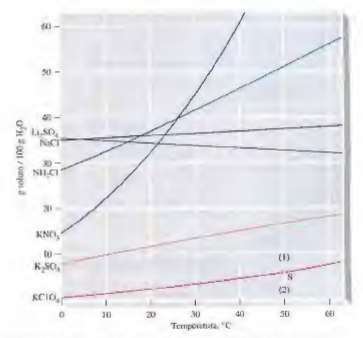


▲ FIGURA 14.7 Formación de una disolución saturada

Las tongáludes de las flechas representan la velocidad de disolución (1) y la velocidad de cristalización (4). (a) Al principio, cuando el saluto se culora en el disolución sobo tuna lugar la disolución. (b) Despues, la velocidad de cristalización llega a ser significativa. (c) La disolución tlega o satur saturada cuando se igualan las velocidades de disolución y de cristalización.

➤ En algunas disoluciones el soluto y el disolvente son miscibles, se disuelven en todas las proporciones. La disolución nunca llega a ser saturada. Las disoluciones alcohol estitico agua son un ejemplo. las disaeltos vuelven al estado no disaelto. Cuando la disolución y la cristalización menen lugar a la misma velocidad, la disolución se encuentra en un estado de equilibrio dinámico. La cartidad de soluto disaelto permanece constante con el tempo, y la disolución se dice que es una disolución saturada. La concentración de la disolución saturada se denomina sulubilidad del soluto en el disolvente dado. La solubilidad varía con la temperatura, y se denomina curva de solubilidad a una gráfica solubilidad-temperatura. La Figura 14.8 muestra algunas curves de solubilidad.

Si al preparar una disolución se parte de menos soluto del que estaria presente en una disolución saturada, el soluto se disuelve completamente, y la disolución es uo saturada. Por otra parte, supungamos que se prepara una disolución saturada a una temperatura y después cambiamos la temperatura hasta un valor para el que la solubidad es menor (generalmente esto significa una temperatura menor). Normalmente el exceso de soluto cristaliza desde la disolución, peno ceasionalmente todo el soluto puede permanecer en la disolución. Como la cantidad de soluto es mayor que en una disolución saturada, se dice que es una disolución sobresaturada. Una disolución sobresaturada es inestable, y si ve agregan unos pocos cristales de soluto para servar como particulas sobre las que puede tener hugar la cristalización, el exceso de soluto cristaliza. La Figura 14.8 muestra cómo pueden representarse las disoluciones no valturada y vobresaturada con una curya de solubilidad.



▲ FIGURA 14.8 Solubilidad en agua de algunas sales en funcion de la temperatura Las solubilidades paeden expresarse de varias funcias: como molaridades, percenaje en masa o, como en la figura, en granos de soluto per 100 g de H₂O. Para cada curva de solubilidad, como se muestra aqui pera el KCIO₂, los puntos soluto la cueva (8) representan disoluciones saturadas. Las regimes per enchau de la curva (1) corresponden a disoluciones sobresaturadas y por debajo de la curva (2), a disoluciones no suturadas.

La solubilidad en función de la temperatura

Como observación general, la solubilidad de las substancias iónicos *numenta* al numentar la temperatura en el 95 por ciento de ellas, Las excepciones a esta generalización tienden a encontrarse entre compuestos que contienen los aniones $\mathrm{SO_2}^{2^+}$, $\mathrm{SO_4}^{2^+}$, $\mathrm{AsO_4}^{3^+}$, y $\mathrm{PO_4}^{1^+}$.

En el Capítulo 16 se aprenderá a predecar como una situación de equitiono cambia con carrables como la temperatura y la presión antizando el principio de Le Châtelter. Una forma de exponer este princípio es que el calor añadido a un sistema en equilibrio estimula la absorción de calor a reacción endotérmica. Esto sugiere que cuando $\Delta H_{\rm eff} > 0$, el aumento de la temperatura estimula la disolución y aumento la solubilidad del solutio. A la inverso, si $\Delta H_{\rm eff} < 0$ (exotérmica), la solubilidad disminaye el aumento la temperatura. En este caso la cristalización, al ser endotérmica, está más favorecida que la disolución.

Debe tenense cuidado al aplicar la relación que acabamos de describir. El vator particular de $\Delta H_{n,l}$ que establece si la solubilidad aumenta o disaminuye al aumentar la temperatura es el vator asociado exa la disolución de una pequeña cantidad de soluto en una disolución que ya está saturada o está muy próxima a serlo. En algunos casos este efecto calceffico es completamente diferente del que se observa añadiendo un saduto al disoluente puro. Por ejemplo, cuando se disuelve NaOH en agua se observa un claro aumento de la temperatura, un proceso *exotérmico*. Este becho sugiere que la solubilidad del NaOH en agua debe disminuir al subir la temperatura. Sin embargo, lo que se observa es que la solubilidad del NaOH en agua aumentar la temperatura. Este es debado a que cuando se añade una pequeña caeridad de NaOH a una disolución que está ya próxima a la saturación, se *absorbe* calor, no se desprende.

Cristalización fraccionada

Los compuestos sintetizados en las teacerones químicas generalmente no son puros, pero el aumento de las solubilidades con la temperatura para la mayoría de los sólidos, proporciona le base para un método sencifio de purificación. Normalmente, el sólidos, proporciona le base para un método sencifio de purificación. Normalmente, el sólido impuro consta de una proporción elevada del compuesto deseado y proporciones menores de las impurezas. Suporgamos que tanto el continuesto como las impurezas son solables en un disolvente particular y que se prepara aña disolución concentrada a una temperatura elevada. Después se enfina la disolución concentrada. A temperaturas más bajas la disolución llega a ser saturada en el ceropuesto deseado. El exceso de compuesto cristalizado. Las impurezas permanecen en la disolución debido a que la temperatura es aún demasiado detevada para que estas cristalización. Este método de particación de un sólido se denomina cristalización fraccionada o recristalización y se describe en la Figura 14.9. El Ejemplo 14.4 ilustra cómo se pueden utilizar las corvas de solubilidad para predecir el resultado de una cristalización fraccionada.

EJEMPLO 14.4

Aplicación de las datas de solabilidad en la cristalización fraccianada. Se prepara una disolación ahadiendo 95 g de NH₂Cl a 200,0 g de H₂O u 60 °C. (a) ¿Qué maso de NH₂Cl recristálizerá cuándo se entría la disolación hasta 20 °C? (b) ¿Cóme puede mejorarse el rendimiento de NH₂Cl?

Esce es el comperamiento habitual, pero a veces una o nels impurezas preden formar una disolución sulida con el compuesto que está recristalizando. En estes casos la recristalización sercilla no puede milizarse como un método de parificación.



▲ FIGURA 14.9

Recristalizaçión do KNO₁

Cristales inceltoros de KNO₁

procedentes de una disolación

acuosa de KNO₁ y CuSO₁

(cunxo impurezo). El color azal

pálido de la disolación se

produce por los iones Cu³⁻, que

percessecen en disolación.

^{*} El sábits en equilibrio con Na(Ológa) saturado en un interente de temperaturas atretedos de 25 °C es NaCH+H, Ols), itualmente to que se la excato discutionão es la dependenção de la sobolistad de este finita-

Solución

(a) A partir de la Figura 14.8 se observa que la solubilidad del NH₂Cl a 20°C es 37 g de NH₂Cl / 100 g de H₂O. La caratidad de NH₂Cl en la disolución satunada a 20°C es

$$200.0 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{37 \text{ g NH}_3\text{CI}}{160 \text{ g H}_2\text{O}} = 74 \text{ g NH}_3\text{CI}$$

La massi recristalizada de NH₂CL es 95 - 74 - 31 e NH₂CL

(b) El rendimiento de NB₂CI en (a) es más bien bajo, 21 g, de 95 g, o el 22 por ciento. Puede mejerarse: (1) Lu diselución a 60 °C, si bien es concentrada, m está si turada. Una disolución saturada a 60 °C tiene 55 g de NH₂CI/100 g de H₂O. Así, fos 95 g de NH₂CI accesitan menos de 200,0 g de H₂O para preparar una ciención saturada. A 20 °C, una camidad menor de disolución saturada tendría menos NH₂CI que en (a), y el rendimiento de NH₂CI recristalizado sería mayon. (2) En togar de enfinar la disolución hasta 20 °C, y debe recristalizar más sólido. (3) Otra posibilidad del NH₂CI es menor que a 20 °C, y debe recristalizar más sólido. (3) Otra posibilidad adicional es portir de una disolución a una temperatum mayor de 60 °C, por ejemplo, próxima a 100 °C. La masa de agua necesaria para la disolución sa unada sería menor que a 60 °C. Observe que las opciones (1) y (3) requieren cambiar las condiciones utilizando una cantidad distinta de agua de la específicada originalmente.

Ejemplo práctico A: Calcule ta cantidad de NH₂Cl que se obtendrio si se siguen las indicaciones (1) y (2) de la parte (b).

(Sugerencia: utilice los datos de la Figura 14.8. ¿Qué masa de agua se necesita para conseguir una disolación saturada que contenga 95 g de NH,Cl is 60 °C?)

Ejempto práctico En Utilice la Figura 14.3 para assancia las curvas de sobiablidad de las tres soles de potasio: KClO₃, K₂SO₄ y KNO₃: Si las discluciones saturadas de cada ana de es tas sales a 40 °C se enfrían basta 20 °C, clasifique las sales en orden del percentaje de rendimiento más alto para la recristalización

7991

RECUERDE >

que la cristalización fraccionada

aumenta su pendiente de terma

promanciada con la temperatura

funciona mejor cuando (n) las

camidades de imporezas son

pequeñas y (b) la curvo de solubilidad del soluto descedo

▲ FIGURA 14.10
Efecto de la temperatura sobre la solubilidad de los gases.
El pre disuelto en agua so desprende a medida que se calienta el agua, incluso a temperaturas may pro desajo del puero de entilición.

14.5 Solubilidad de los gases

¿ Por que burbujea un hote de refrenco reción abierto, y por que deja de burbujear después de un técnipo? Para responder a preguntas como estas se necesita comprender las solubilidades de los gases. Como se verá en esta sección, el efecto de la temperatura es geocratmente diferente del observado para solutos sófidos, y la presión de un gas afecta mucho a su solubilidad.

Efecto de la temperatura

No es posable bacer una generalización que incluya fudos los aspectos acerca del efecto de la temperatura sobre las solubilidades de los gases en diferentes disolventes. No obstante, es realmente cierto que las solubilidades de la mayoria de los gases en agua disolimente al aumentar la temperatura. Esto es cierto, por ejemplo, para el NAgl y Oglg. los componentes mayoritarios del aire, y la del misma aire (réase la Figura 14-10). Este hecho ayuda a explicar porqué muchas especies de peres sólo gatedes sobrevivir en agua fria. En agua templuda no hay suficiente aire (oxígeno) disuello para mantenerlos vivos.

Para disoluciones de gases en disolventes orgánicos, la situación es a menudo la inversa de la que acabamos de describir; esto es, los gases pueden ser más solubles a temperaturas más altas. El comportamiento de la solubifidad de los gases nobles, en agua es más complejo. La solubifidad de estos gases disminuye al aumentar la temperatura, alcanzando un mutran a una cierta semperatura; después trende a invertirse el sentido de la variación de la solubifidad, el gas es más soluble al aumentar la temperatura. Por ejemplo, pasu el helio a 1 aum de presión, este mínimo de solubilidad en agua se alcanza a 35 °C.



♣ Una botella de agua. enrhonatada (pascusa) sin almir está bajo una presión elevada de CO₄(g). Si se abre la botella, la presión se reduce rápidamente y se desprende un peco de CO₂(g). de la disolución en forma de buebujas.



Animation sobre la levde Menry



 Para evinur la simución. dolorosa y peligrosa de la narcexis, les buceadores debers ascender a la superficie no demasiado rápidamente desde grandes profundidades (reizae final de esta sección).

Efecto de la presión

La presión afecta a la solubilidad de un gas en un liquido mucho más que la temperatura. El químico molês William Henry (1775-1836) encontro que la solubilidad de un gas comienta a medida que la presión del gas se aumenta. Una expresión matemática de la ley de Henry es

$$C = k \cdot P_{\text{rev}} \tag{14.2}$$

En esta ecuación, C representa la solubilidad de un gas en un disolvente determinado, $P_{\rm so}$ es la presión pareial del gas sobre la disolución, y k es una constante de proporcionalidad. Para evaluar la constante de proporcionalidad k es necesario tener una medida de la solubilidad del gas a una presión y temperatura emiocidas. Por ejemplo, la sidubilidad en agua del N₂(g) a 0 °C y 1,00 atm es 23,54 mL de N₁ por litro. La constante de la ley de Henry, k, es

 $k = \frac{C}{P_{\text{max}}} = \frac{23,54 \text{ mJ. N}_2/1}{1,000 \text{ atm}}$

Supongames que se desea aumentar la solubilidad del N₂(g) hasta un valor de 100,0 mL de No por libro. La Ecuación (14.2) sugiere que para lograrlo se puede aumentor la presión de N₂(g) sobre la disolución. Esto es,

$$P_{N_1} = \frac{C}{E} = \frac{100.0 \text{ mt. N}_2/1}{(23.54 \text{ mt. N}_2/1)/1.00 \text{ atm}} = 4.25 \text{ atm}$$

En ocasiones es necesario cambiar las unblades utilizadas para expresar la solubilidad de un gas al mismo tiempo que se cambia la presión. Esta variación se illustra en el Ejemplo 14.5.

EJEMPLO 14.5

Unityzación de la ley de Hamy: A 0 °C y una presión de O, de 1,00 atm, la saturatidad del O,(e) en agua es 48,9 ml , de O₂ por litro. ¿Cuál es la molaridad del O₂ en una disolución acuresa saturada cuando el O₂ está sometido a su presión parcial normal en aire, de 0.2095 atm?

Solución

Considere que el problema tiene dos partes. (1) Determine la melaridad de la disolución saturada de O₂ a 0 °C y 1 arm. (2) Utilice la ley de Henry en la forma indicada anteriormente.

Determine la molaridad del O_2 a 0 °C cuando $P_{O_2} = 1$ atm

Calcule la constante de la ley de Henry.

$$k = \frac{C}{P_{\text{sax}}} = \frac{2,18 \times 10^{-1} \,\text{M} \,\text{O}_2}{1,00 \,\text{atm}}$$

Aptique la ley de Henry.

$$C = k \times P_{st} = \frac{2.18 \times 10^{-2} \text{ M O}_3}{1.00 \text{ atm}} \times 0.2095 \text{ atm} = 4.57 \times 10^{-2} \text{ M O}_3$$

Ejemplo práctico A: Utilice los datos del Fjemplo 14.5 para determinar la presión par cial del O, sobre una disolución acuasa sasurada de O, a O °C. La concentración de O, en la disolución es 8,23 × 10 ° M Os.

Ejemplo práctico B: En un manual de datos se encuentra que la solubilidad del menóxido de carbeno en agua a 0° C y 1 etm de presión es 0.0354 mL de CO per midifico de H-O. ¿Cual debería ser la presión del CO(g) sobre la disolución para obtener una concentración 0,0100 M. de CO?







▲ FIGURA 14.11
Efecto de la presión sobre la solubilidad de un gas La concentración de pas disuelto (undicado por la intensidad del color), es propoccional u la presión del gas sobre la disolución (indicado por la densidad de los puntes)

Abora es cuando podemas racionalizar la ley de Henry: en ma disolución saturada la velocidad de evaporación de las moléculas de gas desde la disolución y la velocidad de condensación de las moléculas de gas en la disolución son iguales. Estas velocidades de penden del namero de moléculas por unidad de volumen. A medida que el aúmero de ma lecidas por unidad de volumen aumenta en el estada gascose, a traves de sin aumento un la presión del gas, el número de moléculas por unidad de volumen debe aumentar también en la disolución, a través de un numento en la concentración. La Figura 14.11 ilustra esta paronamiento.

Se observa una aplicación práctica de la ley de Henry en los refrescos con gas. El gas disuelto es dióxido de carbono, y cuanto mayor es la presión de gas mantenida sobre la bebida curbónica más se disuelve el CO₂. Cuando se abre un bote de bebida guscosa, se piesde algo de gas. A medida que dismiraye la presión de gas sobre la disolución, el CO₂ disuelto es expadado normalmente con suficiente rapidez para producir borbujeo. En los virus espirmosos el CO₂ disuelto se encuentra también hajo presión, pero el CO₂ se produce por un proceso de fermantación dentro de la botella, en lugar de ser añadido arabinidamente como en la bebida carbónica.

Burear en la profundidad del mar nos proporciona una vez más etro ejemplo de la ley de Henry. Los buceadores deben llevar un saministro de arre para respirar mientras permanecen bajo el agua. Si permanecen sumangidos durante un ejerto tiempo, los buceadores deben respirar aixe comprimido. Pero, el arre a alta presión es unucho mas soluble en la sangre y utros fluidos corporales que el aixe a presiones murnales. Coando un buceador vuelve a la superficie, el exceso de N.(g) disueito se desprende de los fluidos del euerpe como finas burbugas. Cuando el acenso a la superficie se hace demastado rapidamente, el N₁ se difunde fuera de la sangre demassiado rápidamente causando fuerte dotor en las extremidades y articulaciones, probablemente por interferencia con el sistema nervioso. Esta sinuación petigrosa, conocida como disbarismo o "burrachera de las profundidades", puede evitarse si el buceador asciende muy fentamente o permasece un tiempo en una cimara de descompresión. Otro método etienz es substituir el aire comprimido por una mezera de helio-oxígeno. El helio es menos soluble en la sangre que el nitrógeno.

La tey de Henry (*véase* la Ecuación 14.2) falla para gases a presiones elevadas; también falla si el gas se ioniza en agua o reacciona con agua. Por ejemplo, a 20 °C y con $P_{1001} = 1$ atm, una disclución saturada de HCl(aq) es aproximadamente 20 M. Pere pera preparar HCl 10 M no es necesario montener $P_{1001} = 0.5$ atm sobre la disclución, ni es $P_{1001} = 0.05$ atm sobre HCl I M. Ni siquiera es posible detectar HCl(g) sobre HCl I M por so clor. La nazón de ao poder detectarlo es que el HCl se ioniza en discluciones acuasas, y en discluciones diluidas prácticamente no hay moléculas de HCl.

$$HCI \xrightarrow{H(0)} H'(aq) + CI'(aq)$$

La ley de Henry se aplica sótamente al equilibrio entre las moléculas de un gas y las mismas *moléculas* en disolución.

14.6 Presión de vapor de las disoluciones

La separación de unos compuestos de otros es una tarca a la que los químicos se enfrentan frecuentemente. Si los compuestos son liquidos voláciles, a menudo esta separación puede lograrse por destilación. Para comprender el proceso de la destilación, se necesta tener alguna información sobre las presiones de vapor de las disoluciones. Además, el concermento de las presiones de vapor de las disoluciones nos permite tratar otres propiedades importantes de la disolución, tales como pantos de challición, puntos de fesión, y presiones osmóticas.

Para simphficar la discusión, se considerarán sólo disoluciones que contienen dos componentes, un disolvente A y un soluto B. En la década de 1880 el químico frances F.M. Recult encentró que un soluto disuelto disminuye la presión de vapor del disolvente. La ley de Raoult establece que la presión parcial ejercida por el vapor del disolvente sobre una disolución ideal, P_{h} , es el producto de la fracción moter del disolvente en la disolución, x_{h} , y la presión de vapor del disolvente puro a la temperature duda, P_{h}^{o} .

$$P_{s} = \chi_{s} P_{s}^{p} \tag{14.3}$$

La Ecoación (14.3) se refiere a la observación de Racult de que un soluto disuelto disminuye la presión de vapor del disolvente porque, si $x_A + x_0 = 1.00$, x_A debe ser menor que P_A ". Estrictamente hablando, la ley de Racult se aplica sólo a disoluciones ideales y a todos los componentes volájies de las disoluciones. Sin embargo, en disoluciones no ideales, la ley funciona nazenablemente bien pare el ditodvente en disoluciones didudats; por ejemplo, las disoluciones na que $x_{\rm disolucione} > 0.98$. Una discusión más detallada de la ley de Racult requiere la noción de entropía, que se mencionó brevemente al final de la Sección 14.3. Sin embargo, mejor que intentar la explicación abora, esperaremos hasta la Sección 20.3, después de haber hablado de la entropía.

EJEMPLO 14.6

Predicción de la presida de vapor de diselactores ideales. Las presiones de vapor de benceno y tobacho peros a 25 °C son 95,1 y 28,4 mmHg, respectivamente. Se prepara una disobación en la que las fracciones molares de benceno y tobacho son antises 0.500. ¿Cuáles son las presiones parciales del benceno y del tobacho sobre esta disobación? ¿Cuál es la presión de vapor total?

Solución:

En la Figura 14.4 virres que las discluciones de benceno-tolueno son ideales. És de esperar que la ley de Rapult se aplique a ambos componentes de la disclución.

$$\begin{split} P_{\text{benc}} &= z_{\text{benc}} P_{\text{benc}}^{h} = 0.500 \times 98.1 \text{ mmHg} = 47.6 \text{ mmHg} \\ P_{\text{bel}} &= z_{\text{isl}} P_{\text{benc}}^{h} = 0.500 \times 28.4 \text{ mmHg} = 14.2 \text{ numHg} \\ P_{\text{bel}} &= P_{\text{besc}} + P_{\text{bel}} = 47.6 \text{ mmHg} + 14.2 \text{ mmHg} = 61.8 \text{ mmHg} \end{split}$$

Ejemplo práctico A: Las presiones de vapor de hexano y pentano puros a 25 °C son 149,1 mmilg y 508,5 mailig, respectivamente. Si una disolución de hexano-pentano tiene una tracción molar de hexano de 0.750, ¿cuáles son las presiones de vapor de hexano y portano sobre la disolución? ¿Cuál es la presión de vapor total?

Ejemplo práctico 8: Calcule las presiones de vapor de benzeno, C₁H_e, y tolueno, C₁H_e, y la presión total a 25 °C sobre uma disobación con *masas* iguales de los dos liquidos. Utilice los datos de presión de vapor dados en el Ejemplo 14.6.

molares de les des componentes seu ambas (t.500, la presión de vapor total es exactamente la media de las presiones de vapor de les des componentes. Sin embargo, este es un caso muy especial.

Debido a que las fracciones.

EJEMPLO 14.7

Cálculo de la composición del capar en equilibrio con una disolución líquida. ¿Cuál es la composición del vapor en equilibrio con la disolución benceno-tolueno del Ejemplo 14.6?

Solucion

El cociente de cada presión pareial y la presión total es la fracción molar de ese componente en el vapor. (Esta es cora aplicación de la Ecuación 6.17.) La composición en fracción molar del vapor es

$$z_{\text{bare}} = \frac{P_{\text{loss}}}{P_{\text{loss}}} = \frac{47.6 \text{ mmHg}}{61.8 \text{ mmHg}} = 0.770$$
$$z_{\text{loss}} = \frac{P_{\text{loss}}}{P_{\text{loss}}} = \frac{14.2 \text{ mmHg}}{61.8 \text{ mmHg}} = 0.230$$

Ejemplo práctico A: ¿Cual es la composición del vapor en equilibrio con la disolución hexano-pentano descrita en el Ejemplo práctico 14.6A?

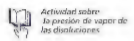
Ejemplo práctico B: "Cuáles la composición del vapor en equilibrio con la disolución benceno-tolueno descrita en el Ejemplo práctico 14.68?

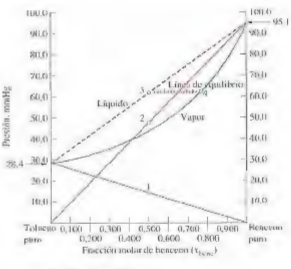
Equilibrio liquido-vapor. Disoluciones ideales

Los resultados de los Ejemptos 14.6 y 14.7, junto a diaco semejantes para otras disoluciones benegno tolneros, se han representado en la Figura 14.12. Esta ligura consta de cuatro líneas, tres rectas y uma curva, que cubren todo el intervallo de concentraciones.

La línea roja muestra cómo varía la presión de vapor del benceno con la composición de la disolución. Como el benceno obedece la ley de Raunti en las disoluciones herceno-tolueno. La línea roja tiene por ceuación $P_{\rm toru} = x_{\rm toru} P_{\rm toru}^{\mu}$. La línea aguil muestra cómo varia la presión de vapor dei tolueao con la composición de la disolución e indica que el tolueno también ebedece la ley de Raunti. La línea negra de trazos muestra cómo varia la presión de vapor total con la composición de la disolución. ¿Ha observado que cada valor de la presión representado por esta línea negra es igual a la suma de las presiones de las dos líneas rectas situadas debajo. El punto 3 representa la presión de vapor total (punto 1 - punto 2) de dia disolución benceno-tolueno en la que $x_{\rm toru} = 0.500$ (virase el Ejemplo 14.6).

Como se calculó en el Ejemplo 14.7, el vapor en equilibrio cun una displución en la que $x_{\rm loss}=0.500$ aún es más rico en benceno. El vapor tiene $x_{\rm loss}=0.770$ (punto 4). La línea que una los puntos 3 y 4 se demonian una línea de equilibrio. Imagine que establece una serie de líneas de equilibrio a través del intervalo de composición. Les extremos del vapor de estas líneas de equilibrio pueden unisse para formar la curva verde de la Figura 14.12. A partir de la situación relativa de las curvas de líquido y vapor puede verse que para disoluciones ideales de dos componentes, la fixe vapor es más rica que la fixe líquido en el componente más volútil.





Presión de vapor de tobacono
 Presión de vapor de tobaco
 Presión de vapor total (y composición del liquido)

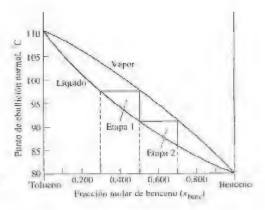
— Composición del vapor

A FIGURA 10.12 Equilibrio liquido-vapor para mezclas benceno-tolueno a 25 °C

En este diagrama, les presiones parciales y la presion de vapor intal se representan en function de las composiciones del vapor y la disolución.

► FIGURA 1á.13 Equilibrio líquido-vapor para mezclás Benceno-tolueno a 1 atm En este diagratna se representan los pumos de elsolitición normal de las disoluciones en función de

la composición del vapor y la disolución.



Destilación fraccionada

Vanes a ver de forma diferente on equilibrio hiquido-vapor en mesclas de benceho-tolucino. En lugar de representar las presiones de vapor en función de las composiciones de la disolución y del vapor, vamos a representar la temperatura a la que la presión de vapor total de la disolución es igual a 1 atm. El gráfico resultante se muestra en la Figura 14.13. Este gráfico es stil para explicar la destilación fraccionada, un procedimiento de separación de líquidos colútiles de los que no lo son.

Observe que el gráfico empieza a una temperatura altá, —110,6 °C, el punto de obsilición del tolueno— y termina a una temperatura más baja, —80,6 °C, el punto de obsilición del beneva. Esta situación es la myersa de la Figura 14.12. Además, aqui la curva del yapor se encuentra por encima de la curva del líquido, no por debajo como en el caso de la Figura 14.12.

La Figura 14.13 indica que una disolución de henceurs-tolucto con $t_{\rm tota} = 0.30$ fuerve a una temperatura de 98,6 °C y está en equilibrio con un sapre en el que $\tau_{\rm lens}=0.54$. Imagure que se extrae algo de ese vapor y se enfría hasta que condensa a liquido. Este nuevo heurdo tendrá que - 0,51 y representa la conclusión de la etapa 1 de la Figura 14.13. Ahora imagine que se repite el proceso, es decir, que se evapora la disolución con $x_{tors} = 0.51$ y condensa el vapor. El noevo líquido al final de la etapa 2 tiene $v_{\rm max}=0.71$. Repidendo el ciclo, el vapor se hace progresivamente más rico en benegno. Como se muestra en la Figura 14-14, las disoluciones hirviendo en equilibrio con su vapor, pueden separarse en una farga columna denominada columna de destrloción fraccionada, en la que las tentperaturas de equilibrio se ordenan desde la más baja en la parte alta de la columna. Posta la más alta en la parte inferior. El componente más volátil de la disolución sale de la parte alta de la columna como un vapor que se condensa a líquido y se recoge. El componente menos volati) se concentra en el matraz, la parte más baja de la columna. La destilación fraccionada de una disolución de muchos componentes volátiles, como el petróleo. puede realizarse de forma que los componentes se retiran de la parte alta de la columna y se condensan, tine nor tine.

Equilibrio liquido-vapor, Disoluciones no ideales

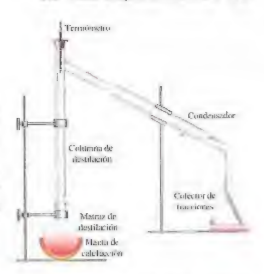
Para disoluciones no ideales el diagrama del equilibrio líquido vapor no puede construirse de la forma sencilla ilustrada en la Figura 14.12. Por ejemplo, los previones de vapor en disoluciones de acetona-cluroformo son más hajos que las predictas para disoluciones ideales y las temperaturas de ebullición son más altas de lo previsto. Por otra parte, en disoluciones de acetona-disolforo de carbono las presiones de vapor son más altas que las predictas y los puntos de ebullición más bajos. En la Figura 14.5 se observó que las fuer-

RECUERDE -

que la poseción de las dos curcisen los diagramas de equilibrio líquido-vapor es de tal avasiera, que el vapor es más ruo que el líquido, que el componente más solatil. El componente más solatil. El componente más solatil es el de presion de capor más atía o punto de obsilición más baje.

► FIGURA 14.14 Destilación fractionada

La columna de fraccionamiento se rellena con cuentas de vidrio o botas de acero inoxidable. Iniciatmente, cuando el vapor sube desde el matraz y se encuentra estes objetos más trios, condensa a liquido. Cuando las cuentas obolas se calientan, el frente de equilibrio liquido-vapor sube progresivamente per la columna, form cambiando continuamente la temperatura de equilibrio desde las regiones más calientes, en la parte inferior de la columna, u las más frás, en la parte superior. El vapor que sule de la parte superior del columna condensa a liquido en el confensador de agua fría. La primera fracción recogido contiene el componente más volátil (gunto de chullición más bajo). Las fracciones posteriores son de fiquidos menos volátiles. Los componentes menos volátiles (puntos de chullición más altas) permanecen como residuo en el muitaz de destilacelos.





▲ La destilación fraccionada se utiliza en mucisos procesos industriales

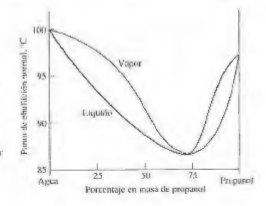
zas de arraeción entre moléculas diferentes son mayores que entre moléculas semejantes en mezelas de acetona-cloróformo. Es razonable esperar que los componentes en dichas disolaciones muestren una tendencia menor a evaporarse y tengan presiones de vapor esenores que las predichas. Con disolaciones de acetona-disulfuno de carbono la sinación es la inversa: las fuerzas de atracción entre moléculas diferentes son más débiles que entre moléculas semejantes. Esto conduce a tendencias mayores a la evaporación y a presiones de vapor más elevadas que las predichas por la ley de Rapuit.

Si las desviaciones del comportamiento de disolución ideal son sobre extendente grandes, algunas disoluciones pueden tener presiones de vapor que passar a través de sar mazanto o un minimuen les gráficos de presión de vapor-composición. Afinismo tiempa, sas puntos de ebullición passar por un mínimo o un máximo en los gráficos de puntos de elulición-composición. Las disoluciones correspondientes a estos máximos o minimos hierven a una temperatora constante y producen un vapor que tiene la minimos minimos hierel fiquido. Estas disoluciones se denominan azeótropos. El diagrama de puntos de ebullición de un expediropo de punto de ebullición mínimo se ilustra en la Pigura 14.15.

► FIGURA 14.15

Un azeótropo de punto de eballición mánimo

Una disolución de propinol en agua, que tiene 71.69 por ciento de CH.CH.CH.CH., en maisa, es un azeónropo, y tiene un purto de chullición más bajo que cualquier otra disolución de estex dos composacios. Fai la destilación fuercionada, les disoluciones que tienen meriox de 71.69 por ciento alcohol, conducen al azeónropo y agua como productos finales. Las disoluciones con más de 71.69 por ciento de alcohol producen el azeónropo y el alcohol. En los dos casos, el azeónropo se recoge en el codensador (vivase la Figura 14.14), y el otro composante permanece en el materia.



Uno de los azeótropos más conocidos es la disubsción de 96,0 per ciento, en masa, de etanol (C.11,OH) y 4.0 por ciento de agua y que tiene un punto de eballición de 28,174 °C. El etaral puro tiene un ponto de ebullición de 78,3 °C. Las disolaciones de camolagua pueden destilarse para producir el azeórropo, pero el agua restante no puede elinsinaese por destilación ordinaria. Como consecuencia de ello, la nayor parte del clarad utilizado en el laboratorio o en la industria tiene únicamente 96,0 por ciento de C₂H₂OH. Para obtener C.H.OH absoluto a del 100 por cien, se necesitan procedimientos especiales.

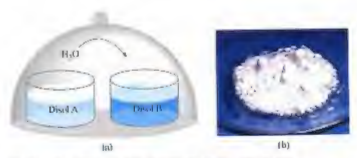
Presión osmótica 147

Hasta este momento se han destacado las disoluciones que contienen un disolvente volátil y un soluto volátil. Otro tipo común de disolución es el que tiene un disolvente volátil, tal como agua, pero un soluto o solutos na volátiles, tales como glucosa, sucarosa, o urea. La ley de Raoult es aplicable todavía al disolvente en dichas divoluciones, la presión de vapor del disolvente dismimiye.

En la Figura 14, Ita se representan dos disoluciones acuosas, denominadas A y B, de un solulo no volății dentro del mismo recinto. La flecha curveda indica que el agua se cyapora desde A y se condensa en 18. ¿Cuál es la fuerza conductora de este becho? Debe ser que la presión de vapor del II-O sobre A es mayor que sobre B. La disobreión A es más dibaida, tiene una fracción mular mayor de HoO. ¿Cuánto durará esta transferencia con tinua de agua? La disolución A se concentra más según pierde agua y la disolución B se hace más difuida a medida que gana agua. Cuando la fracción molar de H₂O sea la misma en ambas disoluciones, la transferencia neta de agua se detiene.

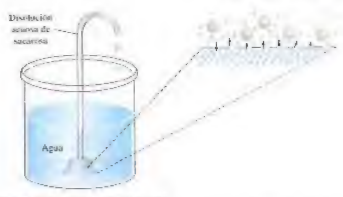
Un fenómeno parecido tiene lugar cuando el CaCl. · 6H.O(s) se expone al járe (véase la Figura 14.16b). El vapor de agua del aire se condensa sobre el sólido, y el sólido empieza a disolverse, un fenómeno conocido como delicuescencia. Para que un sólulo experimente delicuescencia, la presión parcial de vapor del agua en el aire debe ser mayor que la presión de vapor del agua sobre una disolución acrosa saturada del sólido. Esta condición la satisfacen a menudo algunos sólidos hajo condiciones de una homedad relativa adequiada. La delicuescencia del CaCt. - 6H O nene lugar cuando la humeriad relativa excede de 32 por ciento. (La humedad relativa se describió en la Sección 8.1.)

Conso en el caso que se acaba de describir, la Figura 14,17 illustra también el flujo de moléculas de disolvente. Sin embargo, equí el flujo no es a través de la lase vapor. Una



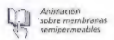
A FIGURA 14.15 Observación de la dirección del flujo del vapor de agua (a) El agun pasa en forma de vapor, de la disclución más difuida (mayor fracción motar de H.O) a la displución anás concentrada.

 (b) El vapor de agua en el año condensa sobre el cloruro de calcio hexabidratado sódido, CsC₁ • 611,O. El agun líquida disuelve algo del sólido. El resultado eventual puede ser una discención no saturada.



& FIGURA 14.17 Descripción de la ósmosis

Les impléculas de agua pasan a través de los peros de la membrana y produceu una presión destro del tubo que hace que la disolución soba y solga baera fuera. Después de un cierto fuerapo, la disolución dentro del tubo se bace más dibida y el agua pura de fuera se converte en usa disolución de sacarosa. El flujo de líquido se para cuendo la composición de bacistaciones sepandas por la membrana han flegado a ser casi iguales. ¿Puede ser la semejunza entre este fesionero y el que se describe en la Figura 14. (6a? La única diferencia es que aqui el apua remisace en la fase líquida durante todo el tiempo.



Las metribacias semipermenbles seminteriales, tales como verjuas de cerdo, perganino o retolisto, que conticaca petas submicroscópicos. Los peros permiten el paso a las motientas de disolvente pero no a fin del soluto.

► I_{al} modificación necéstria para aglicar la Ecuación (14.4) a disoluciones de electrolitos se trata en la Sección 14.9. disolación acuosa de sacarosa (azacear) en un largo tubo de vidrio se separa de agua pura mediante una membrana semipermeable (salarmente permeable al agua). Las moléculas de agua pueden pasar a través de la membrana en ambas direcerenes, y le hacen. Pero debido a que la concentración de moléculas de agua es mayor en el agua pura que en la disolución, hay un flujo neto desde el agua pura hasta la disolución. Este flujo neto, demanunado dismosis, es la razón por la que la disolución asciende por el tabo. Cuanto más concentrada es la disolución, miayor es el ascenso de la disolución.

Aplicando una presión a la disolución de sacarosa disorreuye el flujo nero de agua a través de la membrana hasta la disoloción. Con una presión suficientemente ejevada, el flujo neto interno de agua puede detenerse totalmente. La presión necesaria para detener el flago asmótico se denomina presión asmótica de la disolución. Para una disolución de sacatosa del 20 por ciento, esta presión es aproximadamente de 15 atro. La magnitud de la presión esmética depende únicamente del mámeio de particulas de soluto por unidad de volumen de la disolución. No depende de la naturaleza del soluto. Las propiedades de esta clase, cuyos valores dependen únicamente de la concentración de particulas de solato en la disolución y ao del tipo de soluto, se denominan propiedades colligativas. La siguiente ecuación funciona hastante bien para calcular presiones osmólicos de disoluciones altandas de un electrolites. La presión osmética se representa por el suabelo π ; Res la constante de los gases (0.08206 atm L mol 1 K 1), y T es temperatura Kelvin. El término n representa la cantidad de soluto, en moles, y V es el volumen, en litros, de disolución. Observe que esta equación es semejante a la equación para la ley de los gases ideales. Sin en hargo, on este caso es conveniente reordenar términos para objeter la Ecuación (14.4). Entonces, la rejución n/V es la molaridad de la displución, representada par el símbolo M.

$$\pi V = nRT$$

 $\pi = \frac{n}{N}RT = M \times RT$ (14A)

EJEMPLO: 14.8

Cálculo de la presión conútica, (Cuá) es la presión comútica a 25 °C de una disolución de $C_{12}H_{22}O_{11}$ (socarosa) 0.0010 M?

Solution

Solamente se precisa sustituir los datos en la Ecuación (14.4).

$$\pi = \frac{0.0010 \; \text{mol} \times 0.08206 \; \text{L-atm mol}^{-1} \; \text{K}^{-1} \times 298 \; \text{K}}{1 \; \text{L}}$$

$$\pi = 0.024 \; \text{atm (18 minlig)}$$

Ejemplo práctico A: ¿Cual es la presión osmótica a 25 °C de una disolución acuesa que exatiene 1,50 g de C₁₃H₂₂O₁₁ co 125 mL de disolución?

Ejemplo práctico B: ¿Qué masa de urea (CO(NH₂)₂] debe disolverse en 225 mL de agua para obtecer una disolución con una presión osmótica de 0,015 atm a 25 °C?

La diferencia de presión de 18 mmHg que se calculó en el Ejemplo 14.8 es fátil de medir. Corresponde a una altura de disolución alrededor de 25 cm. Esto significa que se puede utilizar fileilmente la medida de la presión osmática para la determinación de masas motares cuando se trata de disoluciones muy diluidas o solutos con masas molares elevadas (o ambas). El Ejemplo 14.9 muestra cómo pueden utilizarse las medidas de presión osmótica para calcular la masa molar.

EJEMPLO 14.9

Desembración de una masa motor a partir de medidas de presión conótica. Se prepara una muestra de 50.00 mL de una disclución accesse que contene 1,08 y de sercelhúmima humana, una proteína del plusma sanguineo. La disolución tiene una presión conótica de 5,85 mmHg a 298 K. ¿Cuát es la masa motar de la albúmina?

Solución

Primero es necesario expresar la presión esmótica en atmósferas.

$$\pi=5.85~\mathrm{mmHg}\times\frac{1~\mathrm{stm}}{760~\mathrm{mmHg}}\simeq7.70\times10^{-9}~\mathrm{stm}$$

Abom se poede modificar ligoromente la Equación (14.4), sustituyendo el número de moles de soluto (n) por la masa del soluto (n) dividida por la masa molar (M), y se resuelve la ecuación para (M).

$$\pi = \frac{(m/M)RT}{V} \qquad y \qquad M = \frac{mRT}{\pi V}$$

$$M = \frac{1.08 \text{ g} \times 0.08206 \text{ L atm mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K}}{7.70 \times 10^{-3} \text{ atm} \times 0.0500 \text{ L}} = 6.86 \times 10^3 \text{ g/mol}$$

Ejemplo práctico A: La creatinina es un producto del metabolismo del nitrógeno y puede utilizarse para proporcionar una indicación de la fención renat. Una mestra de 4,04 a de creatinina se disuelve en agua suficiente para obtener 100.0 mL de disolución. La presión numítica de la disolución es 8,73 mmHg a 298 K. ¿Cuál es la masa molar de la creatinina?

Ejemplo práctico B: ¿Cuál debe ser la presido esmótica a 37,0 °C en una disolución acecsa que contiene 2,12 g de serculhúmina humana en 75,00 ml.? Utilice la masa tradar obtenida en el Ejemplo 14.9.

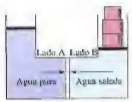
Aplicaciones prácticas

Algunos de los mejores ejemplos de ésmosis están asociados con organismos vivos. Por ejemplo, los glóbulos rojos de la sangre o hernatíes. Si se colocan los glóbulos rojos en azua





 Un glóbulo rojo (arriba) y un glóbulo rojo en una disolución hipertónica (centro)



Membrana

▲ FIGURA 14.18 Desalinización del agua de mar por ósmosis inversa

La membrana es permeable para el agua pero no para los irenes. El flujo normal de agua es desde el lado A al lado B. Si se ejerce una presión sobre el lado B que supera la presión comótica del agua salada, se produce un flujo neto de agua en la dirección opuesta, desde el agua salada al agua pura. La longitud de las flechas representa la magnitud del flujo de las molfoulos de agua en cada dirección

pura, las células se dilatan y en ocasiones estallan como cossecuencia del agua que penetra en ellos por óscassis. La presión osmótica asociada al fluido que hay dentro de la célula es equivalente a la de una disolución de NaCi(aq) 0.92 por ciento (masa/volumen). Así, si se coloca una célula en una disolución de cloraru de sodio (salina) de esta concentración, no se producirá un flujo neto de agua a través de las panedes de la celula y la célula permaneuerá estable. Una disolución en estas ceracteristicas se dice que es isotónica. Si se colocan células en una disolución de concentración que 0,92 por ciento de NaCl, el agua fluye fuera de las células y las celulas se contraen. La disolución es hipertónica. Si la concentración de NaCl es menor que 0,92 por ciento, es una disolución in putónica, el agua entra dentro de las células. Los fluidos que se inyoctan via intravenesa en pacientes para combatir la deshidratación o para suministrar municates deben apastarse de manera que sean isotónicos con la sangre. Le presión esmótica de los fluidos debe ser la misma que la de una disolución de NaCl 6,92 por ciento (masa/volumen).

Una apticación reciente de la fismasis illustra la definición de la presión osmótica. En el dispositivo mostrado en la figura 14.18, suponga que en el ludo derecho (lado B) se aplica una presión que sea menor que la presión osmótica del agua salina. El flajo neso de moléculas de agua a través de la membrana será desde el lado A al lado B. Este es el proceso de dismosis. Si se aplica una presión mayor que la presión osmótica en el lado B, se paede producir un flaja neto de agua en la dirección *inversa*, desde el agua salina hacia el agua pura. Esta es la situación conocida como ósmosis inversa. La ósmosis inversa puede utilivarse para la desalimacción del agua de mar, para proporcionar agua posible en situaciones de emergencia o como una fuente efectiva de agua urbana. Otra aplicación de la ósmosis inversa es la eliminación de sustancias disueltas en tas aguas residuales midistriales o urbanas antes de arrogadas al medio ambiente.

14.8 Descenso del punto de congelación y elevación del punto de ebullición de las disoluciones de no electrolito

En la Sección 14.6 se examinó el descenso de la presión de vapor de un disolvente producido por un soluto disuelto. El descenso de la presión de vapor no se mode tan frecuentermente como algunas propiedades directamente relacionadas con el. Para ayedar en esta exposición, haremos referencia a la Figura 14.19. Las curvas azules representan las curvas de la presión de vapor, de la fusión, y de la sublimación en el diagrama de fasos para un disolvente poro. Las curvas rojas representan las curvas de la presión de vapor y de la fusión del disolvente en una disolución. En color morado se muestra lacurva de suhimación para el disolvente sólido, que se congela a partir de la disolución. En la Figura 14.19 hay dos suposiciones implícitas. Una es que el soluto no es volárit, y la otra es que el sólido que se congela a partir de la disolvente puro. Para muchas mezclas estas condiciones se satisfacen fácilmente.*

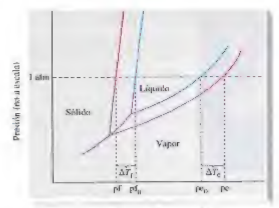
La curva de la presión de vapor de la disolación (en mgo) corta a la curva de sublimación a una temperatura menor que la del disolación. La curva de fusión sólido-líquado, debido a que se inicia en la intersección de las curvas de sublimación y de presión de vapor, está desplazada también a temperaturas más bajas. Alsora recuerde como se establecen los puntos de fusión y los puntos de ebullición normales en un diagrama de fases. Son las temperaturas a las que una línea a P = 1 am corta a las cuevas de hasión y de presión de vapor, respectivamente. En la Figura 14.19 se han señalado cuatra puntos de corte, los puntos de congelación y los puntos de ebultición del disolvente puro y del disolvente en una disolación. El punto de congelación del disolvente en la disolación diaminaye, y el punto de ebullición se eleva.

La medida en que el punto de congelación disminuye o el punto de eballición aumenta es proporcional a la fracción molar del soluto, igual que la disminación de la presión de vapor. En disoluciones dibridas la fracción molar del soluto es proporcional a su molalidad, de manera que puede escribirse

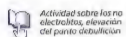
^{*} La ecuación (14.5) para el descenso del punto de congelación se aplica incluso exando el soluto es vidátil.



▲ Una pequerin unidad de éstrusis inversa para desalinizar agua de mar



Temperatura (no a escula):



A FIGURA 14.19 Descenso de la presión de vapor por un soluto no votatil El punto de fusión normal y el punto de ebultición normal del disulvente pura son pf., y pen respectivamente. Los puntos correspondientes en la disolución son pf y pe. Se señalan el descenso del punto de fusión, AT., y la elevación del punto de chultición, AT. Debido a que se supene que el soluto no es soluble en el disolvente sólido, la curva de sublumación del disolvente no se ve afectada por la presencia de soluto en la lise líquida de la disolución. Es decir, esta curva es la misma para los dos disgrames de fase

$$\Delta T_1 = -K_1 \times m \tag{14.5}$$

$$\Delta T_s = K_r \times m \tag{14.6}$$

En estas ecuaciones $\Delta T_1 e \Delta T_2$, son el descense del punto de fusión y el animento del punto de ebullición, respectivamente; m es la motafidad del soluto; y K_1 y K_2 son las constantes de proposicionalidad. El valor de K_1 depende del punto de fusión, de la entalpía de fusión y de la masa motar del discolvente. El valor de K_2 depende del punto de ebullición, entalpía de vaporización y masa motar del discolvente. Las unidades de K_1 y K_2 son "C m^{-1} , y puede considerarse que sus valores representan el descenso del punto de fusión y la elevación del punto de ebullición para una disolución 1 m. Sin embago, en la práctica, las Ecnaciones (14.5) y (14.6) fallan con frecuencia para disoluciones con concentraciones atrededor de 1 m. La Tabla, 14.2 incluye algunos valores de K_1 y K_2 .

RECUERDE >

que el descenso del pumo de congelación (ΔT_i) se define como $T - T_i$, dende T es el pumo de congelación de la disolución y T_i el punto de congelación del disolución y de forma similar, la elevación del punto de chellición (ΔT_i) se define como $T - T_i$, donde T_i es el punto de chellición del disolución del disolución del disolución del disolución del disolución del disolución puro. Así, es evidente la necesidad del signo negative en la figuración 14.5

TABLA 14.2 Constantes del descense del punto de fusión y elevación del punto de abullición

Disolvente	K_{i}	K_{ϵ}	
Ācido actitico	3,90	3.07	
Ведсело	5,12	2.53	
Nitrobeneano	8,1	5,24	
Fenol	7.27	3.56	
Agua	1.86	0,512	

Valents correspondientes a les descenses del punto de fissen y elevaciones del punto de challición en grados Celsius debidos a 1 maj de particules de soluto disueltas en 1 kg de disolvente en una disolución ideal. Unidades: "C kg disolvente (mel soluto) "o "C m" Históricamente, les químicos han utilizado el conjunto de propiedades coligativas, disminución de la presión de vapor, descenso del punto de congelación, elevación del punto de challición, y la presión osmótica, para cálculos de masas moleculares. En el Ejemplo 14,9 se demostró cómo se hacía este cálculo utilizando presiones osmóticas. El Ejemplo 14, Hi muestra cómo el descenso del punto de congelación puede utilizanse para calcular una mesa molar y, con información adicional, una fórmula molecular. Para ayudar a comprender cómo se hace esto, se presenta un procedimiento de tros ctapas en forma de respuestas a tros cuestiones separadas. En otros casos, debe estar dispuesto a desarrollar su propio procedimiento en ctapas.

EJEMPLO 14.10

Determinación de una férmula molecular a partir de datos de puntas de congelación. La nicotina, extraída a partir de las lujas de tabaco, es un líquido completamente miscible con agua a temperaturas inferiores a 60 °C. (a) ¿Cuát es la molatidad de la nicotina en una disolución acuo-sa que empieza a congelar a -0,450 °C? (b) Si utiaolución se obtiene disolviendo 1,921 y de nicotina en 48,92 y de 11₂O. ¿cuát debe ser la masa molar de la nicotina? (c) El arabis de los productos de la combosido muestra que la nicotina contiene 74,03 per ciento de C; 3,70 por ciento de H; y 17,27 por ciento de N, en masa. ¿Cuát es la fórmula molecular de la nicotina?

Solución.

 (a) Se puede calcular la matalidad de la tiescuira utilizando la Fecución (14.5) con el valor de K_t pura el agua incluido en la Tabla 14.2. Observe que T_t = −0.450 °C, y que ΔT_t = −0.450 °C − 0.000 °C − −0.450 °C.

mobilidad =
$$\frac{\Delta T_1}{E_1} = \frac{-0.450 \text{ °C}}{-1.86 \text{ °C m}^{-1}} = 0.242 \text{ m}$$

(b) Ahera puede utilizarse la definición de molalidad, pero con una molalidad conocida (0.242 m) y una russa molar del soluto desconocida (M). El número de moles de soluto es simplemente 1,921 g/M.

motalidad =
$$\frac{1,921 \text{ g M}^{-1}}{0,04892 \text{ kg agua}} = \frac{0,242 \text{ mol}}{\text{kg agua}}$$

$$M = \frac{1,921 \text{ g}}{(0.04892 \times 0,242) \text{ mol}} = 162 \text{ g/mol}$$

(e) Para establecer la fórmula empírica de la núcutina es necesario utilizar el método del Ejempío 3.5. Este cálculo se deja como ta ejercicio a realizar. El resultado que dete obrener es C₆H₁N. Lu masa fórmula basada en esta fórmula empírica es 81 u. La masa melecular obtenida a partir de la masa molar en la garte (b) es exactamente dos veces este valor, 162 u. La fórmula molecular es dos veces C₆H₁N, es decir C_mH₁₀N₂.

Ejemplo práctico A: 1... viamina B₂, riboflavina, es soluble en agua. Si se disuelven 0.833 g de riboflavina en 18.1 g de 11₂O, la disedución resultante tiene un punto de congelación de −(0.227 °C, (α) ¿Cuál es la molalidad de la disolución? (b) ¿Cuál es la masa mular de la riboflavina (c) ¿Cuál es la formula molecular de la riboflavina si el análisis de los productos de la combustión messan que combiene 54,25 par ciento de C; 5,36 por ciento de H; 25,51 por ciento de O; y 14,89 por ciento de N?

Ejemplo práctico B: Una disolución azuosa 0,205 m de orea (CO(NH₂))] se encuentra que hierve a 100,025 °C. La presión barométrica ¿es superior o inferior a 760,0 mmHg?

(Sugerenzia: ¿a qué temperatura predeciria que empieza a becvir la disolución si la presión atresejérica (uera de 760,0 mmHg?)

La modificación necesaria pasa aplicar estas ecuaciones a disoluciones de electrolitos se discute en la Sección 14.9. »

El cálculo de la masa molar por descenso del punto de congelación o aumento del punto de challición tiene sus limitaciones. Primero, las Ecuaciones (14.5) y (14.6) se aplican únicamente a displuciones diluidas de no electrolitos, normalmente con concentra-

ciones mucho menores de 1 m. Esto requiere utilizar termòmetros especiales, de manera que puedan medirse temperaturas con gran precisión, del orden de 2.0,001 °C. Debido a que los puetos de challición dependen de la presión barométrica, las medidas precisas requieren que la presión se mantenga constante. Como ensecuencia, el aumento del punto de ebullición no se utiliza demasiado. La precisión del método del descenso del panto de congelación puede mejorarse utilizando un disolvente con un valor mayor de K_T que el agua. Por ejemplo, para el ciclohexano $K_T = 20.0$ °C m $^{-1}$ y para el alcanfor $K_T = 37.7$ °C m $^{-1}$.

Aplicaciones prácticas

Et anticongolante de automóvil típico es el etilonghod, C₂H₃(OH)₃. Es una buena idea introducir siempre la mezola de etilonghod-agua en el sistema de refrigoración para proporcionar protección en cualquier situación atmosférica. En verano el etilonghod ayuda a la efevación del punto de ebullición del agua y a prevenir la ebullición en el sistema de refrigoración.



▲ El agua recisda sobre un citrico desprende su calor de fusión al congelasse en una capa de fusión al congelasse en una capa de fusión se catúa como un cistante térmico. Durante un caerto sempre, la temperatura permanece a 0°C. El jugo de la linta, que tiene un panto de congelación per debujo de 0°C, se protece de la congelación.



▲ Un unticongelame típico para quitar el hielo a las alas de los evienes es el propilenglicol, CH;CHOHCH;OH dilaido con agua y dispensado en culiente y a alta presión

Los productores de cítricos enfrentados a una amenaza conocida de helada saben que deben tomar medidas preventivas sólamente si las temperaturas descienden por debajo de O "C en varios grados. El jugo de la fruta lleva en disvlución suficientes solutos para rebajar el punto de congelación en uno o dos grados. Los productores saben también que deben protegor los lintones ames que las naranjas debido a que las himones tienen una concentración menor de solutos disueltos (azúcares) que las naranjas.

Pueden utilizarse sales como NaCl para preparar una metala frigorifica, una mezela utilizada para enfriar o congelar algo. Un ejemplo es la mezela de hielo y NaCl(s) utilizada para congelar el helado en una preparación casara. La mezela tiene un punto de fusión mucho menar que el hielo puno. Puesto que la mezela frigorifica está a una temperatura hastante menor de 0 °C, es fácil congelar la mezela de azúcar y teche con la que se fabrica el helado. El NaCl es útil también para eliminar el hielo en las carreteras. Es eficaz en la fusión del hielo a temperaturas tan hajas como -21 °C (-6 °F). Este es el punto de conpociación más bajo de una disolución de NaCl(ag).



Disminuyendo el punto de congetación del agua en las carreteras.

14.9 Disoluciones de electrolitos

Naestra estudio de las conductividades eléctricas de las disoluciones en la Sección 5.1 supaso retraceder al trabajo realizado por el químico sueco Svante Arrhenius para so te-

sis doctoral (1883). La opinión predominante en ese ministrato era que los timos se furman sólo por el paso de la corriente eléctrica. Sin embargo, Arrhenius llegó a la conclusión de que en algunos casos los iones existen en ana sustancia sólida y llegan a disociarse mus de otros cuando el sólido se disactive en agos. Este es el case del NaCl, por ejemplo. En otros casos, como el HCl, los iones no existen en la sustancia pero se



¿Está preguntándose...?

¿Existe una interpretación molecular para la disminución del punto de congelación de un disolvente por un soluto?

Cuando coexisten las fases solida y líquida de una sustancia pura u una temperatura determinada, ocurren des procesos. Primero, las moléculas de líquido que chocan con el sólido, a veces son capturadas y añadidas a la fase sólida. Al mismo tiempo, las moléculas en la superficie del sólido, en ceasiones son despedidas y entran en la fase líquida. Hay un estado de equilibrio dinámico en el que, en cualquier momento, el mimero de moléculas que dejan la superficie del sólido emicide con el número de moléculas que entran al sólido desde la fase líquida. No hay cambio neto incluso annipe las moléculas individuales continúen mesidadese entre las fases.

Altora, imagine que se añado un soluto al líquido que coexisten can su fase sálida. En la disalución que se forma sobre la fase sólida, las moléculas de soluto sartinayen a algunar moléculas de disalucita combine de disalución que ye forma sobre la fase disolución que el mismo volumen de disalución contine an támico entes paqueño de moléculas de disolución que existir en el disalución paro El equilibro disalución entre el disolución ye sólido que existir en el disolución paro recorpe purque un menor número de moléculas de disolución en el líquido puede alcanzar la superficie del sálido en un tiempo determinado. La velocidad con que las moléculas dejan la fase sólida pura. Sin embargo, al enfranse la disolución, se restablece el equilibrio dinámico proque simultaneamente se reduce el número de moléculas que tienen suficiente energía para salir de la superficie del sólido y numento el número de moléculas en la fase líquida con energía citárica salicientemente poqueña para ser capuradas por el sólido. La temperatura de equilibrio retajada corresponde al descenso del pemo de congelación.

Aunque esta interpretación cinético-molecular del descenso del punto de congelación es attactiva, el fendereno se describe mejor mediante el concepto terrocalinámico de entropia, que se introducirá en el Capitulo 20.



Equilibrio en el gunto de congelación del dissiyente



Equilibrio exerrumpido por la adición de soluto al disolvente



Equilabrio restablecido a una temperatura más boja

A Visualización molecular del descenso del punto de congelación. La adición de soluto al disolvente líquido no cambia la velocidad de escape de las moléculas desde la fase sólida pero disminuye la velocidad a la que las moléculas de disolvente peeden entra en la fase sólida. El equilibrio dinámico entre el disolvente sólido y líquido se altera y sólo puede restablecerse a una temperatura roja baja.



▲ Svante Arrhenius (1859-1927)

En la épaca en que Arrhemas ganó el premio Nobel de cuma es sus aporteciones se describieron así: "los quinciess no les reconscien como químicos no les fícicos como fícico. De hecha constituyen un puente entre ambas disciplinas." El campo de la química histo tuvo sus origenes en el trabajo de Arrhemas.

La razón por la que el valor de r obserádo experimentalmente para NoCI B,0100 m es 1,94 en lugar de 2 se comenta más adelante en esta sección.



Actividad subre alectrolitos, vienacion del punto de ebullición

Como el valor de r para Mg.Cl no es exactamente 3, no se pueden dar más de una o dos cifras significativas en la resonasta. forman chando se discelve en agua. En enalquier caso, la electricidad acres necesaria para producir iones.

Si bien Arrhenius desarrolló su teoría de la disociación electrolítica para explicar las conductividades eléctricas de las disoluciones, fue capaz de aplicarla más amphamente. Uno de sus primeros éxitos fue la explicación de ciertos valores anómalas de las propiedades cologativas senalados por el químico aodandes Jacobos van Holf (1857-1911).

Propiedades coligativas anómalas

Cierros solutos producen un electo mayor que el esperado sobre las propredades culigaavas. Por ejemplo, considere una disolución acuesa 0,0100 m. La distrimición del punto de conjetación previsto para esta disolución es

$$\Delta T_1 = -E_1 \times m = -1.86^{\circ} C m^{-1} \times 0.0100 m = -0.0186^{\circ} C$$

Se espera que la disolución tenga un punto de congelación de = 0.0486 °C. Si la disolución 0.0400 m es de crea, el punto de congelación medido es precisamente alrededor de = 0.086 °C. Sin embargo, si la disolución 0.0400 m es de NaCl, el punto de congelación medido es aproximadamente = 0.0361 °C.

Van't Hoff definió el factor i como la razón entre el valor medido de una propiedad-cofigativa y el valor esperado si el soluto fuera un no electrolito. Para NaCl 0.0100 m.

$$_{1}=rac{\Delta T_{i}\ {
m medialo}}{\Delta T_{i}\ {
m especialo}}=rac{-0.0561\ \ C}{-1.86\ \ C\ m^{-1} imes 0.0100\ m}=1.94$$

La teoría de la disociación electrolítica de Arrhenius nos permite explicar los valores diferentes del factor i de Van't Holf para diferentes solutos. Para solutos como urea, glicerina y sacarosa (todos no electrolitos), i=1. Para un electrolito luette como el NaCl, que produce dos mules de iones en disolución por mol de soluto disuetto, debe esperar se que el efecto sobre el descenso del punto de congelación sea dos veces mayor que para una no eleurnelito. Debe esperarse que i=2. Análogamente, para MgCl, nuestra expectativa debe ser que i=3. Para el ácido debal HC,H.O, (acido acético), que está sobe ligeramente ionizado en disolución actiosa, se espera que i son un poco mayor que i pero no arranximadamente igual a i

Este tratamiento sugiere que las Ecuaciones (14.4), (14.5) y (14.6) deben volver a escribirse todas en la forma

$$\pi = i \times M \times RT$$

$$\Delta T_t = \sim i \times K_t \times m$$

$$\Delta T_t = i \times K_t \times m$$

Si estas ecuaciones se utilizan para no electrolitos, simplemente sustituya I=1. Para electrolitos fuertes, prediga un valor para I, como se sugiere en el Ejemplo 14.11.

EJEMPLO 14.11

Predicción de las propiedades coligativas para disoluciones de electrolitus. Prediga el punto de congelación de la disolución acuasa de MgCt₂ 0,00145 m

Solución

Primero calcule el valor de i para MgCl₂. Esto se prede lascer escribiendo una ecuación para representar la disociación de MgCl₂(s).

$$MgCl_2(s) \xrightarrow{-H_sO} Mg^{I+}(uq) + 2 CI (eq)$$

Debido a que se obtienen Irex moles de iones por mol distreto de unidades férmula, se expera et valor i=3.

Abora utilice la expresión

$$\Delta Y_1 = -4 \times K_1 \times m$$

= $-3 \times 1.86 \text{ °C m}^{-1} \times 0.00145 m$
= -0.0081 °C

El punto de congetación previsto está 0,0081 "C por debajo del punto normal de congetación del agua, es decir, el punto de congetación es de 10,0081 (

Ejemplo práctico A: ¡Cuál debe sér la presión osmótica de una disolución de MgCl; i),0530 M a 25 °C?

Ejemplo práctico B: Se desea preparar una disclución acueva que tenga un pante de congelación de =0,100 °C. ¿Cuántes militates de disclución de HCl 12,0 M deben utilizarse para preparar 250,0 mL de dicha disolución?

(Sugrencia: observe que on una disolución acuosa difuida, los valores de la molalidad y la molaridad son prácticamente idénticos.)

Atracciones interiónicas

A pesar de sus éxitos iniciales, las deficiencias de la teoria de Ambeñas facron también evidentes en poen tiempo. Las conductividades efécuricas de disoluciones concentradas de electrolitos fuertes no son ran elevadas cemo se esperaba, y los valores del factor i de Van't Hoff dependen de las concentraciones de la disolución, como se intrestra en la Talida 14.3. Si los electrolitos fuertes estaviesen totalmente en forma iónica en disolución acuosa, debería esperarse que i = 2 para NaCl, i = 3 para MgCl₂, y así sucesivamente, prescindiendo de la concentración de la disolución.

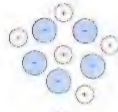
TABLA 14.3 Variación del factor i de Van't Hoff con la molalidad de la disolución

Solute	1,0.	0,10	0,010	0,0010	**1	Dil inf
NaCl	1.81	1,87	1.94	1,97	4	2
MgSO ₄	1,09	1,2t	1,53	1.82	+1 +	2
$Pis(NO_1)_1$	1,31	2,13	2,63	2.89	1 41	3

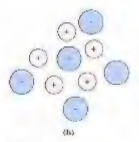
^{*} Lus valares timite: 1 = 2, 2 y à se alcantan cuando la disoloción es infinitemente dibrida Observe que un soluto cuyos rones tienen una única carga (por ejemplo NaCh se acerca o se valor limite más rápidamente que un soluto cuyos icraes flevan cargas moyores. Las atracciones entre iones son mayores en solutos em icries de mayor carga.

Estas dificultades pueden resolverse con la teoria de disoluciones de electróntos propeesta pro Peter Debye y Erich Hückel en 1923. Esta teoria continúa considerando que los electrólitos fuertes existen selamente en forma iómea en la civolución acuosa, pero los ienes en disolución no se comportan independiente uno de otro. En lugar de ello, cada catión está todeado per un agregado en el que predominan los aniones, y cada anión por un agregado en el que predominan los cutiones. En resumen, cada ión se radea de una armisfera tánica con una carga neta opuesta a la propia (véase la Figura 14.20).

En un campo eléctrico la movilidad de cada ion se reduce debido a la atracción o dificultad para moverse que ejerce su atmódera iónica. De la mismu forma, se reducen las magnitudes de las propiedades coligativas. Esto explica purqué el velor de e para una disolución de NaCi 0.010 m es 1,94 en lugar de 2,90. Por ranto, lo que puede decirse es que cada tipo de ion en una disolución acuosa tiene dos "concentraciones". Una se denomi-



1211



▲ FIGURA 14.20 Atracciones interiónicas en disolución acuosa

(a) Un ion positivo en disolución acuosa está redeado por una capa de iones negativos. (b) Un ion regativo atrae a los tones positivos hacia sus afrededores.



¿Está preguntándose ...?

¿Qué necesito conocer sobre las actividades?

Primero, debe observarse que en disoluciones suficientemente difinidas, los coeficientes de actividad se aproximan a 1: las actividades y las concentraciones estequiométricas coinciden. Al bacer cálculos trabajaremos únicamente con concentraciones estequiométricas porque un tratamiento cuantitativo de los exoficientes de actividad va más allá del algance de este texto. Principalmente, debe tente en quenta la diferencia entre concentración estequiométrica y actividad porque nos ayuda a explicar una serie de fenómentos químicos, como veremos de nævo en otras partes del texto.

na la concentración "efective", denominada actividad, que tiene en cuenta las atracciones entre iones. Pueden hacerse cálculos estequiométricos exactos como les presentados en los Capítules 4 y 5 con concentraciones estequiométricas. Sin embargo, ningún otro cálculo que implique propiedades de disolución es 100% exacto si se utilizan concentraciones estequiométricas. En su lugar, son necesarias las actividades. La actividad de una disolución está relacionada con su concentración estequiométrica a través de un factor deponinado conficiente de actividad. Se discutirá con más detalle la importancia de las actividades en el Capítulo 20.

14.10 Mezclas coloidales

Es sabido que en una mezcla de arena y agua, la arena (sílice, SiO₂) rápidamente se deposita en el fondo de la mezcla. Sin embargo, pueden prepararse mezclas en las que hasta un 40 por ciento, en masa de sílice, permanece durante años dispersa en el agua. En estas mezclas, la silice no está presente como iones o moléculas. En su lugar existen partículas mucho mayores de silice, atraque todavía son de tamaño submicroscópico. Se dice que la mezcla es un coloide.

Para ser clasificado como coloidal, un material debe tener una o más de sus dimensiones, longitud, anchura o espesor, en el intervalo aproximado de 1-1000 nm. Si todas las dimensiones son menores que 1 nm, las partículas son de tamaño molecular. Si todas las dimensiones exceden de 1000 nm, las partículas son de tamaño molecular. Si todas las dimensiones exceden de 1000 nm, las partículas son de tamaño normal, o macroscópicas, incluso atmos sólo sean visibles a través de un microscopio. Un nactodo para determinar si una mezela es una disolución verdadera o coloidal se ilustra en la Figura 14.2.1. Cuando la luz pasa a través de una disolución verdadera, un observador que mira en dispersión perpendicular al haz de luz no velluz. En una dispersión coloidal la luz es dispersióa en muchas direcciones y se observa fácilmente. Este efecto, estudiado por primera vez por John Tyndall en 1869, es conocido como efecto Tyndall. Un ejemplo corriente es la dispersión de la luz por partículas de polvo en el haz de una linterna.

Las particulas en la sílice coloidal tienen forma esférica. Algunas partículas coloidales tiene forma cilíndrica, y algunas, como la gamma globulina del plasma sanguíneo humano, tienen forma de disco. Las películas delgadas, como una delgada mancha de accite sobre agua, son coloidules. Y algunos coloides, como las fibras de cetulosa, son filamentos enrollados al azar.

¿Qué mantiene suspendidas a las partículas de SiO₂ en la sflice coloidal? El factor más importante es que las superficies de las partículas *calsurben*, o se mantienen unidos a innes procedentes de la disolución, y preferentemente adsorben un tipo de iones en lugar de otros. En el caso del SiO₂ los iones adsorbidos preferentemente son los OH⁺, y como consecuencia, las partículas adquieren una carga neta negativa. Al adquirir cargas de



► FIGURA 14.21 El efecto Tyndall El haz luminoso no es visible cuando pasa a través de una verdadeza disolución (jequiesta), pero si se ve cuando pasa a través de una dispersión caloidal de de una dispersión caloidal de

Fe D. (derecha)

A FIGURA 14.22 Superficie de una partícula de 5iO₂ en silice coloidal

En este dibujo simplificado se harepresentado la signiente: (1) Las purticulas de SiO, se encuentran hidraradas; (2) los iones OH están preferentemente adsorbidos sobre la superficie; (3) en las proximidades de la particula, los iones negativos superan a los iones positivos y tapartícula lleva una carga negativa neta. Aunque no está ilustrado, lo que sucede es lo siguiente: algunas de las corgas. negativas proceden de aniones de silicatos, por ejemplo, SiO₃²; (2) en conjunto. La disolución en it que se encuentran estasparticulas es eléctricamente moderal

igual signo, las partículas se repelen entre sí. Estas repulsiones mutuas vencen la fuerza de la gravedad, y las partículas permanecen en suspensión indefinidamente. La Figura 14.22 representa la superficie de una partícula coloidal de sílice.

Si bien la corga eléctrica puede ser importante en la estabilización de un coloide, una concentración elevada de iones puede también ocasionar la conquitoción, o precipitación, de un coloide (reirase la Figura 14.23). Los iones responsables de la coagalación son aquellos que tienen una cargo opuesta a la de las particulas culvidales. La didlisis, un praceso semejante a la ósmosis, puede utilizarse para eliminar el exceso de iones en una mezcla coloidal. Como se sugiere en la Figura 14.24, las moléculas de disolvente y moléculas o iones de soluto pasan a través de una membrana semipermeable, pero las particulas coloidales, que son mucho mayores, no pasan. En algunos casos el proceso es más eficar cuando se sealiza bajo un campo eléctrico. En la electrodicilars, los rores son atrados hacia fuera de la mezcla coloidal por un electrodo que frene carga opuesta. Un mión humano dializa la sungre, una mercla coloidal, para eliminar el excesa de efectrolitos producido en el metabolismo. En ciertas enferracidades los riñones pieden su capacidad, pero una máquina de diálisis, externa al cuerpo, puede hacer la función de los riñones.

En la Tabla 14.4 se recogen algunos coloides comunes y como indicó acertadamente Wilder Bancreft, un pionero americano en el campo de la química coloidal, "... la química coloidal es esencial para cualquiera que realmente desce comprender ... los aceites, grasas, jahones, ... pegamento, almidón, adhesivos , ... pinturas, bamices, lacas, ... nata, mantequilla, queso, ... la preparación de alimentos, el lavado, el teñido. ... la química coloidal es la química de la vida".

► FIGURA 14.23 Coagulación de óxido de hierro coloidal

A la izquienda Fe₂O₃ celoidal de celes roje, obtenido per adición de FeCl₃(aq) a agua hirviendo. Cuando se situden unas gotas de Al₂(SO₄)₂(as), las particulas suspendidas ceaguian rispidamente formando un pracipitado de Fe₂O₃(s) (derecha)





Sálido

Lámido

Selido

Lensido

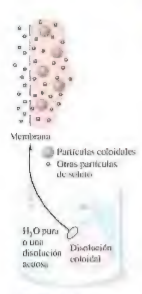
TARLA 14 A Alexande tipme de colorida

Cies

Gas

Solido

Schlide



& FIGURA 14.24 El fundamento de la dialisis Ess maléculas de netra, etras moléculas de soluto e iones distaltas son fibrico de pasar a través de los poros de la pagalirana (par ejempla, usa nelicula de celotan) en cualquier dirección. La dirección del fluja neur de estas especies depende de sus concentraciones relativas. en un lado y niro de la membrana. Sitt enthagen, las particulas cuividales no poeden raisar a través de los poros de la rogrobiana.

Transfer Test			
Füse dispersa	Medio dispersante	Тіро	Ejemplos
Sélidn	Liquiski	Sal	Soles de arcilla", silíce coloidal, oro coloidal
Liquido	Lifeguitéles	Emulsión	Aceite en agua, leche, mayanesa
Gas	Licquida	ម័រុបមាន	Espanas de jabón y detergente. crema betida, merengues

Autosol¹¹

Acrosol^b

Sot sélido

Emilitaine válidn

Gas	Sólisto	Espunca sălida	Piedra pómes, leva, ceniza volcánica
			particulas de artella u ctros materiales
coloidales en :	suspensión, Suele l	sacepte testambio el aguardo	n un electrolito adecuado. Se cree que los vales
de tecilla san	capacies de adéquis	er kustemaies regulnicus, con	no pesticidas. y distribuidas en el entorro
ELOS STREET CS	tien fermados por m	rateriales complejos que sa	on, al mercos purcialmente, colúdales. Las
rarliculas en s	saspensión son tent	o sólidas cenno liquidas. C	tros conveituyentes del simog son moteculares,
		ifre, docidos de nitrágeno, s	

La noblina agaleglu del franço del palsaco y (as brillantes puestas de sul de las regiones desértivas, son

embas ctribuibles a la dispersión de la luz por particulas enfridales en suspensión en el aire.

 Us rinda artificial limpiando la sangre de pucientes con disfunción renal



Humo, aire con polyo en suspensión!

Vidrão de rubi, algunas gernas

Oassin, perta-

Bruma, niebla (como en los aerosoles)

naturales y sintéticas, sal de roca azul, dismunte negro

Resumen

Para describir la composición de una disolución debe indicarse cuársto soluto y disolucnte (o disolución) hay. Las unidades de composición en percentaje tienen importancia práctica, pero las unidades de mayor valor científico son la mularidad, la molatidad y la fracción molar. A veces es necesario la conversión entre estas unidades.

Para predecir si dos substancias se mezclarán para formar una disulución, deben comparárse los fuerzos internoleculares entre moléculas semejantes y diferentes. Este método también nos per mite distinguir entre disoluciones ideales y no ideales. Generalmente, un disolvente tiene una capacidad limitada para disolver un saluta y producir una disolverión saturada. Las solubilidades del autata se representan en función de la temperatura mediante corras de solubilidad. Estas curvas pueden utilizarse cuando se quirre resalizar la eristalización funccionada de un soluta. Las solubilidades de los gases dependen tanto de la presion como de la temperatura, y muchas fendimenta familiares están relacionades con las solubilidades de los gases. Poede utilizarse una espresión matemática sencilla, denominada ley de Henry, para relacionar la concentración de un gas en disolución con la presión que ejerce sobre la disolución de

Las propiedades físicas estudiadas en este capitado, disminución de la presión de vapor, mesión osmótica, descenso del nunto de congelación, y aumento del punto de ebultición, tienen muchas aplicaciones prácticas. Los valures de estas propiedades coligativas dependen sólamente de la concentración de las partículas del soluto y no de la naturaleza del soluto. Sin embargo, cuando se estudian lus propiedades físicas de las disoluciones de electrolitos debe utilizarse la concentración total de iones en la disolución. Puedos uti-

lizarso ecuaciones sencillas para culcular las diferentes propiedades coligativas. Para disoluciones de electrolitos estas ecunciones se modifican a través del factor i de Van't Hoff. Las mezclas coloidales representan un estado intermedio entre disoluciones verdaderas y mezclas heterogéneus, y se enquentran en una granvariedad de comextos, desde fluidos biológicos en organismos vi-Vos a contaminantes en grandes masas de aire.

Ejemplo de recapitulación

Se preparas cuatro disoluciones acuosas de acetona, CH-COCH., con diferentes concentraciones: (a) CH₂COCH, 0,100% en masa; (b) CH₂COCH₃ 0,100 M; (c) CH₂COCH₃ 0.100 m; y (d) $x_{\text{matters}} =$ D. 100. Estimo la presión parcial más alta de agua a 25 °C que se encuentra en el vagor en equilibrio con estas disotaciones.

En principio, podemos decir que la disolución que tença la fracción molar meyor de agua (la disolución más dituida), tendrá la presión parciot más alta de agua en su vapor de equilibrio. Además, la disolución con la fracción motar menor de agua (la disolución más concentrada), tendrá el punto de congelación más bajo. Primero necestamos identificar estas dos disoluciones y para ello precisamos una forma sencilla de comparar concentraciones que se dan equi en unidades diferentes. Vannos a comparar las disolaciones. Recuerde que 1 L de agua contiene aproximadamente 1000 g de $H_2O/18.02$ g de H_2O mol⁻¹ $\simeq 55.49$ mol de H_2O .

Salución (a): La concentración de 0,100% de CH2COCH2 en musa. ex equivalente a 1,00 g de CH₃COCH₁ /1000 g de disolución; que a su vez es aproximadamente 1,00 g de CH₂COCH₂/L de disolución. (La densidad de la disolución será casi la misma que la del agua). Una muestra de 1,00 g de CH₂COCH₃ es lo mismo que 1,00 $g/58.1 \text{ g real}^{-1} \ll 0.10 \text{ mol de CH}_3 \text{COCH}_6$

Solución (h): La disolución de CH₂COCH₂ 0,100 M tiene 0,100 mol de CH₃COCH, per litro. La disoloción (b) es más concentrada que (a). de forma que (b) no puede ser la disolución con la presión de rapor de agua más alta.

Solución (c): La disolución de CH-COCH, 0.100 m tiene 0.100 mot de CH₁COCH₃ por kg de H₂O. Como el agua es el componento preponderante en la disolución, la densidad de la disolución será muy próxima a la del agua y la disolución de CH₂COCH₂ 0.100 iii ~ CH₂COCH₂ 0,100 M. Por tanto, al igual que con (b), la disolución (c) no puede ser la disolución con la presión de vapor de agua nvás alta.

Solución (d.): En la disolución con $x_{accom} = 0.100$ los moléculas de acetona suprenen la décima parte de techis las moléculas, o hay una molécula de acetoria por cada nœve moléculos de neua. En un litro de esta disojución, habrá 55,5/9 ≈ 6 mol de CH₁COCH₁. Esta es la disolución más concentrada.

Resuntendo, la displación (a) tiene la presión de vapor de agua más alta y la disclución (d) tiene el punto de congoloción más bājo.

El siguiente objetivo es aplicar la ley de Raoult a la disoloción (al, pero para ello necesitamos la fracción molar del agua en la disolución (a). Un kilogramo de esta disolución contiene 1.00 g/58,1 g $\text{mol}^{-1} = 0.0172 \text{ mol} \text{ CH}_2\text{COCH}_1 \text{ y } 999 \text{ g/}18,02 \text{ g mol}^{-1} = 55,44 \text{ mol}^{-1}$ H₂O. La fracción molar del agua es $x_{tota} = 55,44/(55,44 +$ 0,0172) 🖘 1,00. La fracción molar es sólo muy ligeramente menor de 1,00, de forma que la presión de vapor de agua sobre la disolación será sólo muy ligeramente menor que la presión de vapor del agua pura a 25 °C; 23,8 mmHg.

Para aplicar la Ecuación (14.5) del descenso del punto de congelación a la disolución (d), debemos expresar primero la concentración en mojalidad. En una disolución que tiene 1,00 mol de CH₂COCH₃ por cada 9 mol de H₂O, hay 1,00 mol de soluto por cada $(9.00 \times 18.02) = 162 \text{ g H}_2\text{O}$. La moialidad de la disolución es 1.00 mol CH₂COCH₃/0,162 kg H₂O = 6.17 m CH₃COCH₃. El descenso aproximudo del punto de congelación para esta disolución es-

$$\Delta T_{\rm f} = -K_{\rm f} \times m = -1.86 \,{}^{\circ}{\rm C}\,m^{-1} \times 6.17\,m \approx -11.5 \,{}^{\circ}{\rm C}$$

y el punto de congelación aproximado de la disolución es - H-5 °C. Este resultado es sólo aproximado porque hemas utilizado la Ecuación 14.5, que es para disoluciones mucho más dituldas.

Términos clave

ateación (14.1)

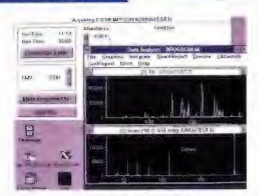
azeútropo (14.6) coloide (14,10) cristalización fraccionada (recristaliza-(ión) (14.4) cromatografía (Atenelón c...) destilación fraccionada (14.6) disolución ideal (14.3). disolución no saturada (14.4)

disolución saturada (14,4). disolución sobresaturada (14,4) disolvente (14.1) fracción mular (14.2) ley de Henry (14.5) by de Raoult (14.6). unolalidad (m) (14.2) ósmosis (14.7) ósmosis inversa (14.7).

percentaje molar (142). ppb (14.2) 190m (14.2) part (14.2) presión osmótica (14.7) propledades coligativas (14.7) solubilidad (14.4) soluto (14.1)

Atención a...

Cromatografía



A Cromategrama obtenido en un laboraterio de control de drogas.

La crometografía es una técnica de separación de los componentesde una mevola presentes en una fase denominada fase právit, examdo se mueve en relación a otra fase, denominada fase estacionaria. El betánico ruso Mikhail Tsvett en 1903 concibió este métado hasado en la capacidad de una columna de material sólido finamente pulverizado, como ALO₄, (la fuse estucionaria) para adsorber sustancias de una disolución (fase múvil) que potea a través de ella. En general, las fuerzas atractivas en la superficie del sidido difieren para las diferentes especies en disolación. Las sustancias que al sólido absorbe más l'un temente se quieven a través de la fase es tacionaria más lentamente que aquellas que no son tan fuertemente auteorbidas. Esto xignifica que aunque los diferentes componentes de la disalisación salgan juntos, pronto se separan al centacto con la fase estacionaria. T'syeft enitizó este método para separar los componestes culoreados en pigmentos de plantas. Su columna desamoltó bandas de color, y deneminó cromatografía a esta técnica de separacióni. (La cuincidencia es que, en griego, chromotography significa "escrito en color", y en ruso, tsvett significa color).

Se puede practicar la emmatografia de una forma muy senerlla, reproduciendo el experimento descrite en la Figura 1.4e-d. Utilice una tira de pepel de filtro de laboratorio (o un papel de filtro de calé) como fase estacionaria. El agua es la fase múvil. Empiece la demessacción colocando una gota de tinta negra en el centro de la test de papel justo por enerma del invel del agua. El agua státe pur el perpet por capitaridad, disolviendo los componentes colocados de la tinta al pasar à titavés de la mancha de tinta. Entonces los ecumponentes se separan debido a las diferencias en las fuerzas interum leculares entre elfos y la celulosa del papel

El método de Tsveti permaneció desconocido durante muchotiempo hasta que lo volvieren a utilizar los bioquimicos en la década de 1930. El primer tipo de cromatografía se comocé como emnsaugrafia de adseveión. En 1942, Archer Martin y Richard Synge utilizaren un liquido adserbido sobre un sólido, como figse estacio naria, y otro liquido inmiscible con la fase estacionaria, cumo fuse móvi). Con esta técnica, denominada cromotografia de reporto li quido liquido, les componentes separados se distribuyen entre las dus faxes liquidas. En 1952, Martin y A. T. James, sustituyeron la fase móvil líquida por un gas y así introdujeron la cromatografía de reparto liquido-gas. La effeacia de la cromatografía de repartolíquido-líquido fue acrecentada en la década de 1970 mediante la utilización de pequeñas partículas para soporte del líquido y hambas. para forzar a la fase mivit a través de la fase estacionaria a presión. Este método se conoce como cromatografía líquida de alto rendimiento (HPLC). Más recientemente, se han desarrollado métodos que utilizan fluidos supercríticos como fases móviles, cramatografür con fluiden supercrétient (SFC). Con las diterentes técnicas cromatográficas aboga disponibles, es posible separar los componentes solidos, líquidos y pascosos en mexelas de compuestos esgánicos inorgánicos o biológicos y detectar componentes en cautidades de partes per billón o incluso partes por trillón. La eficacia de la crumatografía es incluso mayor egendo el cromatograma se combina con otro instrumento. Por ejermilo, en la combinación de promatografía de gases y espectrometria de masas (GC-MS), el efluente de la columna de criematógrafu de gases para a un espectrómetro de masas para su análisis. La Figura 14.25 muestra un environtegramo, los dates de splida, de un experimento de cromatografía de gases.

Cuestiones de repaso

- Con sus propias paladras defina o explique los terminos o simbolos; (a) x₀; (b) P¹_A; (c) K_i; (d) i; (e) actividad
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas o fenómenos: (a) ley de Henry; (b) descenso del punto de congelación; (e) recristalización; (d) ion hidratado; (e) delicuescencia.
- Explique las diferencias importantes came cada pareja de términos: (a) motalidad y motaridad; (b) disolución ideal y no ideal; (c) disolución no saturada y sobresaturada; (d) cristalización fraccionada y destilación fraccienada; (e) ómrosis y estassis inversa.
- Una disotreción acuosa saturada de NaBr a 20°C contiene 116 g de NaBr/100 g de H₂O. Exprese esta composición en la forasa más convencional de purcentaje en masa, esto ex, como graspos de NaBr en 100 g de disolución.
- 5. Se prepara una disolación actueat de densidad 0.988 g/ml. a 20 °C disolviendo 12,8 mL de CH,CH,CH,CH,OH (d = 0.803 g/ml.) en agua sufficiente para obtener 75,0 ml. de disolución. ¿Codi es el porcentaje de CH₂CH₂CH₂CH₂OH expresado como (a) porcentaje en volumen); (b) porcentaje en masa; (c) porcentaje en (masa/volumen)?
- 6. Ung cierta salmitera tiene 3,87% de NaCI en masa. Una muestra de 75 mL pesa 76,9 g. ¿Cuántos litros de esta disolución deben evaporarse hasta sequedad para obtener 725 kg de NaCI?
- Se le pide preparar 135,0 ml, de AgNO₁0,0321 M. ¿Cuántos gramos necesitará de una muestra que tiene 99,81% de AgNO₁ en masa?

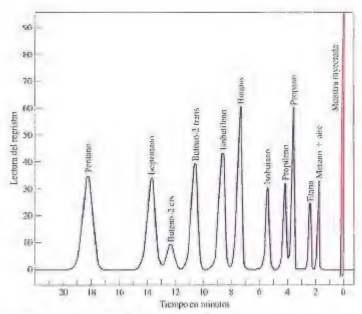


FIGURA 14.25 Un cromatograma tipico de un gas Los tiempos representados aqui se denominan tiempos de referción. Un tiempo de referción para un componente de una mezcla es el tiempo que transcurre entre la injección de la muestra en la columna cromatográfica y la aparición de ese componente en el detector. En la mezcla de hidrecarburos representada aqui, vemos que los tempos de referción ficaden a aumentar son el incremento de la masa molecular de los componentes. Padriamos gensar que esto es debido a que las fuerzas intermoleculares de dispersión también aumentari con la masa molecular.

- ¿Cuál es la motalidad del para-dictorobenceno en una disolución preparada disolviendo 2,65 g de C,H,Cl₁ en 50,0 mL de benceno (d = 0,879 g/mL)?
- Una disolución acuosa tiene 6.00% en masa de metanol. CH,OH, con d = 0.988 g/mL. ¿Cuál es la molaridad del CH₂OH en esta disolución?
- 18. Se prepara una disolución mezclando 1,28 mol de C₂H₁₈, 2,92 mol de C₂H₁₈, y 2,64 mol de C₂H₂, ¿Cuáles son (a) la fracción molar y (b) el parcentaje molar de cada componente de la disolución?
- 11. Una disolución (d = 1.159 g/ml.) tiene 62,0% de glicerirui (gliceral), C,H_kO₁, y 38,0% de H₂O, en masa. Calcule (a) to motandad del C,H_kO₁ (con H₂O como disolvente); (b) la motanidad del H₂O (con C,H_kO₁ como disolvente); (c) la motalidad del H₂O con C,H_kO₁; (d) la fracción motar del C,H_kO₁; (e) el percentaje motar del H₂O.
- 12. Se prepara una disolución disolviendo 1.12 mpt de NB₃Cl en 150,0 g de H₂O y se fleva a una temperatura de 30 °C. Unidos la Figura 14.8 para determinar si la disolución es no saturada o si cristalizará el exceso de soluto.
- ¿Cuál de las signientes merclas en una única tase hiquida es más probable que sea una disolución ideal: (a) NaCl-H₂O; (b) C₁H₂Oh(l)-C₂H₂(l); (e) C₂H₁₂(l)-H₂O(l):(d) C₁H₂(l) C₂H₃(l)? Expliqualo
- ¿Cuál de los siguientes compuestos espera que sea el más seluble en agua y por qué? C_{II}H_k(s), NII₂OH(s), C_IH_d(), CaCO_ds).
- ¿Cuál de las siguientes compuestos espera que sea moderodamente soluble ranto en agua como en banceno [C₆H₆(I)], y explique por que? (a) alcohol bueilico. C₆H₆OH; (b) natialeno. C₁₆H₆; (c) hexano. C₆H₁₆; (d) NaCl(s).
- Se dispelven 28,31 mL de O₂(g) a 25 °C en L(t) L de H₂O a 25 °C, bajo una presión de O₂(g) de L(t) ann. ¿Cuál será la mo-

laridad del Ω_2 en la disoloción saturada a 25 °C quando la presión del Ω_2 sea de 3,86 sun? (Supongu que el volumen de la disoloción se mantiene en 1.60 L.)

- 17. ¿Cuáles son las presiones de vapor parcial y total de una disolución obtenida al inezclar 35,8 g de benceno, C₆H₆, y 56,7 g de tolueno, C₁H₆, a 25 °C? Presiones de vapor a 25 °C; C₆H₆ = 95,1 molde: C₃H₆ = 28,4 molde.
- Calcule la composición del vapor sobre la disolución henceno-tolueno descrita en el Ejercicio 17.
- Sin hacer cálculas detallados, determine cuál de las siguientes disoluciones acuesas probablemente tiene el punto de congelación más bajo. (a) MgSO₄ 0,010 m; (b) NaCl 0,011 m; (c) C₂H₃OH (esand) 0,050 m; (d) MgI₃ 0,010 m.
- Utilice sus conocimientos sobre electrolito fuerte, débil y on electrolito para ordenar las siguientes disoluciones acuosas 0,0010 m en el coden probable de disminación del punto de congelación: C₂H₃OH, NaCl, MgBr₂, HC₂H₃O₂, y Al₃(SO₃).

- 21. El NaCl(sq) iertónico con la sangre es 0,92% de NaCl (missa/vol). Para esta disolución, ¿cuál es (a) [Na¹i; (b) la molutidad total de los iones; (c) la presión osmótica a 37 °C; (d) el punto de congelación aproximado? (Suponga que la disolución tiene una densidad de 1,005 g/ml..)
- 22. Una muestra de 0,72 g de clamas de poliviado (PVC) se dissolvió en 250,0 mL de un disolvente adecuado a 25 °C. La disolución tiene una presión camótica de 1,67 mmHg. ¿Cuál es la masa molar del PVC?
- 23. Una nuestra de 1,10 g de un compuesto desconocido reduce el punto de congelación de 75,22 g de benecho desde 5,53 hasta 4,92 °C.; Cuíl es la masa molar del compuesto?
- 24. El punto de congelación de una disclución acuosa 0,010 m de un soluto no volátil es -0,072 °C. ¿ Cuál espera que sen el punto normal de civillición de esta disclución?

Ejercicios

Mezclas homogéneas y heterogéneas

25. Las sustancias que se disuelven en agua generalmente no se disuelven en benceno. Sin embargo, algunas sustancias son moderadamente solubles en ambis disolventes. Una de las siguientes sustancias tiene esta propiedad. ¿Cuál pienes que muede ser y por qué?"

de tejidos).

26. Algunas vitaminas son solubles en agua y otras sutubles en las grasas. (Las grasas son substancias cuyas moléculas tierien crutenas hidrocarbonadas largas). Los fórmulas estructurales de dos vitaminas se muestran aquí. Una es soluble en agua y la otra es soluble en las grasas. Identifique cada una de ellas y exponga su razonamiento.

- 27. Dos de las substancias incluidas aqui son may solubles en agua: dos son able ligeramente solubles en agua; y dos son insolubles en agua. Indique la situación que espera para cada una de ellas.

 - (e) ácido fórmico, H—Č—OH
 - (d) alcuhol butilico, CH₂CH₂CH₂CH₂OH
 - (e) clombenceno, Cl
 - (f) propilenglical, CH₂CHOHCH₂OH
- El ácido benzolco, C_hH₃COOH, es mucho más soluble en NaOH(aq) que en agua pura. ¿Puede sugerir una nuzón para esto? La fórmula estructural para el ácido benzolco se ofrece en el Ejercicio 27(h).
- A la luz de los factores esbozados al final de la Sección 14.3, ¿cuál de los siguientes fluorares iónicos espera que sea más sofuble en agua, en moles por litro: MgF₂, NaF, KF, CaF₂? Exponea su razorarrilento.
- 30. Explique porqué todas los nitratos metálicos son solubles en agua, mientros que muchos sufferos metálicos no lo son. Dentro de los sulfuros metálicos, ¿cuál espera que pueda ser más soluble?

Concentración en porcentaje

- 31. De acuerdo con el Ejemplo 14.1, el porcentaje en masa del etanol en una disolución acuosa particular es menor que el porcemaje en volumen en la misma disolución. Explique por qué esto es cierto también para todar las disoluciones acuosas de etanol. ¿ Sería cierto para todas las disoluciones de etanol, prescindiendo de cuál sea el otro componente? Expliquelo.
- ¿Cuál de los dos porcentajes es independiente de la temperatura: el porcentaje en masa o el porcentaje en volumen? Explique su respuesta.
- Un vinagre tiene 6,02 % en masa de ácido acético (HC₂H₃O₂). ¿Cuámos gramos de C₂H₃O₃ hay en una bosella de vinagre de 355 mL// Suportea una detaidad de 1,01 g/mL.
- El ficido sulfúrico, H₂SO₃(ag), 6,00 M tiene una densidad de 1,338 g/mL. ¿Cuál es el porcentaje en masa de ácido sulfúrico en esta disolución?
- El nivet de ion sulfato en el ugua potable orbana es 46,1 ppm. ¿Cuál es la [SO_a²⁺] en esta agua?
- En una muestra de agua se encuentra que tiene 9.4 pph de cloroformo, CHCl₂. ¿Cuárqos gramos de CHCl₃ se encuentramen un vaso que contiene 250 mL de esta agua?

Molaridad

- ¿Cuántos militiros de la disolución etanol-agua descrita en el Ejemplo 14.1 deben diluirse con agua para obtener 825 mL de C₂H₂OH 0,235 M?
- Una disolución de ácido nútrico en agua del 30,00% en mass tiene una densidad de l'. JB g/cm² a 20 °C. ¿Cuál es la molaridad del HNO₂ en esta disolución?

Molalidad

- ¿Cuántos gramos de iodo, I₂, deben disolverse en 725 mL de disulfuro de carbono, CS₂ (d = 1,261 g/mL), para obtener una disolución 0,236 m?
- ¿Cuámos gramos de agua debería madir a 1,00 kg de disolución de CH₂OH(aq) 1,38 m para reducir la molalidad de CH₂OH a 1,00 m³
- Una disolución acuosa tiene 34,0% en masa de H,PO_a y una densidud de 1,209 g/mL: ¿Cuáles son la molaridad y la molalidad de esta disolución?
- 42. Una disolución del 10.00% en maso de etanol. C₂H₃OH, en agua tiene una densidad de 0,9831 g/mL a 15 °C y de 0,9804 g/mL a 25 °C. Calcule la motalidad de la disolución de etanol-agua a esas dos temperaturas, ¿Es diferente la motalidad a las dos temperaturas, es decir, a 15 y a 25 °C? Expliquelo.

Fracción molar, porcentaje molar

- Calcule la fracción molar de soluto en las siguientes disoluciones acursas: (a) C₂H₂OH det 21,7% en masa; (b) CO(NH₂)₂ furca) 0.684 m.
- 44. Calcule la fracción molar del soluto en las siguientes disoluciones acuosas: (a) C₀H₁₂O₆ 0.112 M (d = 1.096 g/mL); (b) etanol del 3,20% en volumen (d = 0,993 g/mL; C₁H₂OH puro, d = 0,789 g/mL).
- Remítose al Ejemplo 14.1. ¿Cuántos grames de C₂H₃OH deben oradirse a 100.0 ml. de la disolación descrita en el apartado (d) para sumentar la fracción motar del C.H.OH hasta 0.0525?
- ¿Cuántos mililitros de glicerina (glicerol), C₂H₆O₂ (d = 1.26 g/mL), deben añadirse por kilogramo de agua para oliteter una disolución con 4.85 % en moles de C.H.O.?

Equilibrio de solubilidad

- Renofase a la Figura 14.8 y determina la molalidad del NH₄CI en una disotación gaposa saturada a 40 °C.
- Remitase a la Figura 14.8 y estime la temperatura a la que una discilución actrosa saturada de KCFO₂ es 0,200 m.
- Una disolución que contiene 20,0 g de KCIO₄ en 500,0 g de agua se lleva a una temperatura de 40 °C.
 - (a) Remitase a la Figura 14.8 y establezca si la disolución es po satorada o sobresaturada a 40 °C.
 - (b) ¿Qué masa aproximada de KClO₄, en gramos, debe añadirse para saturar la disolución, si originalmente es no satura-
- da, o qué masa de KCtO_s puede ser recristalizada, si originalmente es sobresarurada?
- 50. Una forma de recristalizar un sojuto a partir de una disolución consiste en cambiar la temperatura. Otra forma es evaporar disolvente de la disolución. Se preparó una nuestra de 335 g de disolución saturada de KNO₃(s) en agua e 25.0 °C. Si se evaporaron 55 g de 13.0 u partir de la disolución, y al mismo tiempo la temperatura se redujo desde 25.0 °C hasta 0.0 °C, (qué nasa de KNO₃(s) recristalizará? (Remitase a la Figura 14.8.)

Solubilidad de los gases

- 51. La mayoria de los gases naturales contienen atrededor de 90% de metano, CH₂. Suponya que la solubitidad del eas natural a 20 °C y 1 am de presión de gas es aproximadamente la misma que la del CH₁, esto es 0.02 g/kg de agua. Si una muestra de pas natural a una presión de 20 am se mantiene en contacto con $1.00 imes 10^{\circ}$ kg de agua, ¿que masa de gas nasurui se disolvera?
- A 1,00 atm, la solubilidad de O₂ en agra es 2,18 × 10¹¹ M a 0 °C y 1,26 × 10 ° M a 25 °C. ¿Quê volumen de O₂(g), medido a 25 °C y 1,00 atm, se desprende cuando se catieraan 515
- 53. La solubilidad de Arlen agua a 20 °C y 1.00 agm es equivalen tándar (STP) por furo de agua. ¿Cual es la meduadad del Ar en agus a 20°C que está saxinada con aire a 1,00 atm? El aire contiene (1934% en volumen de Ar. Suponea que el volumen de agust no cambia cuando se satura con aire.
- a una cierta temperatura es directamente propoccional a la presión del gas. Demoestre que esta proposición está relacionada m), de agua sagurada con O, desde () basia 25°C? com la Ecuzación (14.2). 56. Our forma de enonciar la ley de blerry es la signiente: a temte a 33,7 mL de Arigh, medidos a presión y temperatura es-

con sire.

peratura constante, una determinada cantidad de liquido disuelve el mismo volumen de gas a cualquier presida. ¿Cuil es la relación entre essé enunciado y el del Ejercicas SS7; Bajo que condiciones este segundo enunciado no es válido?

54. Lu solubilidad del EO- en agua a 20 °C y 1,00 atmes equi

valence a 87,8 mL de CO,(g), medidos a presión y tempera-

tura estándar (STP) en 100 mL de agua. ¿Cual es la moluridad

del CO, en agua a 20°C que está saturada con aire a 1,00 atra?

El purcensaje en volumen del CO, en el aire es 0.0360%. Su-

ponga que el safamen del agua no cambia quando se satura

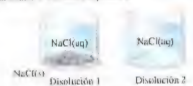
masu de pas disuelto en una determinada cantidad de disolvente

La ley de Heury se puede establacer de la significate maneral la

Ley de Raoult y equilibrio líquido-vapor

- 57. Calcule la presión de vapor a 25 °C de una disolución que cumiene 165 µ de soluto no volátil, glucosa, CH₁₅O₂, en 685 g de 11₂O. 1.a presión de vapor del agua a 25° C es 23,8 mmHg.
- 58. Calcule la previón de vapor a 20°C de una disolução saucrada de un solvio no volciul, usea, CO(NH₂)₂, en meiasul, CH₃OH. La solubilidad es 17 g de urea/100 mL de metanol. La densidad del metinol es 0.792 g/mL y su presión de vapor a 20°C es 98.7 mmHe.
- El estirero, utilizado en la fabricación de plásticos de policstirero, se obtiens a partir de ejilbencero por eliminación de átomos de hidrógeno. El producto obtenido contiene aproximadamente 38% de estireno (C, H_e) y 62% de etilbencero (CaHant, en masa. La mezela se separa per destilación fraccionada a 90°C. Determine la composición del vagor en equilibrio de esa mercla 38%-62% a 90°C conocidas las presiones the vapor de los dos componentes; etilbenceno, 182 mint lg; estireno: 134 mmHz.
- Calcule x_{CAL} en una disolución liquida de henceno tolueno que essá en equilibrio a 25 °C con una fase de vapor que contiene 62,0 % en moles de Calla, (utilisee les dans del Ejercicio 17.)
- 61. Una disolución de bencero-tolueno con $x_{transport} = 0.300$ tiene un punta de chultición normal de 98,6 °C. La presión de vapor

- del tolueno puro a 98,6 °C es 533 mmHg. ¿Cual debe ser la presión de vapor del berveno puro a 98.6 °C? (Supraiga compartamiento ideal para la disoloción.)
- Las dos disoluciones de NaCl(aq) representadas a continuación. ме спецениям в la инстительнати



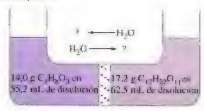
- (a) ¿Ceál es la disobución con muyor presión de vapor de agree / par? Exployeds:
- (b) La présión de vapor de una de estas disoluciones, P_{ILOs} permanece constante, incluso cuando se evapora agua de la disoluçãos. ¿Cuál es esta disolución? Expliqueto.
- (c) Cuál de estas disalvaiones tiene el punto de chullición más also? Expliqueto.

Presión osmótica.

- Cuando los talkés de las flores cocadas se introducen en diso. àrción concentrada de NaCl(aq), las flores se matefrican. En una disalución similar un pepino fresco se encogo (llego a encuetirse). Explique el fundamento de estos fenómenos.
- 64. Algunes peces viven en ambientes de agra salada y otros en agua dulce pero en ambos casos necesitan agua para sobrevivis. El pez de agua salada bebe ugua, pero el pez de agua dulce un. Explique está diferencia entre les des tipos de peres.
- ¿En que volumen de agua debe disolverse 1 mel de un no electrofito para que la disolación alcance una presión osmóti-
- ca de 1 aun a 273 K? ¿Qué ley de ira gases da un resultado parreceilo?
- La masa molecular de la hemoglobina es 6,86 × 10° a. ¿Qué masa de hemoglobina debe haber en 100,0 mL de una disolución para ejercer ima presión resmérica de 7,25 nanHy a 25 °C?
- 67. Una muestra de 0,50 g de polissobutilene, un polimero stilizado en el cancho sintético, en 100,0 mL de disolución de benceno tiene una presión osmática a 25 °C que seporta una columna de disolución de 5,1 mos (d = 0.88 g/mL). ¿Cuál es la masa motor del poliisobutileno? (Para Hg, $d = 13.6 \text{ g/mL}_{\odot}$)

- 68. Utilice la concentración de una disolución salina isotónica, 0,92% en (masa/volumen) de NaCl pero calcular la presión comótica de la sangre a la temperatura corporat, 37.0 °C, (Sugerencia: suponga que el NaCl está complesamente disoriado en las disoluciones acucons.)
- 69. ¿Qué prasión aproximada se necesira en la ósmosis inversa representada en la Pigura 14.18 si el agua salada contiene 2.5% en masa de NaCP (Superenzia: supengu que el NaCl está completamente disociado en las disoluciones acrosas. Supongo lambién una temperatura de 25 °C.)

 Las dos disoluciones representadas aquí están separadas por una membrana semipormesble que permite únicamente el paso de moléculas de agua. ¿En que disección fluirá una corriente neta de agua; esto es, de izspirenta a derecha o de desecha a izquiendo?



Descenso del punto de congelación y elevación del punto de ebullición

- Al añadir 1,00 g de benceno; C_nH_{Fr} a 80,00 g de ciclobexano.
 C_oH_{Er}, disminuye el pusto de congelación del ciclobexano desde 6,5 a 3,1 °C
 - (a) ¿ Cuál es el valor de K, para el esclobexano?
 - (b) ¿Cual es el mejor disolvente para determinaciones de masa, moter por descenso del parto de congelación, el benceno o el ciclohexano? Expliqueto.
- El punto de ebullición del agua a 749,2 mmHg es 99,60 °C.
 ¿Qué percentaje en masa de sucurosa (C₁₂H₂₂O₁₃) debe tener
 uma displación acasosa para elevar el punto de ebullición a
 100,00 °C a esta presión?
- 73. Un compuesto tiene 42,9% de C; 2,4% de H; 16,7% de N; y 38,1% de O, en masa. Lu adición de 6,45 g de este compuesto a 50,0 mL de beaceno, C_tH_t(t) = 0,879 g/mL), disminuye el punto de congelución desde 5,33 a 1,37 °C. ¿Cuál es la fórmula molecular de este compuesto?
- 74. La nicotinamida es una vitarnina soluble en agua, importante en el metabolismo. Una deficiencia en esta vitarnina ocusiona una enfermedad conocida como pelagra. La nicotinamida tiene 59,0% de C; 5,0% de H; 22,9% de N; y 13,1% de O, en masa. La adición de 3.88 g de nicotinamida a 30,0 mL de nicotenceno, C,H,NO, (d = 1,204 g/mL), disminuye el punto de congelación desde 5,7 a = 1,4 °C. ¿Cuál es la fórmula mofequiar de este composato?
- 75. El tiofeno (p.f. 38,3; p.e. 84,4 °C) es un hidrocarburo que contiene uzufie y se utilizá algunas veces como disolvente en lugar del benceno. La combissión de una muestra de 2,348 g de tiofeno produce 4,913 g de CO₁; 1,005 g de H₂O₁ y 1,788

- g de SO₂. Cuando se disuelve una muestra de 0,867 g de trofeno en 44.56 g de beneeno. C₆H₆, el punto de congelación se rebajo en 1,183 °C, ¿Cual es la formula matecular del trofeso?
- 76. La coniferina es un glicósido, un derivado de an axicor, que se encuentra en confleras tales como los abetos. Cuando una muestra de 1,208 g de coniferina se somete a análisis de combustión (recente la Sección 3.3), los productos son 0,698 g de H₂O y 2,479 g de CO₂. Una muestra de 2,216 g se disarbe en 48.68 g de H₂O, y et punto normal de ehallición de esta disolución resulta ser 100.068 °C. ¿Cuál es la fórmula molecular de la coniferina?
- 77. Los cocineros, a menudo añaden sul al agua untes de hervir. Algunas personas dicen que esto áyuda al proceso de cocción al aumentar el punto de ebalheión del agua. Otras dicen que no se añade suficiente sul como para que se rode un diferencia netable. Aproximadamente, ¿cuántes gramas de NoCl deben añadirse a un litro de agua a 1 ann de presión pura aumentar el punto de ebalheión en 2 °C? ¿Es esto una contidad habitual de sul que se añade al agua de cocción?
- 78. Una prueha importante de pureza de los compoestos orgânicos es el pianto de fusicio. Normalmente, si el compuesto no es paro, empieza a fundir a una temperatura más hajar que el cempuesto puro.
 - (a) ¿Por qué socede así, en lugar de aumentar el punto de fusión en algunos casos y disminuir en etros?
 - (b) ¿Hay alguna situación en la que el punto de lossán del compuesto impuro pueda ser más alin que el del compuesto para? Expliquelo.

Electrolitos fuertes, electrolitos débiles y no electrolitos

- Prediga los puntos de congelación aproximados de disoluciones 0,10 m de tos siguientes solutos disaetics, en agua:
 (a) CO(NH₂)₂, urea; (b) NH₂NO₁; (c) HCI; (d) CoCl₂; (c) MgSO₂;
 (f) C.H.OH, etanet; (g) HC.H₂O₂, icido acésico
- Cateule los factores de Van't Holf de las siguientes discluciones de electrolitos débiles
 - (a) HCHO, 0,050 m, que se congela a -0.0986 °C; (b) HNO₃ 0,100 M, que tiene una concentración de ten hidrógeno, e son rátrito, de 6.91×10^{-8} M.
- K1. El NH₂(aq) sólo constoce débilmente la corriente eléctrica. Lu mismo sucode con el ácido scetico, HC/H₂O₂(aq). Sin embargo, cuando se mezclan estas disóluciones, la disolución resultante conduce la corriente eléctrica muy bien. Proponga una explicación.
- 82. Una disolación isotónica se describe como 0,92% (masa/vol) de NaCl. ¿Deben tener esta misma concentración las desolo ciones isotónicas de otras sales, tales como KCl, MgCl₃, p MgCQ// Expláquelo.

574

Ejercicios de recapitulación y avanzados

- 83. El refresco américano llamado "nost beer" contiene 0,13% de una disolución del 75% en masa de H₀PO_{n 2}Cuántos miligramos de fósforo hay en un bore de 12 nz de este refresco? Suponga una densidad de la disolución de 1,00 g/mL; 1 nz = 29.6 mL.
- 84. El agua y el fenol son sólo parcialmente miscibles a temperaturas por debajo de 66,8 °C. En una mezcla preparada a 29,6 °C a partir de 50,0 g de agua y 50,0 g de fenol, se obtienen 32,8 g de una fuse que consta de 92,50% de agua y 7,50% de fenol, en masa. Esta es una disolución saturada de fenol en agua. ¿Cuál es el porcentaje en masa del agua en la segunda fase funa disolución saturada de agua en fenol??
- 85. Una disolución acuosa contiene 169,2 g de KOH/L de disolución. La densidad de la disolución es 1,09 g/ml.. Se desean atilizar 160,0 ml. de esta disolución para preparar KOH 0,250 ml. ¿Qué musa y de qué componente, KOH o H₂O, debe añadirse a los 160,0 ml. de disolución?
- 86. La escala "proof", utilizada aún para describir el contenido de etanol de las bebidas alcohólicas, tovo su origen en Ingluterra en el siglo xvo. Una muestra de whisky se vertía sobre pólvora negra y se quemaba. Si la pólvora negra se inflamaba después de arder el whisky, esto "probaba" que el whisky no labía sido rebajado con agua. El contenido rofoimo de etanol para una prueba positiva era alrededor del 50% en volumenta disciplión de etanol del 50% llegó a ser conocida como "100 proof", valor 100 de lu escala. Así, un whisky "80 proof" es del 40% de CH₂CH₂OH en volumen. En la tabla se incluyen algunos datos para varias disoluciones acuosas de etanol. Con una cantidad infinina de calculo, determine cufes son las disoluciones que tienen un conventido de etanol mayor de "100 proof". Suponga que la densidad del etanol paro es 0,79 g/mL.

Molaridad del etamol (M)	Densidad de la disolución (g/mL)
4,00	0,970
5,00	0,963
6,00	0,955
7,00	0,947
8,00	0,936
9.00	0,926
10.00	0,913

- 87. Una mezela sólida cunsta de 85,0% de KNO; y 15,0% de K,SO; en masa. Se aliade una muestra de 60,0 g de este sólido a 130,0 g de agua a 60 °C. Recurriendo a la Figura 14.8 (a) ¿Se disolverá todo el sólido a 60 °C?
 - (b) Si la disolución resultante se enfría a 0 °C, χ qué masa de KNO, debe cristalizar?
- (c) ¿Cristalizará también K₂SO₄ a 0 °C?
 88. Suponga que dispone de 2,50 L de una disolución (d = 0,9767 g/mL) que tiene 13,8% eu masa de etanol. (C₂H₂OH). A partir de esta disolución se descarfa preparar la cantidad máximo posible de disolución auticongelante etanol-agua que ofrezca protección a =2.0 °C. ¿Abadiría más etanol o más agua a la disolución? ¿Qué masa de líquido añadiría?

- 89. El cloruro de hidrógeno es un gas incolero, incluso cuando se abre una botella de ácido clorhídrico [HCI(conc aq)], y se escarea humos de la botella. ¿Cómo justificaría esto?
- 90. Utilice la siguiente información para confirmar que la temperatura del punto triple del agun es aproximadamente 0,0098 °C. (a) La pendiente de la curva de fusión del agua en la región del punto de fusión normal del hielo (véase la Figura 13.21) es -0,00050 °C (atm.)
 - (b) La solubitizad del cire co agua a 1 sim de presión y 0 °C es 0.02918 mL de sire (medido a STP) por mL de agua.
- 91. El ácido esteárico (C_mH_mO₂) y el ácido palmítico (C_{tk}H_mO₂) son ácidos grasos comunes. Los ácidos esteáricos comerciales contienen también ácido palmítico. Una muestra de 1,115 g de um ácido esteárico comercial se disolvió en 50,00 mL de benceno (d = 0,879 g/mL). El panto de congelación de la disolvió in resulta ser 5,072 °C. El panto de congelación del henceno puro es 5,533 °C y K_t para el benceno es 5,12 °C m⁻². ¿Cuál es el porcentaje en masa de ácido palmítico en la moestra de ácido esteárico?
- 92. Se hace pasar una corriente de aire seco a temperatura constante de 25 °C y después a través de un tubo de secudo, D₁, seguido por el puso a través de secarcas 1,00 m y otro tubo de secado, D₂. Después del experimento, D₁ había ganado 11,7458 g de masa y D₂. 11,5057 g. Sabiendo que la presión de vapor de agua a 25 °C es 23,76 mmHg, (a) ¿cuál es el descenso de la presión de vapor en la disolución de sacarcas 1,00 m, y (b) ¿cuál era el descenso esperado?
- 93. El nitrobenceno, C₀H₃NO₂, y el benceno, C₁H₆, son epropletamente miscibles uno en otro. Otras propiedades de los dos líquidos son nitrobencesa: pf = 5,7 °C, K₁ = 8,1 °C m⁻¹; benceno: pf = 5,5 °C, K₁ = 5,12 °C m⁻¹. Con estes dos líquidos es jessible preparar dos disoluciones diferentes que tienen un punto de congelación de 0,0 °C, ¿Cuáles son las composiciones de estas dos disoluciones, expresadas como porcentaje en masa de nitrobenceno?
- 94. Remitase a la Figura 14. I fu. Inicialmente la disolución A contiene 0,515 g de taca, CO(NH₂)₂, dispettus en 92,5 g de H₂O. y la disolución B, 2,50 g de securosa, C₁₂H₂₂O₁₁, disueltos en 85,0 g de agua. ¿Cuáles son las composiciones de estas dos disoluciones cuando se alcanzu el equilibrio; es decir, cuando las dos tienen la misma presión de vépor?
- 95. En la Figura 14.17, ¿por qué se detiene el paso de agua coundo las dos disolecioses tienen concentractores aproximadamente iguales en lugar de concentraciones exactamente iguales?
- 96. A continuación se muestra una curva de enfriamiento típica para una disolución scuosa. ¿Por qué no hay un tramo comparable de tínea recta en la curva de enfriamiento del agua pura en la Figura 13, 14?



- 97. Suponga que se obtíete 1 mg de om en una dispersión coloidat en la que las partículas de oro son esféricus, con un radio de 1,00 × 10³ um. (t.a densidad del oro es 19,3 g/cm².)
 (a) ¿Cuál es el área de la superficie total de las partículas?
 (b) ¿Cuál es el área de la superficie de un cubo simple de oro que pesa 1,00 mg?
- A 20 °C el beneciro liquido tiene una densidad de 0,879 g/cm² y el tolueno líquido 0,867 g/cm³. Suponga disoluciones iduales.
 - (a) Calcule la densidad de las disoluciones cuyo percentaje de benceno, en volumen, es 20, 40, 60 y 80 por ciento.
 - (b) Represente la densidad frente a composición en porcentate es volumen.
 - (c) Escriba una ecuación que relacione la densidad (d) con el porcentaje en volumen de benceno (V) en las disoluciones de benceno-tolueno p 20 °C.
- 99. Los dos compuestos, cuyas estructuras se describen a continuación, son isómeros. Se obtienen juntos a partir del petróleo. El meta-xiteno se utiliza en combustibles de avisción y en la fabricación de colorantes e insecticidas. La principal aplicación del para-xiteno es la fabricación de resinas de poliéster y tejidos (por ejemplo descán). Observe la eficacia de la destilación fraccionada como método de separación de estos dos xitenos. ¿Qué otro u otros métodos se podrám tritizar para separacios?

d. 0.864 g/ml. d. 0.861 g/ml. 100. Las instrucciones que se encuentran en un contenedor de Prestene[©] (critenglicol; pf. -12.6 °C, pc. 197,3 °C), indican los siguientes volúmenes de Prestene[©] para utilizado en la protección de un sistema de enfriamiento 12-et frente a la congelación a diferentes remperaturas (el liquido remanente es agua): 10 °F, 3 qt; 0 °F, 4 qt; -15 °F, 5 qt; -34 °F, 6 qt. Como el punto de congelación del refrigerante se rebaja sucesivamente por el uso de Prestone¹⁹, por que no se utiliza incluso más de 6 qt de Prestone²⁹ (y proporcionalmente menos agua) para asegunar la máxima protección frente a la congelación?

101. Demoestre que:

 (a) Pura una disolución unasan dibuido el valor numérico de la motalidad es prácticamente igual al de la motaridad.

(b) En una disolución dibúda la fracción metar del soluto es proporcional a la molalidad.

(c) En una disolución *metaran dituida* la fracción motar del soluto es proporcional a la motaridaid,

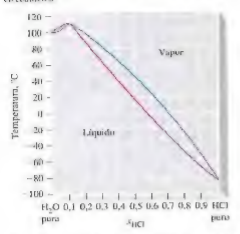
- 102. A 25 °C y bajo una presión de O₂(g) de 1 atm, la solubilidad del O₂(g) en agua es 28,31 mL/1,001. de H₂O. Bajo una presión de N₂(g) de 1 am, la solubilidad del N₂(g) a 25 °C es 14,34 mL/1,00 L de H₂O. La composición de la atmósfera es 78,08% de O₂ en volumen. ¿Cuál es la composición del aise disuelto en agua a 25 °C, expresado como potecnarjes en volumen de N₂ y de O₂?
- 103. En la Figura 14.13 observamos que cuando se representan los puntos de ebullición normal de disoluciones de benceno tolucio en función de la fracción molar del benceno, las curvas de líquido y vapor señalan entre si una región con forma de lente. Es decir, a diferencia de la Figura 14.12, la curva del líquido no es una Jinea recta. Utilice los datos de la Figura 14.13 y demuestre por cálculo la forma de la gráfica.
- 104. Se prepara um disclución saturada a 70 °C que contiene 32.0 g de CuSO₄ por 100,0 g de disclución. Despuén se en fría a 0 °C uma muestro de 335 g de esta disclución y cristoliza CuSO₄ SH₂O. Si la concentración de una disclución saturada a 0 °C es 12,5 g de CuSO₄ / 160 g de disclución, ¿qué masa debe obtenerse de CuSO₄ SH₂O?

(Sugeretteia: observe que la composición de la disolución se establece en función del CuSO₄ y que el sólido que cristaliza es el hidrato CuSO₄ y SH₂O₃)

Problemas de seminario

- 105. El aldebido cinúmico es el constituyente principal del aceite de la canela que se obtiene de las ramas y liojas de los árboles de la canela procedentes de regiones tropicales. El aceite de cinamomo se utiliza en la producción de condimentos para altrentos, perfumes y cosméticos. El punto de chullición normal del aldebido cinámico, C₄11,O es 246,0 °C, pero a esta remperatura empieza a descongonerse. Conto resultado, no puede purificarse por destilación simple. Un método que puede utilizarse en su lugar es la destilación or vapor. Una mezola heterogénea de aldebido cinámico y agua se calienta basia que la suma de las presión atmosférica. En este momento, la temperatura permanece constante mientas el líquido se evapora. El vapor de la mezola condensa objenidadose dos líquidos inmiscibles; un líquido condensa objenidadose dos líquidos inmiscibles; un líquido
- es prácticamente agua pura y el otro es aldeltido cinámico. Las presiones de vapor del aldeltido cinámico son: I maret g a 76,1 °C; 5 mml lg a 105,8 °C; y i0 mml g a 120,0 °C. Las presiones de vapor del agua se dan en la Tabla 13.2.
- (a) ¿Cuál es la temperatura aproximada a la que se produce la destilación a vapor?
- (b) La proporción de los dos líquidos condensados del vapor, es independiente de la composición de la mescla líquida, mientras estén presentes los dos líquidos en la mescla en ebultición, Justifíquelo.
- (c) ¿Cuál de los dos tíquidos, el agua o el aklehída el námico, rondensa en mayor cantidad, en masa? Justifiquelo
- 106. El diagrama de fases de la figura adjunta es pura mezolas de HCl y H₂O a una presión de 1 atm. La curva roja representa

les puntes de challición normal de las disoluciones de HCl(aq) con varias fracciones malares. La curva azul representa la compasición de los vapores en equilibrio con las disoluciones en challición



(a) A rredida que una disolución que contiene z_{rea} = 0.50 comience a hervis, el vapor ¿terida una fracción realar de HCI igual, menos, o mayor que 0.50? Expliqueto.

(h) Tin la civallición de un liquido puro no hay cambio en la composición. Sin emborgo, cuando una disolución de HCI(eq) hierre en un recipiente abiente, la composición cambia. Explique por que sucede esto.

(e) Una disolución particular, el azeótropo, es una exeqción a la observación del apartado (b); es decir, su composición permanece invariable durante la ebullición. ¿Cuál es la composición aproximada y el ponto de ebullición de esta disolución?

(d) Une muestra de 5.00 ml. del ezectropo (d = 1,099 g/ml.) necesita 30,32 ml. de NaOH 1,006 M para su valoración en una reacción deido-base. Utilice estos datos para determinar un valor más preciso de la compretición del ezeútropo, exteresado como franción mular de HCI.

107. El dispositivo de laboratorio dibujedo a continuación se llama despendior. Puede utilizarse para mantener una humedad religiva constante dentro de un recinto. El material o materiules utilizades para controlar la humedad religiva se culocan en el compartimento del fondo y la sustancia que se somete a una humedad relativa controlada se coloca en un recipien le sebre la plataforma.



(a) Si el material del compartimento del fendo es una disolución suturada de NaCl (aq) en contacto con NaCl(s), ¿cuál debe ser la humedad relutiva aproximada en el recipiente a una temperatura de 20 °C? Ortenga la solubilidad del NaCl o partir de la Figura 14.8 y los danos de presain de vapor para el agua de la Tabla 13.2; utilice la definición de la ley de Rassata de la Sección 14.6 y la de la humedad relativa de la Sección 8.1: suponga que el NaCl está disociado completamente en sus tones.
(b) Si el material eulocado en la planaformo es CaCl; « frli Ots)

(b) Si el muterial colocado en la plantoerro es CaCl₂ · 6H₂O(s) seco, ¿será delicuescente el sólido? Expliquelo

(Sugarencia: recurra a la discusión del comienzo de la Sección 14.7.)

(e) Para mantener CaCl₂ · 6H₂O(s) en estado seco en un desecudor, la sastancia de la disalucción saturada del compartimento del fondo, ¿debe tener una solubilidad en agua alta o basa? Justifique la respuesta

108. Cada año, la terapia de rebidratoción eral (TRO), la alimentación cen um disminción de electródicos, salva las vidas de inmunerables miños en el mondo que sufren deshidración grave corno consecuencia de la diarrea. Un requisito de la disolución utilizada es que sea indimició con la sangre hamana.
(a) Una definición de disolución isociarios duda en el texto esque tiene la misma presión comótico que la de NaClinqlid. 9.92% en (masa/volumen). Otra definición es la disolución que tiene un panto de congelación de -0.52 "C. Demostre que estas dos definiciones ceinciden razonaldemente bien, dado que se están utilizando concentraciones de la disolución en lugar de actividades.

(ii) Unifice la definición del ponto de congelación del oparta do (a) para demestrar que una disolución TRO que contiene 3.5 g de NeCl. 1,5 g de KCl; 2.9 g de Na₂C_eH₂O₃, cirrato de sedio, y 20,0 g de C_eH₁₂O₂, glucusa, por tiero cumple los requisites de ser isolónica,

(Sugerentie: ¿custes de les solutes son no electrotites y custes sun electrolites fuertes?)



Ejercicios multimedia

- 109. En la animación señoc la Disolución de NaCl en agua (e.C.a. píndo 14.1), (a) ¿qué tipo de fuerzas intermoleculares están implicadas en la solvatación de este compuesto tónico?
- (b) ¿Cómo se vería afectada la disolución por un cambio en la polaridad del disolvente? (c) ¿Qué deduce del dicho "semejante disuelve a semejante"?

- 110. En la actividad sobre la Entalpía de disolución (eCapitulo 14.3), se illustra la disolución de cinco compuestos diferentes en lagua. La disolución de algunos compuestos produce un aumento de temperatura, mientras que la disolución de otros muestra una disminución. (a) Justifique los diferentes comportamientos mediante una discusión de las fuerzas intermaleculares implicadas en el proceso. (b) ¿Qué tendencia se puede deducir al comparar esta serie de compuestos?
- 111. La difusión de agua a través de una membrana semipermeable se ilestra en la animación sobre Ósmosis (eCapítulo 14.7). (a) En términos de movimbento molecular, ¿cômo influiría en el proceso un aumento de temperatura del sistema? (b) ¿Cuál

- es la relación cuantitativa entre la temperatura y la presión osmótica de una disolución?
- 112. En la actividad sobre Elevación del punto de ebultición para disoluciones de no electrolitos (eCapitalo 14.8), la adición de masas similares de diferentes compuestos altera el punto de ebultición en diferente medida. ¿Cómo se relaciona esta observación con la naturaleza de las propiedades coligativas?
- 113. En la actividad sobre Elevación del punto de ebullición para disoluciones de electrolitos (eCapítulo 14.9), (a) ¿cuál de los compuestos ilustrados produce un cambio mayor en el punto de ebullición? (b) ¿por qué tiene este-compuesto estas capacierísticas?

Tabla periódica de los elementos

2 ₩ 4.00260 31,29 30,048 2 × 8 8 8 8 (293) 8 E 2 SX 80 II 空道 35,4527 28,8 が最初 2 **4** 6 22 50 Ç,-8000 S 32,066 27,60 78.96 78.96 (289) 95 本品質 So SS = 15 P 30,9738 14.0067 33 As 74,9216 121,757 208,980 5 元の 尼温 14 Si 28,0855 50 50 18,710 2012 2012 (287) م<u>ه 5</u> H 8 19 13 **A1** 26,9815 49 라 14.818 204,383 69,723 5 **4** 6 25 **38** 暴声 200.59 8 **2** 8 (272)12.43 12.41 12 2B 2B 1112 47 40 07,868 79 Au 96,967 63.546 63.546 (212) 三四 111 288 N: S8.693 Pd 45 % ₹ 261 80,281 (692) 9 O. 906'20 58,9332 77 192,23 2**₹**2 O 20 13 유윤 26 Fe 55,847 4 **2** 6 ≥**8**8 8**2 2** € 59 00 75 **Re** 86,207 25 Mn 54,9383 45 E 62 r- # 17 × (5) 학문 등 98 S. 3. 23 × 80,94 (S 73 **Ta** 180,946 41 Nb 92,9064 18.49 40 P. 224 4²884 **基金**(195) 4 H 21 Sc 44 9559 128,906 88,9059 227,028 88 6E > 4 Be 9,01218 12 Mg 24,3050 88 **Ra** 226,025 37,327 20 Ca 40,078 87,62 200 98 86 22,9498 19 K 39.0983 SS 22,905 85.4678 6<u>6</u>5 <u>2</u>23) 등문

* Landaides	58	59	60	61	5m	69	64	65	66	67	68	69	70	71
	Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Th	DV	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
	(140,115	140,908	144.24	(145)	15036	151,965	157,25	158.925	162,50	164.930	167,26	168.934	173.04	174,967
Actinidas	90 Th 232.038	91 Pa 231.036	92 U 238,029	9.3 Np 237,048	245 (245)	95 Am (243)	\$ ₽ ₽	97 (247)	251)	99 (252)	100 FEC	101 Mid (258)	102 N (259)	103 (360)

Las masas atómicas son relativas al carbono-12. Para algunos elementos radiscrivos, los números incluidos (entre perentesis) son los números de masa de los isónopos més estables. El esquema de numeración de los grupos se explica en la página 50. Los metales son 🥟 , y los no metales son 👚 . Los metalos se indican por Les gases nobles son ...; Les elementes 110, 111 y 112 todavia no tienen nombre.

15

Cinética química

Contenido

- 15.1 La velocidad de una reacción química
- 15.2 Medidas de velocidades de reacción
- 15.3 Dependencia de las velocidades de reacción con la concentración. Ecuación de velocidad
- 15.4 Reacciones de orden cero
- 15.5 Reacciones de primer orden
- 15.6 Reacciones de segundo orden
- 15.7 Resumen de la cinética de resección
- 15.8 Modelos teóricos de la cinética química
- 15.9 Dependencia de las velocidades de reacción con la temperatura
- 15.10 Mecanismos de reacción
- 15.11 Catálisis
 - Asención a Combustión y explosiones



La descemposición del peròudo de hidrógeno, H_2O_2 , en H_2O y O_2 es una reacción may exoxérmica, fuertemente caratizada por el metal platino. En este capitale se estudian la velocidad de esta descomposición y la naturaleza de la catálisis

Al quemarse el combustible de un cohete, bescamos que se tibeten rápidamente productos gaseosos y energía que proporcionen al cohete el máximo empuje. Atmacenamos la leche en una nevera para retardar las reacciones quimicas que la bacen estropearse. Las estrategias que estamas desarvollando para disminuir la velocidad de deterioro de la capa de ozono se basan en la eliminación de intermedisos clave procedentes de los clorofluorocarbonos (CFCs), del ciclo de reacciones en que se consume el ozono. Todos estos ejemplos ilustran la importancia de la velocidad de las reacciones químicas. Además, la velocidad de una reseción depende del mecanismo de la reacción, es decir, de las sucesivas etapas moleculares que conducen de los reactivos a los productos. La cinérica química se ocupa de la medida de las velocidades de reacción, de la predicción de estas velocidades y de cómo establecer los probables mecanismos de reacción a partir de los datos de velocidades de reacción.

579

Este capítulo comienza explicando el significado del término velocidad de una reacción y presentando algunas ideas sobre la medida de velocidades de reacción. A continuación, se introducen ecuaciones matemáticas, denominadas ecuaciones de velocidad, que relacionad las velocidades de reacción con las concentraciones de los reactivos. Pinalmente, basándose en esta información, se vuelve a uno de los objetivos primordiales: establecer la relación entre las ecuaciones de velocidad y los mecanismos posibles de reacción.

15.1 La velocidad de una reacción química

El concepto de velocidad se refiere a algo que sucede en una unidad de tiempo. Un coche que viaja a 60 km/h, per ejemplo, recorre una distancia de 60 kilometros en una hora. Para las reacciones químicas, la velocidad de reacción describe la rapidez con que se modifica la concentración de un producto o un reactivo al transcurrer el tiempo.

Para illustrar este concepto, considere la reacción que comienza nada más introducir los iones Fe³⁺ y Sn³⁺ simultáneamente en una disolución acuosa.

$$2 \, Fe^{3\phi}(aq) + Sn^{2\phi}(aq) \longrightarrow 2 \, Fe^{2\phi}(aq) + Sn^{4\phi}(aq)$$
 (15.1)

Suponga que pasados 38,5 s la concentración de $\{ Fe^{2+} \}$ es 0,0010 M. En un período de tiempo, $\Delta t = 38,5$ s, la *variación* de la concentración de Fe^{2+} que podemos representar como $\Delta \{ Fe^{2+} \}$, es $\Delta \{ Fe^{2+} \} = 0,0010$ M = 0 = 0,0010 M. La velocidad *media* de formación de Fe^{2+} durante este intervalo de tiempo es la variación de la concentración de Fe^{2+} dividida por el tiempo transcurrido.

velocidad de formación de Pe
$$^{2r} = \frac{\Delta [Fe^{2r}]}{\Delta f} = \frac{0.0010 \text{ M}}{38.5 \text{ s}} = 2.6 \times 10^{.5} \text{ M s}^{-1}$$

¿Cómo ha cambiado la concentración de Sn^{4+} en los 38,5 s que henses estado controlando la concentración de $\mathrm{Fe}^{2+\gamma}$ Es fácil ver que pasados 38,5 s, $\Delta [\mathrm{Sn}^{4+}]$ será 0,00050 M - 0 - 0,00050 M. Como sólo se prodece an ion Sn^{4+} por cada dos iones Fe^{2+} , el aumento de $[\mathrm{Sp}^{4+}]$ será sólo la mitad del aumento de $[\mathrm{Fe}^{2+}]$. Por tanto, la velocidad de formación de Sn^{4+} es $1,3 \times 10^{-5}$ mol por litro y segundo.

velocidad de formación de
$$Sn^{47} = 1.3 \times 10^{-5} \,\mathrm{M \, s^{-1}}$$

También puede seguinse la reacción controlando las concentraciones de los reactivos. Así la cantidad de $\mathrm{Fe}^{3\tau}$ consumida es igual a la cantidad de $\mathrm{Fe}^{2\tau}$ prediccida. La variación de la concentración de $\mathrm{Fe}^{3\tau}$ es $\mathrm{A}[\mathrm{Fe}^{3\tau}] = -0.0010$ M. La velocidad media de desaparición de $\mathrm{Fe}^{3\tau}$ en la reacción viene dada por la expresión

velocidad de desaparición de Fe³+ =
$$\frac{\Delta [Fe³^+]}{\Delta z}$$
 = $\frac{-0,0010~M}{38,5~s}$ = $-2,6 \times 10^{-6}~M~s^{-1}$

La velocidad de desaparición es megativa porque la concentración disminuye con el tiempo, es decir, la concentración después de un cierto período de tiempo es inferior a la que había inicialmente. Del mismo modo que se ha expresado la velocidad de formación de Sn^{4*} en función de la de Fe^{2*}, se puede expresar la velocidad de desaparición de Sn^{2*} en función de la de Fe^{3*}, es decir, la velocidad de desaparición de Sn^{2*} es la mitad de la de Fe^{2*}, obteniéndose

velocidad de desaparición de
$$\rm Sn^{2s} = -1.3 \times 10^{-5} \, M \, s^{-1}$$

¿Cuál de las cuatro velocidades que hemos obtenido debe utilizarse como velocidad de la reacción (15.1)? Para evitar ambiguedades, la Unión Internacional de Química. Pura y Aplicada (TUPAC) recomienda definir una velocidad de reacción general, que para la reacción hipotética representada por la ecuación ajustada.

$$aA + bB \longrightarrow g(i + h)$$

Recuerde que el símbolo [] significa "la molaridad de". Recuerde también que Δ significa "la variación de", es decir, el valor final menos el valor inicial.



Animación sobre las velocidades de cambio (ins

velocidad de reacción =
$$-\frac{1}{a}\frac{\Delta[A]}{\Delta t} = -\frac{1}{b}\frac{\Delta[B]}{\Delta t} = \frac{1}{g}\frac{\Delta[G]}{\Delta t} = \frac{1}{h}\frac{\Delta[H]}{\Delta t}$$
 (15.2)

En esta expresión, se toman los valores de las velocidades de desaparición cambindos de signo, valores positivos de las velocidades de formación y se dividen todos ellos por los respectivos eneficientes estequiométricos en la ecuación ajustada. El resultado es un único valor positivo, que denominamos velocidad de reacción. Así, se puede escribir para la reacción (15.1)

velocidad de resoción =
$$-\frac{1}{2} \frac{\Delta [Fe^{5t}]}{\Delta t} = -\frac{\Delta [Sn^{5t}]}{\Delta t}$$

= $\frac{1}{2} \frac{\Delta [Fe^{7t}]}{\Delta t} = \frac{\Delta [Sn^{4t}]}{\Delta t} = 1.3 \times 10^{45} M s^{-1}$

EJEMPLO 15.1

Expresión de la velocidad de una reacción. Supença que en un instante determinado del transcurso de la resoción

$$A + 3B \longrightarrow 2C + 2D$$

[B] = 0,9986 M y que 13,20 min más rarde [B] = 0,9746 M. $_{i}$ Cuál es la velocidad de reacción media durante este período de tiempo, expresada en M s $^{-1}$?

Solución

La velocidad de desaparición de B es la variación de la molaridad, Δ [B], dividida por el intervaló de tiempo Δt correspondiente a esta variación, Δ [B] = 0,9746 M = 0,9986 M = -0,0240 M; Δt = 13,20 min, y

velocidad de reacción =
$$\frac{1}{3} \frac{\Delta(B)}{\Delta t} = -\frac{1}{3} \times \frac{-0.0240 \text{ M}}{13.20 \text{ min}} = 6.06 \times 10^{-6} \text{ M rein}^{-1}$$

Para expresar la velocidad de reacción en moles por litro y segundo es necesario conventir min⁻¹ en s⁻¹. Para ello se utiliza el factor de conversión 1 min/60 s.

velocidad de reacción =
$$6.06 \times 10^{-4}$$
 M min $^{-4} \times \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} = 1.01 \times 10^{-5}$ M s $^{-1}$

También podríamos háber enovertido 13,20 min en 792 s y háber utilizado $\Delta t = 729$ s para calcular la velocidad do reacción.

Ejemplo práctico A: En un instante determinado del transcurso de la reactión 2 A + B → C + D, [A] = 0,3629 M. Pasados 8,25 min [A] = 0,3187 M. ¿Cuál es la velocidad de reactión media durante este intervalo de tiempo, expresada en M s⁻¹?

Ejemplo práctico B: En la reacción 2 A \longrightarrow 3 B, |A| disminuye desde 0,5684 M hasta 0,5522 M en 2,50 min. ¿Cuál es la velocidad media de formación de B durante este intervalo de tiempo, expresada en M s⁻¹?

15.2 Medida de velocidades de reacción.

Para determinar una velocidad de reacción es necesario medir las variaciones de la concentración con el tiempo. Un intervalo de tiempo puede medirse con cualquier tipo de cronómetro, pero, ¿cómo se pueden medir las variaciones de concentración durante una reacción química? Por otra parte ¿por qué hemos utilizado el término velocidad media al referirmos a la velocidad de reacción? Estas son dos de las preguntas que serán contestadas en esta sección.

RECUERDE

que seguin la expresión (15.2) la velocidad de esta reacción puede expresarse como velocidad de desaparición del H₂O₂ o como . 2 × velocidad de formación del O₂(g). ►



A FIGURA 15.1 Dispositivo experimental para determinar la velocidad de descomposición del H₂O₂. El gas oxígeno liberado en la mazela de reacción se retiene y se mide el volumen en una bureto de gases. A partir de este volumen, puede calcularse lá camidad de H₂O₂ entremida y la concentración de H₂O₂ que permanece sin resocionar.

TABLA 15.1 Descomposición del H₂O₂

Tiempo, s	$[H_2O_2]$, M
U	2.32
200	2.01
4(00)	1,72
600	1.49
1200	0.98
1800	0.62
3000	0.25

Seguimiento de una reacción química

Un astiséptico muy utilizado es la disolución acuosa de peróxido de indrógeno al 3 por ciento, la acción antiséptica se debe a la liberación de $O_3(g)$ al descomponerse el H_2O_3 . El $O_2(g)$ abandona la disolución de $H_2O_3(aq)$ y finalmente la reacción transcurre por completo.*

 $H_2O_2(aq) \longrightarrow H_2O(1) + \frac{1}{2}O_2(g)$ (15.3)

Pedemos seguir el avance de la reacción centrándicnos, o en la formación del $O_2(g)$ o en la desaparición de H_2O_3 . Es decir, podemos

- Medir los volúmenes de O₂(g) producides a distintos tiempos (verise la Figura 15.1)
 y establecer la relación entre estos volúmenes y la disminuición de la concentración de H.O₂.
- Tomar de vez en cuando pequeñas muestras de la mezela de reacción y analizar el contenido en H₂O₂ de estas muestras. Este puede bacerse, por ejemplo, valorando con una disolución de KMnO₄ en medio ácido. La ocuación ionica neta para está reacción de oxidación-reducción es

$$2 \text{ MnO}_3 + 5 \text{ H}_2 \text{ O}_2 + 6 \text{ H}^2 \longrightarrow 2 \text{ Mn}^2 + 8 \text{ H}_2 \text{ O} + 5 \text{ O}_2(g)$$
 (15.4)

La Tabla 15.1 proporciona datos para la descomposición del H₂O₂ y la Figura 15.2 muestra datos similares de forma gráfica.

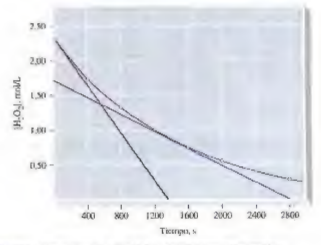
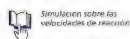


FIGURA 15.2 Representación gráfica de los datos cinéticos de la reacción:

$$H_2O_2(aq) \longrightarrow H_2O(l) + \frac{1}{2}O_2(g)$$

Esta es la forma habirual de representar los datas de concentración frente a tiempo. Las velocidades de reacción se determinan a partir de las pendientes de las tangentes. La línea azul tiene una pendiente de -1.76 M/2800 s $=-6.1\times10^{-4}$ M s $^{\circ}$. La pendiente de la línea regra y su relación cun la velocidad inicial de la reacción se describen en el Ejemplo 15.2.

[&]quot;Amogue la reacción (15.3) transctime por completo, lo hace may lentamente. Generalmente se tinhas incualibador para acelerar la reacción. Describirentos la humatos del cutalizador en esta reacción en la Sección (5.11. Cuando se aplica e um herida H₁O₂(aq), la enzima entalisa de los perexisamas de la sangre cataliza su descomposición.



La velocidad de reacción expresada como una variación de concentración en un intervalo de tiempo

En la Tabla 15.2 se dan varios datos en azul tomados de la Figura 15.2. La colomna III da las molaridades del H₂O₂ medidas a los tiempos indicados en la colomna I. La colomna III muestra el intervalo de dempo *arbitrario* que hemos elegido, 400 s. La colomna IV proporciona las variaciones de concentración que tienen lugar para cada intervalo de 400 s. Las velocidades de nesoción, expresadas como velocidades de desparición del H₂O₂ combiadas de signo, se dan en la colomna IV. Los datos indican que la velocidad de reacción no es constante; cuanto más pequeña es la concentración que queda de H₂O₂, más lenta mente tiene lugar la reacción.

	II	Ш	IV	V Velocidad de reacción
Tiempo, s	Δt, 8	1H ₂ O ₂ l ₁ 31	$\Delta[\Pi_2\Omega_2],$ M	$-\Delta H_2O_1 /\Delta t$, $M s^{-1}$
()		2.30		
	400		-0.60	15.0×10^{-1}
48181		1.72		
	400		-0.42	10.5×10^{-8}
SUC		1.30		
	4(0)		-0.32	8.0 × 10 °
1.2001		0.986		
	400		-0.25	6.3×10^{-4}
1600	0.000	0,73	er 110	Mary and market
es (Alar).	400	de u s	-0.19	4.8 × 10°
2000	9,6575	0.54	0.15	7 13 50 81707
en de ma	400	0.39	-0.15	3.8×10^{-4}
2400	400	I CAN	=0.11	2.8×10^{-3}
2800	400	10, 256	-0.14	20 A 10

La velocidad de reacción expresada como la pendiente de una tangente

Para entender mejor la diferencia entre las velocidades de reacción medias e instantáncas, piense en hacer un recorrido por carretera de 160 kilometros en 2.00 h. La velo-



¿Está preguntándose...?

¿Hay alguna manera de indicar mediante un símbolo si una velocidad de reacción es una velocidad media o una velocidad instantárica?

Si crouce el cálculo diferencial, probablemente conocerá la respuesta. Si la velocidad de la reacción (15.3) se extresa como

 $\lim_{n\to\infty}\frac{-\Delta[H_2O_2]}{\Delta t}$

En esta expresión se pueden sustiteir los incrementos por las diferenciales $d[H_2O_2]$ y dt obteniéntose

 $\frac{-d[H_2O_2]}{dt}$

Por tanto, la rotación con incrementos (sin torner el límite $\Delta t \longrightarrow 0$) indica velocidad media y la notación diferencial velocidad *instantárea*.

 Aunque la velocidad media de un vehículo no exceda el limite de velocidad, podemos tener una multa por una velocidad instantánea excesiva. cidad *medin* es 80 km/h. La velocidad *instantánen* es la lectura del velocímetro en cualquier instante.

Velocidad de reacción inicial

A veces deseamos simplemente conocer la velocidad de reacción cuando los reactivos se ponen inicialmente en contacto, es decir, la velocidad de reacción inicial. Una manera de obiener este valor es a partir de la tangente en el gráfico concentración-tiempo para t=0. Otra manera consiste en medir la concentración de los reactivos elegidos tan pronto come sea posible una yez mezclados, obteniendo así Δ [reactivos] para un intervalo de tiempo muy pequeño (Δt) a prácticamente t=0. Estas dos posibilidades conducen al mismo resultado, si nos limitamos al intervalo de tiempo en que la tangente y la curva concentración-tiempo prácticamente coinciden. En la Figura 15.2 esto sucede durante aproximadamente los primeros 200 s.

EJEMPLO 15.2

Determinación y utilización de una velocidad de reacción inicial. A partir de los datos de la Tebla 15.1 y de la Figura 15.2 para la descomposición del H_2O_2 , (a) determine la velocidad inicial de la resoción y (b) $[H_2O_3]$, a t=100 s.

Solución

(a) Para determinar la velocidad de reocción inicial a partir de la pendiente de la recta tangente, utilizamos las interseccioses con los ejes de la recta tangente negra: f = 0, [HAO₂] = 2.32 M; f = 1360 s, [H₂O₂] = 0.

velocidad inicial de reacción =
$$-$$
 (pendiente de la tangente) = $\frac{-(0-2,32) \text{ M}}{(1360-0) \epsilon}$
= $1.71 \times 10^{-3} \text{ M s}^{-1}$

Otro método alternativo consiste en utilizar datos de la Tabla 15.1: $[H_2O_2]=2,32$ M a t=0 y $[H_2O_2]=2,01$ M a t=200 s.

vetecidad inicial =
$$\frac{-\Delta [H_2O_2]}{\Delta t} = \frac{-(2.01 - 2.32) \text{ M}}{200 \text{ s}}$$

= $1.6 \times 10^{-3} \text{ M s}^{-1}$

La concordancia entre ambos métodos os bastanto buena, nunque podría mejorar si el intervalo de tiempo fuese menor de 200 s. El resultado más preciso es presu-

Otra sarán a favor del método gráfico es que tiende a minimizar el efecto de los errores que podrían tener los puntos correspondientes a cada dato.

miblemente el basodo en la tangente, puesto que está expresado con más cifras significativas. Por otra parte, la fiabilidad de la tangente depende del cuidado con que hava sido trazada.

(b) Superiemos que la velocidad determinada en (a) se mantiene prácticamente constante durante al menos 100 s. Como

velocidad de reacción =
$$\frac{-\Delta [H_2O_2]}{\Delta t}$$

entences

1.71 × 10⁻³ M s⁻¹ =
$$\frac{-\Delta[H_2O_2]}{100^{-5}}$$

=(1.71 × 10⁻³ M s⁻¹)(100 s) = $\Delta[H_2O_2]$ = $[H_1O_2]_s$ = $[H_2O_2]_s$ = $[H_2O_2]_s$ = $[H_2O_2]_s$ = 2.32 M = 0.17 M = 2.15 M

Ejemplo práctico A: Outermine para la reacción (153) (a) la velocidad instantáneo de la reacción a 2400 s y (b) [iii,O₂] a 2450 s.

(Sugarrania: suponga que la velocidad a 2400 s se mantiene constante durante los siguientes 50 s.)

Ejemplo práctico B: Utilizando *solumente* datos de la Tablo 15.2 determine (H_1O_2) para t = 100 s. Cemparé este valor con el calculado en el Ejemplo 15.2b. Explique los motivos de la diferencia observada.

15.3 Dependencia de las velocidades de reacción con la concentración, Ecuación de velocidad

Uno de los objetivos en el estudio de la cinética química es la oblención de una ecuación que pueda utilizarse para predecir la dependencia de la velocidad de reacción con las concentraciones de los reactivos. Esta ecuación, determinada experimentalmente, se denomina conación de velocidad.

Considere la reacción hipotética

$$aA + bB - gG + hH - (15.5)$$

donde n, b_0 , son les coeficientes de la equación ajustada. Frecuentemente se puede expresar la velocidad de esta reacción como *

velocidad de reacción =
$$k[A]^n[B]^n \cdots$$
 (15.6)

Los términos [A], [B], ... son las molaridades de los reactivos. Los exponentes, m, m, son generalmente mímeros enteros positivos y pequeños, aunque en algunos casos pueden ser cero o mánteros fraccionarios y/o negativos. Generalmente no están relacionados con los coeficientes estequiométricos a, b,..., es decir, frecuentemente $m \neq a$, $n \neq b$, y así succesivamente.

El término orden se utiliza de dos maneras para describir una velocidad de reacción: (1) Si m=1, se dice que la reacción es de primer orden con respecto o A. Si n=2, la reacción es de segundo orden con respecto o B, y así secesivamente. (2) El orden de reacción rotal es la suma de todos los exponentes: $m+n+\cdots$. La constante de proporcionatidad A reluciona la velocidad de una reacción con las concentraciones de los reactivos y se denomina constante de velocidad de la reacción. Su valor depende de la reacción prepiamente dicha, de la presencia de un catalizador (si lo hubiere) y de la temperatura.

^{*} Se supone que la rencción (15.5) transcurre per complete. Si la reacción es reversible, la écuación de velocidad es más complejo que la (15.6). Esta ecuación, sin embargo, puede utilizarse incluso para calcular velocidades jodendes de reacciónes reversibles porque en los instantes iniciales de la reacción no hoy productos sufficientes para que la reacción (rangourre en sersido inverso de forma apreciable.

Cuanto mayor sea el valor de k, más rápido tendrá lugar la reacción. Las unidades de k dependen del caden de la reacción (es decir, de los valores de los exponentes m, n,...).

A partir de la ecuación de velocidad se mede

- calcular las velocidades de la reacción conocidas las concentraciones de los reactivos,
- obtener una ecuación que exprese la concentración de un reactivo en función del tiempo.

Pero, jeómo puede establecerse la ecuación de velocidad? Se necesita utilizar datos experimentales como los descritos en la Sección 15.2. El método que se describe a continuación está especialmente indicado,

Método de las velocidades iniciales

Como su nombre implica, este método requiere trabajar con las velocidades iniciales de la reacción. Como ejemplo, veamos una reaccción específica, la que tiene lugar entre el mercurio(II) y el ion exalato.

$$2 \text{ HgCl}_2(aq) + C_2 O_4^{-2-}(aq) \longrightarrow 2 \text{ Cl}^-(aq) + 2 \text{ CO}_2(g) + \text{Hg}_2 \text{Cl}_2(g)$$
 (15.7)

Se puede escribir para esta reacción una ecuación de velocidad de prueba

velocidad de reacción =
$$k[HgCl_2]^n[C_2O_4^{2n}]^n$$
 (15.8)

La reacción puede seguirse midiendo la cantidad de $Hg_2Cl_2(s)$ formada en función del tiempo. En la Tahla 15.3 se dan datos basados en la velocidad de formación de Hg_2Cl_2 o en la velocidad de desaperición de $C_2O_4^{-2}$. En el Fjemplo 15.3 se utilizan estos datos para illustrar el método de las velocidades iniciales.

TABLA 15.3 Datos cinéticos para la reacción: 2 HgCl₂ + C₂O₄² → 2 Cl + 2 CO₇ + Hg₂Cl₄

Experimento	[HgCl ₂], M	$[C_2O_4^{2-}], M$	Velocidad inicial, M min ¹
1	$[HgCf_{1}]_{1} = 0.105$	$\{C_2O_4^{2-}\}_1 = 0.15$	1.8×10^{-5}
2	$[HgCl_2]_2 = 0.105$	$[C_2O_4^{3-}]_2 = 0.30$	7.1×10^{-3}
3	$[HgCI_2J_3 = 0.052]$	$[C_2O_4^{2-}]_3 = 0.30$	3.5×10^{-3}

EJEMPLO 15.3

Determinación del orden de una reacción por el mérodo de las velocidades iniciales. Utilice los dates de la Tabla 15.3 para establecer el orden de la reacción (15.7) con respecto a HgCl₂ y $C_2O_4^{\,2^{\circ}}$ y también el orden total de la reacción.

Solución

Es necesario determinar los valores de m y n en la Ecuación (15.8). Al comparur les experimentos 2 y 3, se observa que [HgCl₂] prácticamente se duplica (0,105 M \approx 2 \times 0,052 M) mientras que [C₂O₄²⁻] se mantiene constante (en 0,30 M). Observe también que $R_2 = 2 \times R_3$ (7,1 \times 10⁻⁵ \approx 2 \times 3,5 \times 10⁻⁵). En la ecuación de velocidad siguiente, en vez de utilizar las concentraciones y velocidades reales, se trabaja con sus símbolos.

$$\begin{split} R_2 &= k \times [\text{HgCl}_2]_2^n \times [\text{C}_2\text{O}_4^2]_2^n = k \times (2 \times [\text{HgCl}_2]_2)^n \times [\text{C}_7\text{O}_4^2]_2^n \\ R_3 &= k \times [\text{HgCl}_2]_2^n \times [\text{C}_2\text{O}_2^2]_2^n \\ R_2 &= \frac{2 \times R_3^2}{R_3^2} = 2 = \frac{4 \times 2^m \times [\text{HgCl}_2]_2^n \times [\text{C}_7\text{O}_4^2]_2^n}{4 \times [\text{HgCl}_2]_2^n \times [\text{C}_7\text{O}_4^2]_2^n} = 2^m \end{split}$$

Para que 2m = 2, m = 1,

Para determinar el valor de n, se prode calcular la relación R_2/R_1 . Ahora, $[C_2O_4^{-1}]$ se duplica y $[HgCl_2]$ se mantiene constante. Utilicemos esta vez los concentraciones reales en vez de los símbolos. Además, ahora tenemos el valor m=1.

$$\begin{split} R_k &= k \times [\text{HgCl}_2]_1^k \times [\text{C}_2\text{O}_k^2]_2^n = k \times (0.105)^4 \times (2 \times 0.15)^n \\ R_1 &= k \times [\text{HgCl}_2]_1^k \times [\text{C}_2\text{O}_k^2]_1^n = k \times (0.105)^4 \times (0.15)^n \\ \frac{R_2}{R_1} &= \frac{7.1 \times 10^{-2}}{1.8 \times 10^{-5}} \approx 4 = \frac{k' \times 49.1057^2 \times 2^n \times 49.757^n}{k' \times 49.1057^2 \times 49.757^n} = 2^n \end{split}$$

Para oue $2^n = 4$, n = 2.

Resumiendo, la resoción es de primer orden en $HgCl_2$ (m = 1), de segundo orden en $C_2C_1^{2-}$ (n = 2), y de tercer orden total (m + n = 1 + 2 = 3).

Ejemplo práctico A: La descomposición del NyOs viene dada por la siguiente ecuación:

Para un valor inicial $[N_2O_5] = 3.15$ M, la velocidad de reacción inicial es 5.45×10^{-3} M s⁻¹, y cuando $[N_2O_5] = 0.78$ M, la velocidad de reacción inicial es 1.35×10^{-3} M s⁻¹. Determine et orden de esta reacción de descomposición.

Ejemplo práctico B: Considere un hipotético experimento 4 en la Tabla 15.3 euyas condiciones iniciales son $\{HgCl_2\}_4=0.025 \text{ M y } \{C_2O_6^{-2}\}_4=0.045 \text{ M}$. Prediga la velocidad inicial de la reacción.

(Sugerencia: trabaje con una razón de dos velocidades iniciales pero ahora con valores conocidos de m y n.)

En el Ejemplo 15.3 hicimos una observación importante: si una reacción es de primer orden en uno de los reactivos, al duplicarse la concentración inicial de ese reactivo, se duplica la velocidad de reacción inicial. A continuación se da el efecto general de duplicar la concentración de un reactivo, mientras se mantienen constantes las concentraciones de los otros reactivos:

- Orden cero respecto a ese reactivo: la velocidad de reacción inicial no cambio.
- Reacción de primer orden respecto a ese reactivo: la velocidad de reacción inicial se duplica.
- Réacción de segundo orden respecto a ese reactivo: la velocidad de reacción inicial se multiplica por cuatro.
- Reacción de tercer orden respecto a ese reactivo: la velocidad de reacción inicial se multiplica por ocho.

La forma de la ecuación de velocidad de una resceión determina las unidades de la constante de velocidad k. El miembro de la izquierda de la ecuación de velocidad tiene unidades de M (tiempo)⁻¹, las unidades de k deben ser tales que el miembro de la derecha también tenga, después de simplificar, unidades de M (tiempo)⁻¹. Así, para la ecuación de velocidad del Ejemplo 15.3,

ley do velocidad: velocidad do reacción =
$$k \times [HgCl_2] \times [C_2O_4^{2-}]^2$$

unidades: M min 1 M 2 min 1 M

Una vez que tenemos los exponentes en una ecuación de velocidad, podemos determinar el valor de la constante de velocidad k. Para ello, sólo se necesita la velocidad de reacción correspondiente a unas concentraciones iniciales conocidas de los reactivos, como se explica en el Ejemplo 15.4.

EJEMPLO 15.4

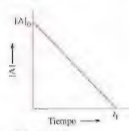
Utilización de la remedión de valoridad. Utilice los resultados del Ejemplo 15.3 y los datos de la Tábla 15.3 para establecer el valor de <math>k en la ecuación de velocidad (15.8).

RECHERDE >

que si los datos de velocidades de la Tabla 15.3 se husasen en la desaparición de HgCl₂ en vez de la de $C_2O_q^{-1}$, R_1 sería el deble. ese caso k para la velocidad de reacción general debería.

hasarse en $-\frac{1}{2}$ \times (velocidad de desaparición de HgCl₁)

En la Sección 15.9 se estudia la dependencia de & con la temperatora. ►



La concentración inicial del reactivo A es $|A|_b$, es decir, |A| = $|A|_b$, para t = 0, $|A|_b$ distributye a velocidad constante hasta que cesa la respeción. Esta sucede para el tiempo t_b , cuando |A| = 0. La pendiente de la fínza es $(\theta - |A|_b)/(t_b - 0) = -|A|_b/t_b$. La constante de velocidad es la pendiente constante de velocidad es la pendiente constante $t = t_b/t_b$.

Solution

Se pueden utilizar datos de cualquiera de los tres experimentos de la Tábla 15.3, junto cen los valores m=1 y n=2. Primero, se despeja k en la Ecuación (15.8)

$$L = \frac{R_1}{[\text{HgCl}_3][C_2O_2^2]^2} = \frac{1.8 \times 10^{-3} \text{ M min}^{-1}}{0.108 \text{ M} \times (0.15)^2 \text{ M}^2}$$

$$= 2.6 \cdot 101 \text{ M} \cdot \text{Mag}$$

Ejérmp16 práctico A. Una rescrito tiene la exunción de velocidad. velocidad. $= k[Ak^2]B$]. Cuando [A] = 1,12 M y [B] = 0,87 M, la velocidad de reacción es $= 4,78 \times 10^{12}$ M s⁻¹, [Cuál es el valor de la constante de velocidad, <math>k?

Ejemplo práctico B: ¿Cuál es la velocidad de la reacción (15.7) cuando [HgCl₂] = $0.050 \text{ M y } (\text{C}, \text{O}_{o}^{-1}) = 0.025 \text{ M}?$

?

¿Está preguntándose...?

¿Cuál es exactamente la diferencia entre la velocidad de una reacción y la constante de velocidad de una reacción?

Muchos estudiantes tienen problemas con esta distinctión. Recuerde que, una velocidad de rancción indica cómo cambia la caratidad de un reactivo o producto con el tiempo y se suete expresar en moles por litro y por tiempo. Una velocidad de reacción puede establecerse medianne una expresión del tipo $-4(N/\Delta t_i)$ a partir de una tangente en un gráfico concentración tiempo y per cábulo a partir de una ecuación de velocidad. En la mayor pure de los casos, la velocidad de una reacción depende en gran medicia de las concentraciones de los reactivos.

La constante de velocidad de una reacción (k) relaciona la velocidad de una reacción con las concentraciones de los reactivos. Ceneralmente no es en si misma una velocidad de reacción, pero puede utilizarse para calcular velocidades de reacción. Una vez que se establece el valor de k a una temperatura dada, este velor queda fipalo. Mientras que las unidades de las velocidades de reacción no dependen del orden de la reacción, las de k si dependen, como se verá en has tres sociones siguientes.

15.4 Reacciones de orden cero

Una reacción de orden coro tiene una ecuación de velocidad cuya suma de exponentes $m+n+\cdots$ es igual a 0. Como ejemplo, consideremos una reacción en la que un sólo reactivo Λ se descompone en productos.

Si la reacción es de orden cero, la ecuación de velocidad es

velocidad de resectión =
$$k[A]^{0} - k = constante$$
 (15.9)

Otras características de estas reacción de orden cero son

- El gráfico concentración-tiempo es una línea recta de pendiente negativa (véase la Figuro 15.3).
- La velocidad de reacción, que es igual a k y permanece constante en el transcurso de la reacción, es la pendiente de esta recta cambiada de signo.
- Las unidades de k son las mismas que las de la velocidad de reacción; mol L⁻¹ (tiempo)⁻¹, por ejemplo, mel L⁻¹ s⁻¹ o M s⁻¹.

La Ecuación (15.9) es la ecuación de velucidad para una reacción de orden cero. Ora ecuación dut es la denominada ecoación integrada de velocidad, que expresa la con-

 Los ejemplos más importantes de reacciones de orden cero se escuentran quizás en la actividad de las enzimas. Las reacciones catalizadas per enzimas se verán en la Sección 15.11.

Animación sobre

arden

las pracesas de primer

centración de un reactivo en función del tiempo. Podemos establecer esta ecuación con bastante facilidad a partir del gráfico de la Figura 15.3. Comencemos con la ecuación general de una línea recta

$$y = mx + b$$

y sustituyamos $y = [A]_t$ (la concentración de A para un tiempo cualquiera t); x = t (tiempo); $b = [A]_0$ (la concentración inicial de A para el tiempo t = 0); y = -k (m, pendiente de la línea recta, se obtiene como se indica en la Figura 15.3).

$$[A]_t = -kt + [A]_0 (15.10)$$



¿Está preguntándose...?

¿Tiene algo que ver el cálculo integral con el término ecuación de velocidad "integrada"?

Canto podría esperarse, la respuesta es afirmativa. La velocidad de reacción paro una ecuación de velocidad como la (15.9) es una velocidad instantánea, que puede representarse mediante diferenciales, como se vió en el apartado Z Entá pregnatáriose...? de la Sección 15.2. Cuando se sestituye la velocidad de reacción en la ecuación de velocidad de una reacción de orden com por -d[A]/dt se obtiene la ecuación -d[A]/dt = k. Si se septran las variables se obtiene d[A] = -kdt. Abora se puede aplicar el método del cálculo integral y obtener succeivamente las siguientes ecuaciónes. La última de ellas es la ecuación de velocidad integrada para una reacción de orden cero, Ecuación (15.10).

$$\int_{\rm IAI_0}^{\rm IAI_0} d[A] = -k \int_0^t dt, \qquad [A]_t - [A]_0 = -kt, \qquad [AJ_1 = -kt + [AJ_0]$$
 (15.10)

15.5 Reacciones de primer orden

Una reacción de primer orden tiene una ecuación de velocidad cuya soma de exponentes $m+n\cdots$ es igual a 1. Un tipo muy frecuente de reacciones de primer orden y el único que consideraremos en este texto, es aquel en que un único reactivo se descompone en productos. La reacción (15.3), reacción de descomposición del ${\rm H_2O_2}$ descrita en la Sección 15.2,

$$H_2O_2(ar_1) \longrightarrow H_2O(1) + \frac{1}{2}O_2(g)$$

es una reacción de primer orden. La vetocidad de reacción depende de la concentración de H₂O₂ elevada a la potencia *unidad*, es decir,

velocidad do reacción =
$$k[H_0O_0]$$
 (15.11)

Es fácil establecer que la reacción (15.3) es de primer orden mediante el método de las velocidades iniciales, pero hay otras maneras de recenocer una reacción de primer orden.

Ecuación integrada de velocidad para una reacción de primer orden

Comencemos muestra discusión sobre las reacciones de primer orden, al igual que hicimos para las reacciones de orden cero, examinando una reacción hipotética

cuya ccuación de velocidad es

La couación integrada de velocadad para esta reacción de primer ordeo se puede cétener aplicando en la Ecuación (15.12) la técnica de cálculo de la integración. La obtención de esta expresión se muestra en el siguiente apartado. ¿Está proguntandose...?, y el resultado es

$\ln \frac{[A]_t}{TAL} = -kt$ $\Omega = \ln[A]_t = -kt + \ln[A]_0$ (15.13)

[A], es la concentración de A para el trempo t, [A], es la concentración para t=0 y k es la constante de velocidad. Como los logantimos de los números son admiensionales, el producto $-k \times t$ tembién debe serlo. Esto significa que las unidades de k en una reacción de primer orden son (tiempo) 1, como por ejemplo s 1 o mín 1. La Ecuación (15.13) es la de una tinea recta

$$\frac{\ln[A]_i}{t \cdot \epsilon_i \text{ mathines seem}} = \frac{-k[i]_i + \ln[A]_b}{\tau}$$

Una praeba sencilla para reconocer una reacción de primer orden consiste en representar el logaritmo neperiano de la concentración de un reactivo freate al tiempo y ver si el gráfico es tineal. En la Figura 15.4 se representan los datos de la Tabla 15.1 y se obtiene la constante de velocidad a partir de la pendiente de la recta: k = -pendiente $-(-7.30 \times 10^{-4} \, \mathrm{s}^{-1}) = 7.30 \times 10^{-4} \, \mathrm{s}^{-1}$. Otra alternativa es un procedimiento no gráfico, que se diostra en el Ejemplo práctico 15.5B, consistente en sustituir las parejas de datos en la Ecuación (15.13) y despejor k.

EJEMPLO 15.5

Utilización de la erusción integrada de velocidad de una reacción de primer arden. Se permite que se descampanga $H_2O_2(aq)$, inicialmente a la concentración 2,32 M. ¿Cuál será el valor de $[H_2O_2]$ para t=1200 s? Utilice para esta descomposición de primer orden $k=7.30\times 10^{-8}$ s '1.

► FIGURA 15.4 Comprobación de una reacción de primer orden: descomposición del H₂O₂(aq) Se representa la [H₂O₂] frente a r. Lus dates se basan en los de la Tübla 15.1 y se dan a continuación. La pendiente de la línera se utiliza en el texto.

RECUERDE

que debido a la dispersión de los datos experimentales en un gráfico lincal el valor de k

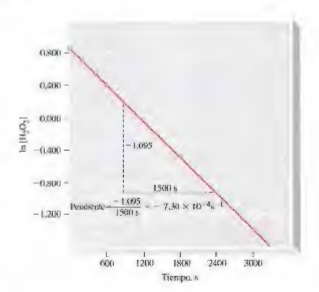
obtenido a partir de la Ecuación

que el altrenido a partir de la

pendiente de la recta. >

(15.13) pueder ser mesos preciso-

£4 5	[11 ₂ O ₂], N1	in[H ₂ O ₂]
b	2,32	0,842
200	2,01	45,698
400	1.72	0,542
6000	1.49	0.396
(200)	49,98	-0,020
18000	0,62	-0,48
3000	43,225	~ 9.39





¿Está preguntándose...?

¿Cómo se obtiene la ecuación de velocidad integrada de una reacción de primer orden?

En forma diferencial, la ecuación de velocidad de la reacción $A \longrightarrow \operatorname{productos} \operatorname{cs} d[A]/dt = -b[A]$. Separando variables se obtiene la expresión: d[A]/[A] = -kdt.

La integración de esta expresión entre les límites $\{A_{0}\}$ para el tiempo i=0 y $\{A\}$, para el tiempo i, se expresa como

$$\int_{\text{late}}^{(A)_r} \frac{d[A]}{[A]} = -k \int_0^r dt, \quad \text{y conducte a} \quad \ln \frac{[A]_r}{[A]_0} = -kt$$

El resultado de la integración es la ecuación integrada de velocidad.

$$\ln \frac{[A]_k}{[A]_k} = -kr \tag{15.13}$$

Solución

Tenemos los valores de tres de los cuaro términos de la Ecuación (15.13)

$$k = 7.30 \times 10^{-4} \,\mathrm{s}^{-1}$$
 $t = 1200 \,\mathrm{s}$
 $[H_2O_3]_0 = 2.32 \,\mathrm{M}$ $[H_2O_3]_0 \Rightarrow ?$

șustituyéndolos en la expresión

$$\begin{split} \ln[H_2O_2]_1 &= -kt + \ln[it_2O_2]_0 \\ &= -(7,30 \times 10^{-4} \, \text{s}^{-1} \times 1200 \, \text{s}) + \ln 2,32 \\ &= -0.876 \\ |H_2O_2|_1 &= e^{-0.034} = 0.967 \, \text{M} \end{split}$$

Este valor calculado (0,97 M) está de acuerdo con el valor de 0,98 M determinado experimentalmente.

Ejemplo práctico A: La reacción A \longrightarrow 2 B + C es de primer orden. Si inicialmente [A] = 2,80 M y k = 3,02 × 10⁻³ s⁻¹, ¿cuál será el valor de [A] transcumidos 325 s?

Ejemplo práctico B: Demastre que la descomposición del H₂O₂ es una reacción de primer orden utilizando los datos tabulados en la Figura 15.4 y la Ecuación (15.13).

(Sugarencia: utilice una pareja de dates de $[H_2O_2]_{ij}$ y $[H_2O_2]_{ij}$ y sus correspondientes tiempos para obtener k. Repita este cálculo utilizando obras parejas de datos. ¿Cómo deben ser los resultados?)

Aunque hasta abura sólo hemos utilizado concentraciones en las ecuaciones cinéticas, a veces se puede imbajar directamente con las masas de los reactivos. Otra posibilidad es trubajar directamente con una fracción de los reactivos consumidos, como cuando se emples el concepto de vida media.

La vida media de una reacción es el tiempo necesario para consumir la mitad de un reactivo, el tiempo transcurrido al reducirse a la mitad del valor inicial la cantidad o concentración de reactivo. Es decir, para $t=t_{1/2}$, $[A]_t=\frac{1}{2}[A]_0$. Para este tiempo, la Ecuación (15.13) adopta la forma

$$\ln \frac{[A]_{r}}{[A]_{0}} = \ln \frac{\frac{1}{2}[A]_{0}^{2}}{[A]_{0}^{2}} = \ln \frac{1}{2} = -\ln 2 = -k \times t_{1/2}$$

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k} = \frac{0.693}{k}$$
(15.14)

▶ Para encontrar el mimero cuyo logarismo natural es = 0.034, eleve e a la potencia = 0,034.

Para la descomposición del H₂O₂(aq), reacción descrita en la Sección 15.2, se concluye que la vida media es

$$I_{1.0} = \frac{0.693}{7.30 \times 10^{-4} \,\mathrm{s}^{-1}} = 9.49 \times 10^2 \,\mathrm{s} = 949 \,\mathrm{s}$$

La Equación (15.14) indica que la vida media es constante para una reacción de primer orden. Así que, independiensemente del valor de [A], en el momento en que comenzamos a seguir una reacción, para $r=r_{1/2}$, $[A]=\frac{1}{2}[A]_0$. Después de dos vidas medias, es decir, para $t = 2 \times t_{1/2}$, $[A] = \frac{1}{2} \times \frac{1}{2} [A]_0 = \frac{1}{2} [A]_0$. Para $t = 3 \times t_{1/2}$, $[A] = \frac{1}{2} [A]_0$, y axi succsivamente.

La constancja de la vida media y su independencia de la concentración inicial puede utilizarse como prucha de una reacción de primer orden. Inténtelo con el simple gráfico concentración-tiempo de la Figura 15,2. Ex decir, comenzando con $[H_2O_2] = 2,32$ M para t=0, ¿pora qué valor del tiempo ex $[H_2O_2]\approx 1,16\,\mathrm{M},\approx 0.58\,\mathrm{M},\approx 0.29\,\mathrm{M}$? Comenzando con $[H_2O_3] = 1.50 \text{ M}$ para t = 600 s, ¿para qué valor del tiempo es $[H_2O_3] = 0.75 \text{ M}$?

Como se illustra en el Ejemplo 15.6, una reacción de primer orden puede también describirse en función del porcentaje de reactivo restante o ya consumido.

EJEMPLO 15.6

Expresión de la fracción o porcentaje de reactivo comaunido en una reacción de primer orden. Utilizando el valor $k = 7.39 \times 10^{-4} \,\mathrm{s}^{-1}$ para la descomposición de printer orden del $\mathrm{H}_2\mathrm{O}_1(\mathrm{ag})$, determine el porcentaje de U₂O₂ que se ha descomptesto en los primeros 500,0 s después de inicianse la reacción.

Solución

La razón {H₂O₂}₀/{H₂O₁}₀ representa la fracción de la captidad inicial de H₂O₂ que permanece sin reaccionar pura el tiempo i. Nuestro problema es evaluar la razón para i=500.0 s.

$$\begin{split} &\ln\frac{|H_2O_2|_r}{|H_2O_2|_s} = -k_f = -7.30 \times 10^{-4} \, \mathrm{s}^{-1} \times 500.0 \, \mathrm{s} = -0.365 \\ &\frac{|H_2O_2|_s}{|H_2O_2|_s} = e^{-0.68} - 0.694 \quad \text{y} \quad [H_2O_2]_s = 0.694 |H_2O_2|_s \end{split}$$

La fracción de H.O., que queda es 0.694, ó 69,4 por ciento. El percentaje de H₂O₂ que se ha descompuesto es 100.0% - 69.4% = 30.6%.

Ejemplo práctico A: Considere la reacción de primer orden A → productos, con $k=2.95 \times 10^{-1}\,\mathrm{s}^{-1}$. ¿Oué parcentaje de A queda transcurridos $150\,\mathrm{s}$?

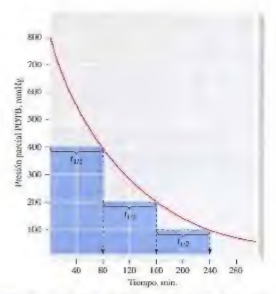
Ejemplo práctico B: Una vez lateiado la reacción, ¿quánto tiempo pardan en descomponerse las dos terceras partes de una muestra de $H_2O_2(aq)$? $k = 7.30 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$.

Reacciones en que intervienen gases

Para reacciones gaseosas, las velocidades se miden frecuentemente en función de las pre-inicial, $(P_{\alpha})_0$, y la presión parcial para un tierapo t, $(P_{\alpha})_0$, están relacionadas por la expresión

$$\ln \frac{\langle P_A \rangle_t}{\langle P_A \rangle_0} = -kt \tag{15.15}$$

Para ver cómo se obtiene esta expresión, comience con la ecuación de los pases ideales escrita para el reactivo A: $P_AV = n_ART$. Observe que la razón n_A/V es to mismo que |A|. Así que $|A|_0 = (P_A)_0/RT$ y $|A|_0 = (P_A)_0/RT$. Sustituya estos términos en la Ecuación (15.13) y observe que los términos RT del numerador y denominador se cancelan y queda simplemente la razón $(P_{\Lambda})_{0}/(P_{\Lambda})_{0}$.



▲ FIGURA 15.5 Descemposición del peròxido de di-r-butilo (PDTB) a 147 °C.

La reacción de descomposición se describe mediante la Figuación (15.16), En este gráfico de la presión parcial del PDTB en función del tiempo, se indican tres períodos succeivos de vida media de 80 mie cada uno. La constancia de la vida media pueha que la reacción es de primer os den

El perioxido de di-Partilo (PDTB) se utiliza como catalizador en la obrención de potimens. En el estado gaseoso el PDTB se descompone en acetona y etano según una reacción de primer orden.

$$C_rH_{re}O_r(g) \longrightarrow 2 C_rH_rO(g) + C_rH_r(g)$$
 (15.46)
PDTB action classic

En la Figura 15.5, se representan las presiones parciales del PDTB en función del trempo y se indica la vida media de la reacción.

Como se indica en el siguiente apartado ¿Está pregimitándose...? se puede obtener la presión parcial de PDTB a partir de dos presiones medibles experimentalmente, la presión inicial, $P_{\rm B}$ y la presión total, $P_{\rm BdP}$

EJEMPLO 15.7

Aplicación de la cinérica de primer orden a una reacción entre gases. La rescción (15.16) se inició con PDTB puro a 147 °C y 800.0 mmHg de presión en un matraz de volumen constante. (a) ¿Qué valer tiene la constante de velocidad l? (b) ¿Cuándo alcanzará la presión parcial del PDTB el valor 50.0 mmHg?

Solución

 (a) En la Figura 15.5 se ve que t_{1/2} = 8.0 × 10^t min. Para una reacción de prinser orden, t_{1/2} = 0.693/£, o

$$T = 0.693/r_{\rm tot} = 0.693/8.0 \times 10^{1} \, {\rm min} = 8.7 \times 10^{11} \, {\rm min}^{-1}$$



¿Está preguntándose...?

¿Cómo pueden determinarse experimentalmente las presiones parciales en una reacción en fase gaseosa?

Al estudiar una reacción como la desemposición de PDTB, se suele medir la presión *mial* a la largo del tiempo. Para un tiempo *t*, la presión total es

$$(P_{\text{tent}})_i = (P_{\text{tent}})_i + (P_{\text{section}})_i = (P_{\text{ctops}})_i$$

Si la presión inicial del PDTB es P_c , utilizando la estequiometría de la ecuación quimien ajustada se destuce que la presión parcial de PDTB es $P_{trate} = (P_o - P_{ctase})$ puesto que se produce un mol de etano por cada mol de PDTB que se descempone. Utilizando etra vez la estequiemetría de la rescrión se dedece que la presión parcial de la acetona es $P_{setima} = 2 P_{data}$. La presión total viene dada por

$$P_{\rm cont} \approx (P_0 \sim P_{\rm cont}) + 2\,P_{\rm cont} + P_{\rm cont} = P_0 + 2\,P_{\rm cont}$$

$$P_{\text{sing}} = (P_{\text{sigl}} - P_0)/2$$

For tunto,

$$P_{\text{time}} = (P_0 - P_{\text{time}}) = P_0 - (P_{\text{total}} - P_0)/2 = (3P_0 - P_{\text{total}})/2$$

(b) Una presión parcial del POTB de 50,0 montig es ¹/₁₀ de la presión inicial de 800,0 mmHg, es decir, P_{POTB} = (¹/₂)⁴ × 800,0 = 50,0 mmHg. La reacción debe transcurrir durante cuatro vidas medias; t = 4 × t_{1/2} = 4 × 8,0 × 10¹ min = 3.2 × 10² min.

Ejemplo práctico A: Comience con PDTB a una presión de 800,0 mmHg a 147 °C. I_1 Cuál será la presión del PDTB para I = 125 min si $I_{1/2} = 8.0 \times 10^4$ min?

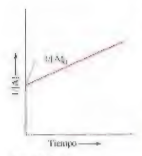
[Sugrameia: como 125 min po es un múltiplo exacto de la vida media, debe utilizar la Ecuación (15.15), pero, ¿se da cuenta de que la respuesta es un volor intermedio entre 200 y 400 mmHg?]

Ejemplo práctico 8: Utilizando datos de la Tabla 15.4 determine (a) la paesión paecial del óxido de ctileno y (b) la presión total del gas encerrado en una vasija de reacción a 415 °C transceuridas 30,0 h si la presión parcial iniciol del (CF(y)₂O(g) es 782 mmHg.

 Observe que en la reacción
(15.16) la presión total aumenta
desire un valor inicial P_0 at
empezar la resoción hasta un
valor 3 P_0 cuando $P_{\rm pure}$ se ha
hochó cero.

Procesos	Vida media, f _{1/2}	Constante de velocidad k, s
Desintegración radiactiva de 💯 U	4,51 × 10" años	4.87×10^{-10}
Desintegración radiactiva de 🌇	$5,73 \times 10^3$ after	$3,83 \times 10^{-12}$
Desintegración radiactiva de $^{22}_{15}$ P	14,3 dias	$5,61 \times 10^{-7}$
$C_{12}H_{22}O_{11}(aq) + H_{2}O(l) \xrightarrow{-15^{\circ}C} C_{\alpha}H_{12}O_{\alpha}(aq) + C_{\alpha}H_{12}O_{\alpha}(aq)$ Secures glosses frictions	8,4 h	2.3×10^{-5}
$(CH_2)_{\xi}O(g) \xrightarrow{415 \ C} CH_a(g) + CO(g)$ éxido de exileno	56,3 min	2.05×10^{-4}
$2 N_2 O_3 \xrightarrow{\text{concct}_4} 2 N_2 O_4 + O_4(g)$	18,6 min	6.21×10^{-4}
$HC_3H_3O_2(aq) \longrightarrow H^4(aq) + C_2H_3O_2^{-r}(aq)$	$9.9 \times 10^{-7} s_1$	7.8×10^{7}

 En el Capitulo 26 se estodia la desintegración polyactiva con cierto detalle.



♣ FIGURA 15.6 Gráfico lineal para una reacción de segundo orden A → productos

Se regresenta el inverso de la concentración, J/[A], frente al tiempo. Al avanzar la reacción, [A] disminuye y I/[A] aumenta de modo lineal. La pendiente de la recta es la constante de velocidad k.



Actividad sobre las velocidades de las reacciones de segundo orden

Ejemplos de reacciones de primer orden

Uno de los ejemplos más representativos de los procesos de primer orden es la desintegración radioactiva. Por ejemplo, el isótopo yodo-131, utilizado para tratar enfermedades de tiroides, tiene una vida media de 8,04 días. Cualquieta que seu el número de átomos de yodo-131 de una muestra en un instante dado, tendremos la mitad en 8,04 días. la cuarta parte en 8,04 + 8,04 = 16,08 días, y así sucesivamente. La constante de velocidad de la desintegración es $k=0.693/h_{eff}$, y podemos utilizar el número de átomos en la freuesim (15 13), es decir, N_c en vez de $\{A_i\}_i$ N_c en vez de $\{A_i\}_j$ N_c en $\{A_i\}_j$ N_c

15.6 Reacciones de segundo orden

Una reacción global de segundo orden tiene una ecuación de velueidad coya suma de experientes $m+n\cdots$, es igual a 2. Como en la discusión de las reacciones de orden cero y primer orden, nos limitaremos a estudiar reacciones que implican la descomposición de un sólo reactivo

que siguen la conación de velocidas

velocidad de reacción =
$$\lambda |A|^2$$
 (15.17)

De nuevo, interesa especialmente la ocuación *integrado* de velocidad deducida a partir de la ecuación de velocidad. La ecuación obtenida es la de una línea recta.

$$\frac{1}{|A|} = kt + \frac{1}{|A|}$$
(15.18)

La Figura 15.6 es una representación de L/[A], frente al tiempo. La pendiente de la recta es k y la ordenada en el migen es L/[A], A partir del gráfico puede verse que las unida des de k deben ser el imienso de la concentración dividida por el nempo. M ¹/(tiempo) o M ¹(tiempo) ¹, por ejemplo, M ¹ s ¹ o M ¹ min ¹. Se puede Begar a esta misma conclusión si se determinan las unidades de k que conducen a las unidades deseadas para la velocidad de una reacción, es decir, moles por hito y por tiempo. De la Ecuación (15-17) se obtiene:

ley de velocidad: velocidad de reocción =
$$L \times [A]^t$$

maldades: M bergo ' M 'timpp ' M'

Para obtener la vida media de una reacción de segundo orden $A \longrightarrow \text{productos}$, se Sustituye $t = t_{1/2}$ y $[A] = \frac{1}{2}[A]_0$ en la Ecuación (15.18),

$$\frac{1}{[A]_{1}/2} = kt_{101} + \frac{1}{[A]_{0}}, \quad \frac{2}{[A]_{1}} = kt_{102} + \frac{1}{[A]_{0}}, \quad y = t_{102} = \frac{1}{k[A]_{0}}$$
(15.19)

En la Ecuación (15.19) puede verse que la vida media depende de la constante de velocidad y de la concentración micial [A]. La vida media no es constante. Su valor depende de la concentración del reactivo al empezar cada artervalo de vida media. Conse la concentración micral es siempre la mitad de la correspondicate a la vida media previa, cada vida media sucesiva es el doble de la precedente.

Reacciones de pseudo-primer orden

A veces es posible simplificar el estudio cinético de reacciones complejas bacterdo que éstas se comporten como reacciones de orden inferior. Entonces es suis fécil trabajar con sus ecuaciones de velocidad. Piense en la hidrólisis del acetato de etdo, que es de segun do orden total.



¿Está preguntándose...?

¿Cómo se obtiene la ecuación integrada de velocidad para una reacción de segundo orden A — > productos?

En forma diferencial, la ecuación de velocidad de la reacción A \longrightarrow productos, és $d[A]/dt = -t[A]^2$.

Separandu variables se pixicoe la expresión $d[A]/[A]^2 = -kdt$.

La integración de esta expresión entre los límitos $[A]_t$ para el tiempo t=0 y $[A]_t$ para el tiempo t se expresa como

$$\int_{\partial A_1}^{|A|_2} \frac{d[A]}{[A]^2} = -\int_0^r k dt$$

El resultado de la integración es la ecusolón integrada de velocidad.

$$-\frac{1}{[A]_b} + \frac{1}{[A]_b} = -kt \quad o \quad \frac{1}{[A]_t} = kt + \frac{1}{[A]_b}$$
 (15.18)

Supringa que se sigue la hidrólisis de 1 L de acetato de etilo en disolución acuesa 0,01 M hasta completarse. [CH₃COOC₂H₃] disminuye desde 0,01 M hasta prácticamente cero. Esto significa que se consumen 0,01 mol de CH₃COOC₄H₅, junto con 0,01 mol de $\rm H_2O$. Pero abora piense que sucede con la molaridad del agua. Inicialmente la disolución contiene aproximadamente 1000 g de $\rm H_2O$, es decir, aproximadamente 55,5 mol de $\rm H_2O$. Cuando la reacción se ha completado, hay todavía 55,5 mol de $\rm H_2O$ (es decir, 55,5 – 0,01 \approx 55,5) La molaridad del agua permanece prácticamente constante durante el transcurso de la reacción en 55,5 M. La velocidad de la reacción no parece depender de [H₂O]. La reacción parece ser de orden ceno en $\rm H_2O$, primer orden en CH₂COOC₂H₆, y primer orden total. Cando se hace que una reacción de segundo orden se compurte como una reacción de primer orden manteniendo constante la concentración de uno de los reactivos, se dice que la reacción es de psendo-primer orden. La reacción puede estudiarse con los métedos cinéticos de tas reacciones de primer orden. Bajo ciertas condiciones, puede conseguirse que otras reacciones de orden superior se comporten como reacciunes de orden inferior. Así, una reacción de tener orden puede convertirse en una de pseudo-segundo orden o incluso pseudo-primer orden.

La constante de velocidad obtenida suffixando an exceso de uno de los reactivo es una pseudo-constante de velocidad que depende de la concentración. Este método se denomina a veces método del aislamiento de Ostwald, en honor al especialista en cinética que lo invento.

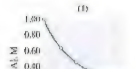
15.7 Resumen de la cinética de reacción

Detengáminos brevemente para levisar qué bemos aprendido sobre velocidades de reseción, constantes de velocidad y ónlones de reacción. Aunque frecuentemente puede resolverse un problema de distintas mancras, los enfoques que se dan a continuación son ceneralmente los más directos

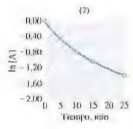
- Para calcular la velocidad de una reacción cuando se conoce la cuación de velocidad, utilice esta expresión; velocidad de reacción = k[A]"[B]"...
- Para determinar la velocidad de una reacción cuando no se conoce la ecuación de velocidad, utilice
 - La pendiente de una tangente adecuada en el gráfico de [A] frente a r.
 - La expresión -Δ[A]/Δt, con un intervalo de tiempo Δt poqueño.
- 3. Para determinar el orden de la reacción, utilice uno de los siguientes métodos:
 - Si los datos experimentales están en la forma de velocidades de reacción para distintas concentraciones iniciales, utilice el método de las velocidades iniciales.
 - Busque la representación de los datos que proporcione una línea recta (l'abla 15.5).
 - Compruebe si la vida media es constante (método válido para primer orden solamente).
 - Sustituya los datos en ecuaciones integradas de velocidad y encuentre la ecuación que da un valor constante de k.

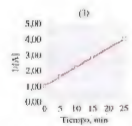
TABLA 15.5 Cinética de reacciones. Resumen para la reacción hipotética A --- producto

Orden	Ley de velocidad	Ecración integrada	Lánea reeta	£ =	Luidades de A	Vida medla
0	Velocidad = k	$ \mathbf{A} _1 = -k_1 + \mathbf{A} _1$	[A] 17, tiempo	-pendiente	mol & 1 s 1	JA19/28
t	Velocidad = $k[A]$	$\ln[\Lambda]_i = -kt + \ln[\Lambda]_{ij}$	In [A] vs. tiempo	— pendieme	s: 1	0.69374
2	Velocidad = $k[A]^7$	$\frac{1}{\ A\ _1} = ky + \frac{1}{\ A\ _0}$	$\frac{1}{ A }$ vs. tiempo	pendiente	1. mož † s †	IAIA









▲ FIGURA 15.7 Determinación del orden de una reacción. Bustración del Ejemplo 15.8

El gráfico fineal se obtiene para I//A] frente a s, gráfico (3). La resoción es de segundo orden

- 4. Para encontrar el valor de k de una reacción utilice uno de los siguientes métodos:
 - Obtenga k a partir de la pendiente de una línea recta.
 - Sustiniya los dates de concentraciones y tiempos en la ecuación integrada de velocidad adecuada.
 - Obsensa k a partir del trempo de vida media (buen mérodo sólo para praner orden).
- Después de haber determinado k, ofilice la ecuación integrada de velocidad adecuada nara establecer la relación entre concentraciones y tiempos.

EJEMPLO 15.8

Obsención del unden de una reacción a partir de representaciones de las datas. Los datos de la Tebla 15.6 se obtavieron para la reacción de descompusación $\Lambda = \gamma$ productos. (a) Establesca el orden de la reacción. (b) "Cuál es la constante de velocidad, k? (c) "Cual es la vida recidia, $I_{1/2}$, si $[\Lambda]_0 = 1.00$ M?

TABLA 15.6 Dates cinétices del Ejemple 15.8

Tiempo. mitt	JAJ, M	lo [A]	I/(A)
Ū	00,1	0,00	1,00
5	0.63	- 0.46	1,6
10	0.46	-0.78	2,2
15	0.36	-1.02	2.8
25	0.25	-1.39	4.0

Solución

- (a) Represente los tres gráficos siguientes.
 - [A] frante al tiempo. (Si es una finea reeta, la reusción ex de orden cero.)
 - 2. In [A] freme al tiempo. (Si es una línea recta, la reacción es de primer orden.)
 - 3. 1/[A] frente al tiempio. (Si es una línea recta, la reacción es de segundo orden.)

Estes gráficos se intestran en la Figura 15.7. La reacción es de control conde p

(b) La perdiente del grafico 3 de la Figura 15.7 es

$$t = \frac{(4.00 - 1.00) \text{ L/mol}}{28 \text{ min}} = 0.13 \text{ M} + a$$

(e) De seueren con la Ecuación (15.19).

$$t_{1/2} = \frac{1}{k[A]_n} = \frac{1}{0.12 \text{ M}^{-6} \text{ min}^{-1} \times 1.00 \text{ M}} \approx 8.3 \text{ min}$$



¿Está preguntándose...?

¿Puede determinarse el orden de una reacción a partir de un sólo gráfico de (A) frente al tiempo?

Puede hacerse para reacciones del tipo A — > productos y limitánidose a úndenes cero, primero y segundo. Si la representación de [A] frente a f es una línea recta, la rescrión es de orden cero. Si no es lineal, utilize la prueba de la vida media como se hizo en la Figura 15.5. Si fig es constante, la reacción es de primer orden. Si la vida media no es constante, la reacción de segundo orden. (Para una reacción de segundo orden se encuentra que la vida media se duplica cada vez que transcurre un período de vida media.)

Ejemplo práctico A: Eta tu reacción de descremposición B \longrightarrow productes, se han obtenido los siguientes datos: t=0 s, [B]=0.88 M; t=25 s, 0.74 M; t=50 s, 0.62 M; t=75 s, 0.52 M; t=100 s, 0.44 M; t=150 s, 0.31 M; t=200 s, 0.22 M; t=250 s, 0.16 M. ¿Cuál es el orden de esta reacción y la constante de velocidad k?

(Sugerencie: debería ser capaz de contestar la pregunta sin representar los datos.)

Ejemplo práctico 8: Los siguientes datos se han obtenido para la reacción A \longrightarrow productos: t = 0 min, [A] = 0,250 M; t = 4,22 min, [A] = 0,210 M; t = 6,60 min, [A] = 0,888 M; t = 10,61 min, [A] = 0,188 M; t = 10,61 min, [A] = 0,188 M; t = 18,00 min, [A] = 0,083 M. ¿Cuál es el orden de esta reacción y la constante de velocidad k?

15.8 Modelos teóricos de la cinética química

Los aspectes prácticos de la cinética de reacción se pueden describir sin pensar nunca en el comportamiento de las moléculas individuales, pero para profundizar en el tema se debe pensar a nivel nunlecular. Por ejemplo, es fácil demostrar experimentalmente que la descomposición del H₂O₂ es una reacción de primer orden, pero podentos preguntamos por qué lo es. En lo que queda del capítulo examinaremos principalmente aspectos teóricos de la cinética química que ayudan a contestar preguntas como esta.

Teoría de colisiones

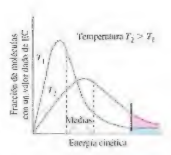
Aunque no vamos a hacerto, la teoría cinético-molecular (Sección 6.7) permite calcular el número de colisiones por unidad de tiempo, la **frecuencia de colisión**. En una reacción típica entre gases, la frecuencia de colisión es del orden de 10º colisiones por segundo. Si en cada colisión se obtaviesen moléculas de producto, la velocidad de reacción será aproximadamente 10º M s⁻¹, una velocidad demasiado grande. Las reacciones típicas en fase gaseosa tanscurrirían prácticamente por completo en una frueción de segundo. Las reacciones en fase gaseosa tienen lugar con una velocidad más pequeña, quizás del orden de 10° M s⁻¹. Esto debe significar que, generalmente, solumente una frueción de las colisiones entre las moléculas gaseosas dan lugar a la reacción química. Esta es una conclusión razonable; no es de esperar que de cada colisión resulte una reacción.

Para que una colisión entre moléculas vaya seguida de una reacción, debe haber una redistribución de energía, de manera que haya energía suficiente en ciertos enlaces clave que deben remperse. No es de esperar que dos moléculas que se mueven lentamente choquen con energía cinética suficiente para permitir la ruptura de colaces. Sin embargo, si es de esperar que esto suceda cuando dos moléculas que se mueven muy rápido choca o quizás cuando una molécula que se mueve extremadamente rápido choca con otra que se mueve lentamente. La energía de activación de una reacción es la energía mínima, superior a la energía cinética media, que deben tener las moléculas cuando chocas para que tenea lugar una reacción guímica.

►TIGURA 15.É

Distribución de energías cinéticas moleculares.

A las des temperaturas mostradas, hay una pequeña fracción de moléculas que tienen energias cinéticas superiores el valor serialado por la flecha negra gruesa. (Observe las áreas sombresalas de la derecha). Sin embargo, esta fracción es considerablemente mayor a la temperatura septerior T₁ (rojo) con respecto a la semperatura inferior T₂ (uzul).



La teoria cinético-molecular puede utilizarse para establecer la fracción de moleculas de una mezcla que poscen determinadas chergias cinéticas. Los resultados de este calculo se muestran en la Figura 15.8. En este gráfico, se indica una energia hipotetica y se identifica la fracción de moléculas que tiemen energia superior a este valor. Sepongarios que éstas sen las aneleculas cuyas colisantes moleculares tienen las meyores probabilidades de dar lugar a reacción quinnea. Entonces, la velocidad de una reacción depende del probabilidad de chaques frecuentes entre moléculas "activadas", en otras palabras, depende de la probabilidad de choques frecuentes entre moléculas con energía es pequeña soficiente para nececionar. Coma la fracción de moléculas con gran energía es pequeña generalmente, la velocidad de reacción suele ser mucho menor que la frecuencia de colisión. Más aúa, cuánto mayor es la energía de activación de una reacción, menor es la fracción de colisiones energéticas y más tenta es la reacción de una reacción, menor es la fracción de colisiones energéticas y más tenta es la reacción

Otro factor que influye mucho en la velocidad de una reacción es la orientación de las muléculas en el momento de la cólisión. En la reacción de combinación entre dos átomos de bidrógeno para dar una molécula de hidrógeno na se rempe ningúa enlace y se foresa un eblace H.—H.

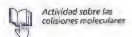
Los átomos de H tienen simetría estérica y los acercamientos previos o la cotisión de un átorpo H a otro son todos equivalentes. La orientación no importa y la receción transcurre con la misma rapidez con que colisionan los átomos. Sin embargo, la orientación de las motéculas reoccionantes es un tema crucial en la reacción de N₂O y NO representada a continuación por una ecuación que destaca los enlaces químicos.

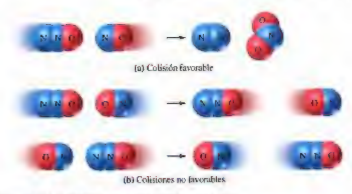
$$N = N - O + N = O \longrightarrow N = N + O - N$$
(15.20)

Los cambios fundamentales que ocurren en un choque reactivo son la ruptura del enlace N—O en N₂O y la formación de un enlace O—N en la motécuta de NO. Como resultada de la colisión se forman las motéculas de N₂ y NO₂. Como se sugiere en la Figura 15.9, para que una colisión sea favorable es necesario que durante ella el átomo de N de la matécula de NO necida contra el átomo de O del N₂O. Otras orientaciones, como la del chaque del átomo N del NO meidienda sobre el átomo N termanal del N₂O, no producen reacción. En la mezela de reacción, las colisiones deslavorables exceden en número a las favorables.

Teoria del estado de transición

En la teoría propuesta por Henry Eyring (1901-1981) y uteus científicos, el énfasis se sitóa en una especie hipotética que se cree existe en un estado intermedio entre el estade de los mactivos y el de los productos. A este estado intermedio transitorio se lo denomina estado de transición, y a la especie hipotética, complejo activado. El complejo actiyado formado en las enlisiones, o bien se disocia de nuevo en los reactivos iniciales o forma





▲ FIGURA 15.9 Colisiones moleculares y reacciones químicas

(a) Una colisión favorable entre las moléculas de N₂O y NO que da como resultado los productos N₂ y NO₂.

(b) Dos colisiones desfavorables entre las asoléculas de N₂O y NO; no se produce reacción química como resultado de la colisión.

móleculas de producto. Un complejo activado para la reacción (15.20) se puede representar de la siguiente matera.

En les reactives no hay enlace entre el átomo O del N₂O y el átomo N del NO. Como indican les *enlaces parciales* (···), en el complejo activado el átomo de O se separa parcialmente de la molécula de N₂O y se une parcialmente a la molécula de NO. La formación del complejo activado es un proceso reversible. Una vez formadas, algunas moléculas del complejo activado pueden disociarse otra vez en moléculas de reactivo, pero otras pueden disociarse en moléculas de producto, en las que ha desaparecido del todo el enlace parcial del átemo O en el N₂O, mientras que el enlace pereial entre el átomo O y el NO se ha transformado en un enlace completo.

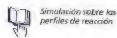
La Figura 15.10 sugiere una manera gráfica de contemplar la energía de activación, el perfit de una reacción. En el perfit de una reacción se representan las energías en el eje de ordenadas frente a una magnitud en el eje de alteisas denominada "avance de la reacción". Piense en el avacce de la reacción como la extensión con que he transcurriendo la reacción, es decir, la reacción comienza con los reactivos a la izquierda, va transcurriendo a través del estado de transición y termina con los productos a la derecha.

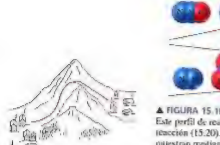
La diferencia de energias entre los reactivos y los preductos es ΔH de la reacción. La reacción (15.20) es una reacción exotérmica con $\Delta H = -139$ kJ. La diferencia de energia entre el complejo activación y los reactivos, 209 kJ, es la energio de activación de la reacción. Así que una gran barrera de energia separa a los reactivos de los productos, y solamente las moléculas may energiticas purden superar esta barrera. La Figura 15.11 sugiere una analogía para la energía de activación y el perfil de la reacción.

La Figura 15.10 describe las reacciones en sentido directo e inverso en la reacción del N₂ y NO₂ para dar N₂O y NO. La energia de activación para la reacción inversa es 348 kJ; esta reacción inversa es may endotérmica. La Figura 15.10 también ilustra dos ideas útiles: (1) La variación de entalpía de una reacción es igual a la diferencia de las energias de activación de las reacciones directa e inversa y (2) para una reacción endo-

RECUERDE >

que la diferencia de energía potencial entre los renctivos y productos es ΔE de la teacción. Para esta rencción $\Delta E = \Delta H$ porque coinciden el número de maléculas de gas de los reactivos y productos. En el Capitulo 7 se ve que, incluso cuando esto ro sucede, las diferencias entre ΔE y ΔH suclen ser muy pequeñas.



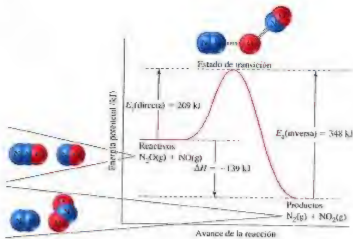


▲ FIGURA 15.11 Analogia del perfil de reacción y energia de activación Se sigue un sendero (señalado en rojo) desde el valle de la taquierdo (reactivos) at valle de la derecha (productos), a través. de la cordillera. El punto más alto del camino corresponde ai estado de transición. Probablemente la altura un este punto (energía de activación) influye más que ninguna otra cosa en el súmero de personas que déciden seguir el sendere. independientemente de nue al

Esta eruación indica que una constante de velocidad aumento al alimentar la tempendato, y al dissimulo la esergía de activación.

sendero sea todo "cuesta abajo"

a partir de ese punto.



▲ FIGURA 15.10 Perfit de reacción para la reacción $N_sO(g) + NO(g) \longrightarrow N_s(g) + NO_s(g)$ Este perfit de reacción symplificado muestra las variaciones de energía en el transcurso de la reacción (15.20). Las moléculas de reactivos y productos, así como el complejo activado, se muestran mediante modelos moleculares.

térmica la energia de activación debe ser igual o mayor que la entalpea de la reacción (y suele ser mayor).

Los intentos puramente teóricos de predecir constantes de velocidad no han tenido mucho éxito. El interés principal de las teorías de velocidades de reacción es que ayudan a interpretar los datos de velocidades de reacción obtenidos experimentalmente. Por ejemplo, en la siguiente sección veremos cómo interviene el concepto de energía de activación en la discusión de la dependencia con la temperatura de las velocidades de reacción.

15.9 Dependencia de las velocidades de reacción con la temperatura

Por la experiencia práctica esperamos que las reacciones guírnicas sean más rápidas a temperaturas altas. Para acelerar las reacciones bioquinicas implicadas en la elaboración de alimentos, elevarnos la temperatura y la disminutmos para retrasar otras reacciones, como al refrigerar la loche para evitar que se agríe.

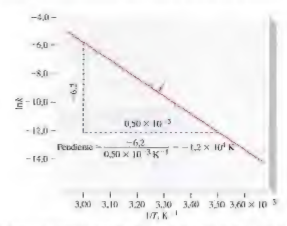
En 1889, Svante Arrhenius demostró que las constantes de velocidad de muchas reacciones varían con la temperatura según la expresión

$$k = Ae^{-k_0 mT}$$

Tomando fos logaritmos naturales de ambos miembros de esta ecuación se obtiene la siguiente expresión

$$\ln k = \frac{-E_o}{RT} + \ln A \tag{15.21}$$

La representación de la k frente a I/T es una línea recta y podemos utilizar la Ecuación (15.21) para determinar gaúticamente la energía de activación de una reacción, como se hace en la Figura 15.12. También se puede obtener una forma alternativa de esta ecuación muy útil si se escribe para dos conjuntos de valures de k y temperatura y se



 \triangle SIGURA 15.12 Dependencia con la temperatura de la constante de velocidad k de la reacción N_2O_3 (en CO_4) \longrightarrow N_2O_4 (en CO_4) $+\frac{1}{2}$ $O_2(g)$

Los datos se representan como se describe a continuación para un panto representativo, que se muestra en nego.

$$\begin{split} r &= 25^{\circ}C = 298 \text{ K} \\ 1/V &= 1/298 = 0.00755 = 3.36 \times 10^{\circ} \text{ K}^{\circ 1} \\ A &= 3.46 \times 00^{\circ} \text{ s}^{\circ}/\text{s} \text{ M/s} = 10.346 \times 10^{\circ} = -10.272 \end{split}$$

Para evaluar 6...

postdyras di Lameita =
$$-E_0/R \rightarrow -1.2 \times 10^6 \text{ K}$$

 $E_0 = 8.31453 \text{ mat }^4 \text{ K}^{-1} \times 1.2 \times 10^4 \text{ K}$
 $= 1.61 \times 10^6 L/\text{mat}$ $= 1.0 \times 10^4 \text{ kJ/mat}$

(Una representación más precisa proporciona un valor de $E_{\rm p}=106$ kJ/mol. La fiecha señala los datos utilizados en el Ejemplo 15.9.)

elemina la constante în A. La ecuación resultante, también denormanda ecuación de Arrhenius, es

$$\ln \frac{k_1}{k_1} = \frac{k_1}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) \tag{15.22}$$

tin la Ecuación (15.22)*, T_1 y T_1 son dos temperaturas Kelván, k_1 y k_1 sen las constantes de velocidad a estas dos temperaturas; E_n es la conergía de activación, expresada en julios por mol, y R es la constante de los gases, expresada como 8,3145 J mol $^{+1}$ K $^{+1}$.

La Ecuación (15.22) puede escribirse de varias formas

$$\ln \frac{k_2}{k_1} = -\frac{E_0}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right) = -\frac{E_0}{R} \left(\frac{T_1 - T_2}{T_2 T_1} \right) = \frac{I_0}{R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_2 T_2} \right)$$

Esta es la misma técnica attitizada en la ecuación de Clausius-Clapsyron de la Sección t3.2 e ilustrada en el Apéndice A.4.



Simulación sobre la influercia de la temperatura en la actividad cinética y las velocidades de reacción

¹ Pras comprobar que las dimensiones de esta ecuación son correctas observe que el nutrierador del lado derecho tiene unidades de J mol¹ (para 6.) y K¹ (para la magnitud del puréntesis) y que el denominador tiene unidades J mol¹ K¹ (para R). El resultado es una magnitud adimensional en el lado derecho, como corresponde el término legariamico adimensional del fado izquierdo.

En la primera forma aparece un signo menos y se mvierte el orden de T_1 y T_2 y on las dos signientes formas se combinan las fracciones del paréntesas. Además la ocuación puede escribirse en forma exponencial.

$$\frac{k_2}{k_1} = e^{-k_1} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1 \end{pmatrix}$$

La ecuación a utilizar es la que facilite más el cálculo.

EJEMPLO 15.9

Aplicación de la ecucción de Arrhenias. Unice las datos de la Figura 15.12 para determinar la temperatura a la que r_{im} para la reacción de decomposición del N₂O₅ en CCl₆, que es de promer ceden, es 2.00 h.

Solución

Primero se necesita encontrar la constante de velocidad à correspondiente a una vida media de 2,00 h. Para una reacción de primer orden.

$$k = \frac{\ln 2}{t_{100}} = \frac{0.693}{2.00 \text{ h}} = \frac{0.693}{7200 \text{ s}} = 9.63 \times 10^{-5} \text{ s}^{-6}$$

Abora se puede cominsar de dos maneras distintas.

Método gráfico. Se desea saber a qué temperatura $k=9.63\times10^{-5}\,\mathrm{y}\ln k=\ln 9.63\times10^{-5}=-9.248$. Este punto se ha señalado con una flecha en la Figura 15.12. Para $\ln k=-9.248$, $1/T=5.28\times10^{-8}\,\mathrm{K}^{-1}$.

$$i = 1/(3.28 \times 10^{13}) \text{ K} = 305 \text{ k}$$
 10.1

Utilizando la Ecuación (15.22). Sea T_2 la temperatura a la que $k=k_2=9.63\times 10^{12}~{\rm s}^{-1}$ es orra temperatura para la que se conoce el valor de k. Suponga que se toma $T_1=298~{\rm K}~{\rm y}$ $k_1=3.66\times 10^{13}~{\rm s}^{-1}$, punto al que se hace referencia en el pie de la Figura 15.12. La exergia de extracencies $106~{\rm kJ/mod}=1.06\times 10^{1}~{\rm J/mod}$ (un valor más preciso se da en la Figura 15.12). Altera se despeja T_2 en la Ecuación (15.22). (Pos simplicidad se han omittelo las unidades en la que sigue, pero la temperatura obtenida está en grados Kelvíra.)

$$\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_{\nu}}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right)
\ln \frac{9.63 \times 10^{-5}}{3.46 \times 10^{-5}} - \frac{1.06 \times 10^{5}}{8.3145} \left(\frac{1}{298} - \frac{1}{T_1} \right)
4.024 = 1.27 \times 10^{5} \left(0.00336 - \frac{1}{T_1} \right) - 42.7 - \frac{1.27 \times 10^{2}}{T_1}
\frac{1.27 \times 10^{5}}{T_1} = 42.7 - 1.024 = 41.7
\frac{(1.27 \times 10^{5})}{41.7} = 41.7$$

Ejemplo practico A. ¿Cuál es la vida media de la descomposición del N.O. a 75.6 °C. que es de primer orden? Utilice lus dates del Ejemplo 15.9.

Ejemplo práctico B: ¿A qué temperatura se necesitarán 1,50 h para que se descompongan dos tercios de una muestra de N₂O₅ en CCI₄ en el Ejemplo 15.9?



fenomenus implican reacciones

CHIEFFI GAR

Annque Arrhenius estableció la Ecuación (15,22) antes de que se hubiese desamullado la teoría de colisiones de las reacciones químicas ajustando los datos con su ecuación, ésta es consistente con la teoría de colisiones presentada en la sección precedente. En esta sección se examinó la importancia de (1) la frecuencia de las cubsiones moleculares, (2) la fracción de colisiones suficientemente energéticas para que la reacción se produzca



y (3) la necesidad de orientaciones favorables durante las colisiones. Represententas la fre cuencia de colisión por el símbolo Z_0 . A partir de la teoría cinético-molecular se encuentra que la fracción de cultisiones suficientemente energéticas es $e^{-1.87}$ La probabilidad de orientaciones favorables para las moléculas que chocan es p. En la teoría de colisiones la cunstante de velocidad de una rescuión puede expresarse cuano el producto de estes tientérminos. Si reconplazamos el producto $Z_0 \times p$ por el término A, la teoría de colisiones proporcions un resultado idéntico a la ecuación determinada empiricamente por Arrhenias.

$$k = Z_0 \cdot p \cdot e^{-t \cdot |VI|} - Ae^{-t \cdot |VI|}$$

15.10 Mecanismos de reacción

Al estudiar la nube de contaminación fotogramica en la Sección 8.2, se indico el papel crucial desempenado por el NO₃(g), pero no es probable que este gas se forme en cantidad grande en la atmósfera por la reacción directa

$$2 \text{ NO(g)} + O_1(g) \longrightarrow 2 \text{ NO_1(g)}$$
 (15.23)

Paro que esta reacción tenga lugar en una sela crapa, como indica la Ecuación (15.23), ten drám que chocar (o casi chocar) simultáneamente tres moléculas. Una colisión entre tres moléculas es un suceso peco probable. Parece que la reacción sigue un mecanismo o secuencia distinto. Uno de los objetivos primerdades de la determinación de ecuaciones de velocidad de las reacciones quírmeas es establecer su relación con los probables mecanismos de la reacción.

Un mecanismo de resoción es una descripción detallada de ana reacción química presentada como una serie de cambios de una sota etapa denominados procesos elementales. Un proceso elemental es una transformación molecular que modifica de forma impertante la energia o geometría de una molécula o produce una o mas maves moleculas. Dos requisitos para que un mocanismo de reacción sea aceptable son que éste debe

- · ser consistente con la estequiometria de la reacción global o neta y
- dar cuenta de la conación de velocidad determinada expérimentalmente.

En esta sección examinaremos en primer lugar la naturaleza de los procesos elementoles y después aplicaremos estos procesos en dos tipos sencillos de mecanismos de reacción.

Procesos elementales

Los procesos elementales tienen las siguientes características

- Los procesos elementales son unimoleculares, un proceso en el que una sóla melécula se disecia, o bimoleculares, un proceso que implica la colisión de dos meléculas. Un proceso trimolecular, que implicada la colisión simultánea de tres moléculas, es un proceso elemental poco probable.
- 2. Los exponentes de los términos de concentración en la ceuación de velocidad de an proceso elemental son los mismos que los coeficientes estequiométricos de la ecuación ajustada del proceso. (Observe que esto no es lo que sucede para la ecuación de velocidad global, cuyos exponentes no están necesariamente relacionados con los coeficientes estequiométricos de la ecuación neta.)
- Los procesos elementales son reversibles y algunos pueden alcanzar una condición de equilibrio en la que las velocidades de los procesos directo e inverso se igualan
- 4. Ciertas especies se producen en un proceso élemental y se consumen en otro. Estos intermedios no deben aparecer en la ecuación química neta o la ecuación de velocidad global del nuceanismo de reacción propuesto.
- Un proceso elemental puede transcurrir mucho más lentamente que todos los demas, determinando en algunos casos la velocidad de la reacción global. Un proceso de este tipo se llama etapa determinante de la velocidad (véase la Figura 15,13).





A PIGURA 15.13 Analogia de una etapa determinante de la velocidad. Paso fronterizo San Ysidro/Tijuana Observe el máfico intenso en el lado mejicano de la frontera (parte superior) y el menor número de coches en el lado de les Estados Uredos (parte inferior). Este paso es un cuello de borella que determina la velocidad del vinie en coche desde Tijuana (Méjion) a San Diego (California), dos ciudades situadas a una distancia de aproximadamente veinte laboraction

Requerde exias características al ir aplicándolas a continuación para examinar varios mocomismus.

Mecanismo con una etapa lenta seguida de una etapa rápida

La reacción entre el monoclaruro de yodo gaseeso y el hidrógeno gaseoso da yodo y cloruro de hidrógeno como productos gasenses.

$$H_1(g) + 2 ICI(g) \longrightarrow I_2(g) + 2 HCI(g)$$

La ecuación de velocidad determinada experimentalmente para esta reacción es

velecidad de resection =
$$A[H_2][ICI]$$

Postulemos el siguiente mecanismo en dos etapas.

(1) Lenia:
$$H_2 + ICI \longrightarrow FII + HCI$$

(2) Répida: $BI + ICI \longrightarrow I_2 + HCI$
New: $H_2 + 2ICI \longrightarrow I_2 + 2ICI$

Es importante comprobar primero que la soma de las dos etapas proporciona la reacción plobal, Las dos ctapas de este mecanismo son bimoleculares. Como cada etapa es no proceso elemental, se puede escribir,

$$velocidad(1) = k_1[H_2][JCI] y velocidad(2) = k_2[HJ][JCI]$$

Ahora costulemos edemás que la etapa (1) transcutre leutomonte pero la etapa (2) transcurre rápidamente. Esto indica que el IH se consume en la segunda etapa fan rápidamente como se forma en la primera. La primera etapa es la etapa determinante de la velocidad. y la velocidad de la reacción global está gobernada por la velocidad a la que se forma IH en esta primera etapa, es decir, por la velocidad (1). Esto explica que la conación de velocidad observada para la reacción neta es: velocidad de reacción = k[H, [[ICI]. El mecanismo propuesto conduce a una conación de velocidad que concuerda con los datos: experimentales, como debe sucedor si el mecanismo propuesto es razonable.

La especie III no aparece en la conación de velocidad experimental y se denomina intermedia de reacción. En este caso, la especie intermedia es una motécula estable y bien conocida. Frequentemente, al proponer mecanismos, hay que recurrir a especies menos conocidas e inestables y, en estos casos, debemos apoyarnos en la sensatez desde el punto de vista quimico de nuestras hipótesis de partida. La presencia de un intermedio de reacción conduce a un perfil de reacción un poco más complicado. En la Figura 15.14 se muestra el perfil de reacción correspondiente a las dos etapas del mecanismo propuesto. La energía de activación de la primera etapa es mayor que la de la segunda, como corresponde a un mecanismo de reacción con una primera etapa más lenta. Es importante comprender les diferencias entre un estado de transición (complejo activado) y un intermedio de reacción. El estado de transición representa la extructura de energía más alta implicada en la reacción (o en una etapa de un mecanismo). Los estados de transición sólo exiten monventáneamente y nunca pueden aistarse, mientras que los intermedias de reacción a veces pueden aislarse. Los estudos de transición tienen enfaces parcialmente formados, mientras que los intermedios de reacción tienen culaces totalmente formados:

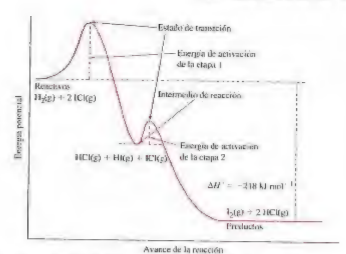
Mecanismo con una primera etapa rápida y reversible seguida de una etapa lenta

Para la reacción entre el NO(g) y el $O_2(g)$

$$2 \text{ NO(g)} + O_i(g) \longrightarrow 2 \text{ NO_2(g)}$$
 (15.23)

se ha encontrado la comeión de velocidad

velocidad de resoción =
$$k[NO]^2[O_2]$$
 (15.24)



▲ FIGURA 15.14 Perfil de reacción para un mecanismo de dos grapas

Ya se ha señalado que el mecanismo trimolecular de una sola etapa indicado por la Feración (15.23) es muy improbable, autique sea consistente cum la gruzción de velocidad. Examinemos en su lugar el siguiente meçanismo.

Repuls.
$$2 \text{ NO}(g) \stackrel{z \stackrel{k_1}{\longrightarrow} N_2 O_2(g)}{\longrightarrow} (15.25)$$

Repuls:
$$2 \text{ NO(g)} \frac{2 k_1}{k_1^2} \text{ N}_2 \Omega_2(g)$$
 (15.25)
Lette: $N_2 \Omega_2(g) + \Omega_1(g) \frac{k_2}{k_2} + 2 \text{ NO}_2(g)$ (15.26)

Vehic:
$$2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g)$$
 (15.23)

En este mecanismo hay una primera etapa consistente en un equildato rápido, del que se extrae lentamente algo del N₂O, que se consume en la segunda ejapa lenta. La equación de velocidad para la etapa lenta determinante de la velocidad, etapa (15.26) es-

velocidad de resectión =
$$k_1[N_2O_2][O_2]$$
 (15.27)

Sin embargo, como el N₂O₂ es un intermedio, debennos eliminarlo de la ecuación de velocidad. Como se ha indicado que la primera otapa del mecanismo era una reacción reversible rápida, se puede suponer que esta ciapa avanza rápidamente hacia el equilibra. Si esto sucode, se igualan las velocidades de reacción directa e inversa de la primora ctapa y se puede escribir,

velocidades de la reacción directa = velocidad de la reacción inversa-

$$k_1[NO]^2 = k_2[N_2O_2]$$

Está ecuación se puede escribir con un cociente de constantes de velocidad en un miem bro y un cucrente de concestraciones en el otro. Además se puede sustituir el cociente de constantes de velocidad por una sola constante, que representaremos como K_1 .

$$\vec{k}' = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[N_2 O_2]}{[NO]!}$$

Esta expresión es la de una constante de equilibrio, la consumte numérica K_1 es una constante de equilibrio. A continuación despejemos en esta expressón el término [N₂O₄]

$$[N_iO_k] = \mathcal{K}_i[NO]^2$$

Las expresiones de la constante de un equilibrio tienen una granimportancia en química. En esta sección se ve su significado en cinética quimica. En el Capitulo I 6 se describen las bases de las expresiones de la constante de equilibrio y su aplicación en la estequiometria de ecuaciones reversibles. En el Capítalo 20 se exemina su fundamento termodinámico. 🕨

Ahora si se sustituye esta expresión de $[N_2O_2]$ en la Ecuación (15.27) se obtiene la ecuación de velocidad observada experimentalmente.

velocidad de reacción =
$$k_3[N_2O_2][O_2] = k_3K_1[NO]^2[O_2]$$

Entre la constante de velocidad déterminada experimentalmente, k, y las constantes que aparecen en el mecanismo propuesto existe la relación:

$$k = k_0 K_0 = \frac{k_0}{k_1} \times k_0$$

Este mecanismo que se acuba de describir con un preequilibrio rápido es un mecanismo muy frecuente, que puede esperarse cuando la estequiometria de la reacción global indique una poco probable colisión trimolecular.

Acabamos de demostrar que el mecanismo propuesto es consistente con (a) la estequiemetría de la reacción y (b) la ecuación de velocidad determinada experimentalmente. Sin embargo, no se puede afirmar que este mecanismo sea la secuencia verdadera de la reacción, todo lo que se puede decir es que el mecanismo es posible, que no es descartable según la cinética.

EJEMPLO 15.10

Comprobación de un mecanismo de reacción. A continuación se da un mecanismo alternativo para la reacción 2 NO(g) + O₄(g) ----> 2 NO₄(g). Demuestre que este mecanismo es consistente con la genación de velocidad (15.24).

Respirate:
$$NO(g) + O_2(g) \xrightarrow{k_1} NO_3(g)$$

Lentus: $NO_3(g) + NO(g) \xrightarrow{k_1} 2 NO_3(g)$
Note: $2 NO(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 NO_3(g)$

Solución

La ecuación de velocidad para la etapa determinante de la velocidad es

velocidad de resección =
$$k_h[NO_h][NO]$$

Para climinar [NO₃] se supone que el proequilibrio se establece rápidamente y se escribe:

velocidad de la reacción directa = velocidad de la reacción inversa
$$k_1[NO][O_2] = k_2[NO_2]$$

A continuación se reordena esta ecuación de modo que se obtenga la expresión de una constante de equilibrio en función de las constantes de velocidad k_1 y k_2 :

$$K_2 = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[NO_3]}{[NO][O_3]}$$

Despejando [NO₁] en esta expresión se obtiene:

$$[NO_3] = K_2[NO][O_3]$$

Finalmente sustituimos este valor de [NO₁] en la ecuación de velocidad para la etapa determinante de la velocidad: velocidad $= k_1 [NO_1][NO]$

vetocidad de reacción =
$$k_3 K_2 [NO]^2 [O_2] = k_3 \times \frac{k_1}{k_2} [NO]^2 [O_2] = k [NO]^2 [O_2]$$
 (15.24)

Observe que este mecanismo también reproduce la ecuación de velocidad experimental. Sevia necesario hacer más experimentes para decidir entre los dos mecanismos.

Ejemplo práctico A: Para la reacción $CO + NO_2 \longrightarrow CO_2 + NO_3$ se ha proposito un mecanismo en dos etapas. La segunda ciape, que es rápido, es $NO_3 + CO \longrightarrow NO_1 + CO_2$. ¿Cuál debe ser la etapa Imtal ¿Cuál espera que sea la expansión de velocidad? Razune su respesso.

Ejemplo práctico 8: Dentuestre que el mecanismo propuesto para la reacción $2 \operatorname{NO}_2(g) + F_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{NO}_2F(g)$ es aceptable. La ecuación de velocidad de la reacción es velocidad $= k(\operatorname{NO}_2||F_2|)$.

Rapida:
$$NO_2(g) + F_2(g) \Longrightarrow NO_2F_2(g)$$
Lenta: $NO_2F_2(g) \longrightarrow NO_2F(g) + F(g)$ Rapida: $F(g) + NO_2(g) \longrightarrow NO_2F(g)$

Aproximación del estado estacionario

Los mecanismos de reacción que se han examinado hasta ahora tienen una determánada etapa limitante de la velocidad, a partir de la cual puede establecerse la ecuación de velocidad de la reacción si se deducen relaciones para las concentraciones de los intermedios. Sin embargo, en los mecanismos de reacciones complejas con varias etapas puede haber más de una etapa que limite la velocidad de la reacción.

Como ejemplo, consideremos otra vez el primer mecanismo presentado para la reacción del óxido nítrico con el oxígeno, pero sin hacer suposiciones esta vez sobre las velocidades relativas de las etapas del mecanismo. El mecanismo propuesto es

$$\begin{aligned} \text{NO} + \text{NO} &\xrightarrow{k_1} \text{N}_2\text{O}_2 \\ \text{N}_2\text{O}_2 &\xrightarrow{k_2} \text{NO} + \text{NO} \\ \text{N}_2\text{O}_2 + \text{O}_2 &\xrightarrow{k_3} 2 \text{NO}_2 \end{aligned}$$

Para mayor claridad, la reacción reversible primera se ha escrito como suma de dos etapas directas.

Se efige una de las etapas del mecanismo que proporcione una relación adecuada para la velocidad de reacción. En este caso se efige la tercera etapa, puesto que implica la desaparición del O₂. Por tanto, la velocidad de reacción a partir de este mecanismo es

velocidad de reacción =
$$k_3[N_2O_2][O_2]$$
 (15.27)

Como antes, debemos eliminar de esta ceunción de velocidad el intermedio N₂O₂. Podemos hacerto suponiendo que [N₂O₂] alcanza la *condición del estado estacionario*, en la que el N₂O₂ se produce y se consume a igual velocidad. Es decir, [N₂O₂] permanece constante en la mayor parte del transcurso de la reacción. Podemos utilizar la suposición del estado estacionario para expresar [N₂O₃] en función de [NO].

$$\Delta [N_2O_2]/\Delta r = \text{velocidad de formación del } N_2O_2 + \text{velocidad de desaparición del } N_2O_2 = 0$$
velocidad de formación del $N_2O_1 = -(\text{velocidad de desaparición del } N_2O_2)$

La velocidad de desaparición del N_2O_2 tiene dos contribuciones, la etapa inversa de la Ecuación (15.25) y la etapa directa de la Ecuación (15.26), de modo que se puede escribir:

velocidad de desaparición de
$$N_2O_2 = -(k_3[N_2O_2][O_2] + k_3[N_2O_2])$$

donde se han sumado las velocidades de las etapas en las que se consume el N_2O_2 ; el signo menos significa que hay una disminución de la concentración. Altora, como indica la hipótesis del estado estacionario, se igualan la velocidad de desuparición del N_2O_2 cambiada de signo con la velocidad de aparición del N_2O_2 que es k_1 [NO]².

$$k_1[NO]^2 = k_2[N_2O_2] + k_3[N_2O_2][O_2] = [N_2O_2](k_2 + k_3[O_2])$$

Despejando [N₂O₂] en esta expresión se obtiene

$$[N_2O_2] = \frac{k_1[NO]^2}{(k_2 + k_2[O_2])}$$

RECUERDE >

que la velocidad de veriación de la concentración de una sustancia se anula cuando la concentración de esa sustancia permanege constante. Sustituyendo este resultado en la Ecuación (15.27) se obtione

$$\text{velocidad} = k_3[O_2][N_2O_2] = k_3[O_2] \bigg(\frac{k_1[NO]^2}{k_2 + k_3[O_2]} \bigg)$$

O

velocided =
$$\frac{k_1 k_2 |O_2| |NO|^2}{(k_2 + k_3 |O_2|)}$$

Por tanto, esta es la counción de velocidad para el mecanismo propuesto, basada en la hipótesis del estado estacionario. Esta esuación de velocidad es más complicada que la ecuación de velocidad determinada experimentalmente. ¿ Qué ha sucedido? Al flevar a cabo el cálculo del estado estacionario, no se ha hecho ninguna suposición sobre las velocidades relativas de las tres etapas del mecanismo. Si se supune ahora que la velocidad de desaparición del N₂O₂ en la segunda etapa del mecanismo propuesto es mayor que la velocidad de desaparición del N₂O₂ en la tercera etapa de este mecanismo, se obtiene

$$k_2[N_2O_2] > k_3[N_2O_2][O_2]$$

que significa

$$k_2 > k_3 \left\{ \mathbf{O}_2 \right\}$$

У

$$k_1 + k_2[O_2] \cong k_2$$

de modo que

$$[N_2 O_2] = \frac{k_3 [NO]^2}{k_2}$$

Si se sustituye esta expresión de $[N_2O_2]$ en la couación de velocidad (15.27) y se escribe k en vez de k_1k_3/k_2 , se obtiene para la reacción global

velocidad de reaction =
$$\frac{k_1 k_2}{k_2} [NO]^2 [O_1] = k [NO]^2 [O_2]$$
 (15.24)

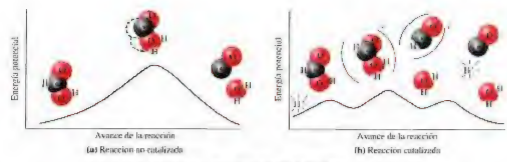
Cuando se aplica la hipútesis del estado estacionario sin especificar ninguna etapa determinante de la vetocidad se suele obtener una ecuación de vetocidad complicada. Más adelante en este capitulo, en la sección sobre catálisis enzimatica, se verá la utilización de una ecuación de velocidad de este tipo.

15.11 Catálisis

Generalmente se puede acelerar una reacción elevando la temperatura. Otra munera de acelerar una reacción es utilizando un catalizador. Un catalizador propercione una secuencia alternativa de la reacción con una menor energía de activación. El catalizador participa en la reacción química sin experimentar un cambio permanente. Por ello su fórmula no aparece en la ecuación química global. (Su fórmula se sinúa generalmente sobre la flecha de la reacción.)

El éxito de un proceso químico radica frecuentemente en encontrar el catalizador adecuado, como en la fabricación del ácido raferico. Llevando a cabo la oxidación del NH₃(g) muy deprisa (en menos de 1 ms) en presencia del catalizador Pt-Rh, puede obtenerse como producto NO(g) en yez de N₂(g). A continuación es fácil obtener HNO₃(aq) a partir del NO(g) (véase la Sección 8.2).

En esta sección se describen en primer lugar los dos tipos básicos de catálisis, homogónes y heterogénes, y a continuación se describen la descomposición catálizada del H₂O₂(aq) y los catálizadoses hiológicos denominados enzimas.



▲ FIGURA 15.15 Ejempto de catalisis homogénea La coergia de activación se rebuja en presencia del IF¹, que es an catalizador para la descomposición del HCOOH.

Catálisis homogénea

La Figura 15.15 muestra dos perfiles de la reacción de decomposición del ácido formico (HCOOH). En la reacción sin catalizar debe transferirse un átomo de H de una parte a otra de la molécula del ácido fórmico, como undica la flecha. Entonces se rompe un enface C—O. Como lace falta mocha energia para la transferencia de este átomo, la energia de activación es alta y la reacción es lenta.

En la descomposición del àcido fórmico catalizada por un ácido, un ion hidrógeno procedente de la disolación se una al atomo de O que esta unido por un enlace simple al átomo de C formándose (HCOOH₂)¹. El enlace C—O se rompe y un átomo de H, unala a un atomo de carbono en la especie intermedia (HCO)¹, se incorpora a la disolación como H

$$H = C - O - H + \pi_1 \longrightarrow \begin{pmatrix} H - C - O - H \\ 0 & H \end{pmatrix}_4 \longrightarrow \begin{pmatrix} H - C \\ 0 \end{pmatrix}_7 + H^2O$$

La secuencia de la reacción catalizada no requiere que se transfiem un átomo de H dentro de la mulécula del ácido fórmico, tiene una energia de activación menor que la reacción sin catalizar y transcurre a mayor velocidad. Como los reactivos y los productos de esta reacción están todos ellos presentes en la disolación o mezcla homogénea, este tipo de catálisis se denomina catálisis homogénea.

Catálisis heterogénea

Mechas reacciones pueden ser catalizadas haciendo que transcurran sobre una superficie sólida apropiada. Los intermedios de reacción cruciales se situan sobre la superficie. Este tipo de catálisis se denomina catálisis heterogénea porque el catalizador está en una fase de la maioria distinta de la de los reactivos y productos. Muchos elementos de transición y sus compuestos presentan actividad catalifica. No se conocen todos los detalles del mecanismo de la catálisis heterogénea, pero la disponibilidad de electrones en unhitates d'en los átomos de la superficie puede jugar un papel importante.

Una característica clave de la catálisis heterogénea es que los reactivos de una fase gaseosa o liquida se adsorban o unan a la superficie del catalizador. No todos los átomos superficiales son igualmente efectivos para la catálisis; los átomos efectivos se denominas posiciones activas. Básicamente la catálisis beterogênea implica (1) advorción de reactivos; (2) difusión de los reactivos sobre la superficie: (3) reacción en una posición activa formándose un producto adsorbido; (4) desorción del producto.

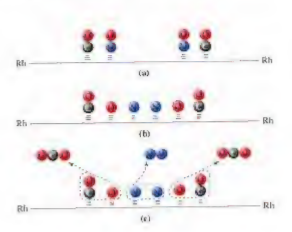


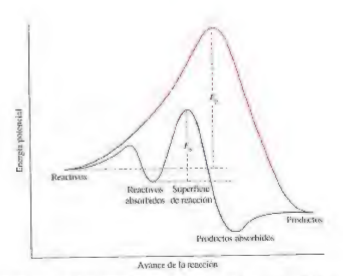
Pelicula sobre catálisis, animación sobre reacciones superficiales. Indrogenación En el Capítulo 8 se describe la oxidación de CO à CO, y la reducción de NO a N, en los gases resultantes de la combustion en automóvites como medida para reducir la contaminación (*trane* la Sección 8.2). La Figura 15. Ió muestra cómo se piensa que transcente esta reacción sobre la superficie del metal redio en un convertidor catalítico. En general, el parfil de reacción de una reacción catalizada sobre una superficie es similar al mostrado en la Figura 15.17

► FIGURA 15.16 Catálisis heterogénea en la reacción

 $Z \leftarrow O + 2 NO \xrightarrow{\otimes h} 2 CO_2 + N_2$

(a) Las moléculas de CO y NO se adsorben sobre la superficie de rodio. (b) Las moléculas de NO adsorbadas se disocian en átomos adsorbidos de N y O. (c) Las moléculas de CO adsorbidas y los átomos de O adsorbidos se combinan formándese moléculas de CO, que se decorben. Dos átomos de N se combinán y se desarber como una motécula de N₂.





▲ FIGURA 15.17 Porfil de reacción para una reacción catalizada por una superficie.

La energia de activación. E_a, del perfit de reacción (azul) para una reacción catalizada por una superficie es considerablemente inferior a la del perfit de reacción (rojo) para una reacción en fase pascaso no contitizada. E_□

La descomposición catalizada del peróxido de hidrógeno

Como se ha advertido previamente (*véase* la nota a pie de pagina al comienzo de la Sección 15.2), la descomposición del H₂O₂(aq) es una reacción tenta y, en general, debe ser catalizada. El ion ioduro es an buen catalizadar que parece actuar según el signiente mecanismo en dos etapas.

Letter
$$H_1O_1 + 1 \longrightarrow O1 + H_2O$$

 $H_2O_1 + O1 \longrightarrow H_2O + 1 + O_2(g)$
Note $2 H_2O_2 \longrightarrow 2 H_2O + O_2(g)$

Como se requiere en una reacción catalizada, la formula del catalizador no aparece en la ecuación neta. Tampoco aparece la especie intermedia OL. Le veloculad de reacción del H.O. está determinada por la velocidad de la primera etapa que es tenta.

velocidad de reacción del
$$H_iO_i = k[H_iO_i][1]$$
 (15.28)

Como el 1 se regenera constantemente, su concentración permanece constante durante la reacción. Si se sustituye el producto de los términos constantes $k[1 \mid$ por una nueva constante, k', se puede escribir la ecuación de velocidad como

velocidad de reacción del
$$H_1O_1 = k^*[H_1O_1]$$
 (15.29)

La Ecoación (15.28) indica que la velocidad de descomposición del FLO (aq) depende de la concentración inicial de l'. Para cada valor de la concentración inicial del F. se obtiene una constante de velocidad distinta, k', en la Ecoación (15.29)

Acabamos de describir la catálista homogénea de la descomposición del peróxido de hidrógeno. Esta descomposición también puede catalizarse por catálista heterogénea (vezes la fotografía al comienzo de este caoftido)

Las enzimas como catalizadores

Al contrario que el platina, catalizades de una gran variedad de reacciones, la acción casalitica de las proteínas de masa motar grande conocidas como enzimas es muy específica. Por ejemplo, en la digestión de la feche, un azticar complejo, la facussa, se descompone en clas azticares más simples, glucesa y galactosa. Esto ocurre en presencia de fa enzima tarmasa.

Los bioquímicos describen la actividad enzimática con un modeto de "llave y ceradura" (veráve la Figura 15, fB). La sustancia que reacciona llamada sustrato (5) se une a



▲ FIGURA 15.18 Modelo de trave y cerradura para la actividad enzimática

(a) El sestrato se une a unu posición activa de la motécula de enzima. (b) Tiene fugar la resoción. (c) Las motéculas de producto abundonan la posición activa, liberando la enzima para múrse con our motécula de sustrato. Para que se establezca un complejo, el sustrato y la enzima deten tener estructuras complementarias, de abi el término de Hore y cerradura.

Muchas persunas prerden la capacidad de producir factora cuando se bacen adoltos. La factora pasa del infestirar delgado al colón de estas personas y abí fermenta, pushendo causer apportantes problemas gástricos. *



A Representación mediante ordenador de la enzima fosfoglicerato kinasa (el esqueleto de carbonos está representado por la cinta azul). En verde puede verse una moléculas del sustrato ATP.



FIGURA 15.19
Dependencia de la velocidad
de una reacción ensimática con
la concentración del sustrato

una enzima (E) en una determinada posición denorminada posición activa formándose el complejo (ES). El complejo se descompone formándose productos (P) y regenerándose la enzima.

$$E + S \xrightarrow{k_1} ES$$

$$ES \xrightarrow{k_2} E + P$$

La mayor parte de las reacciones enzimáticas del euerpo humano alcanzan su máxima velocidad a aproximadameste 37 °C (temperatura del cuerpo). Si la temperatura aumentá muy por encima de este valor, la estructura de la enzima cambia, las posiciones activas se alteran y se pierde la actividad enzimática.

La determinación de las velocidades de las reacciones enzimáticas es una parte importante de los estudios sobre enzimas. La Figura 15.19 muestra una representación de la velocidad de reacción frente a la concentración del sustrato e ilustra las catacterísticas de estas reacciones. Para valores pequeños de la concentración del sustrato, la velocidad de la reacción es proporcional a esta concentración, [8]. La teacción es de primer orden: velocidad de reacción = k[8]. Cuando la concentración del sustrato es alta, la velocidad es independiente de [8]. La reacción sigue una ecuación de velocidad de orden ceso: velocidad de reacción = k.

Este comportamento queda explicado por el mecanismo en tres etapas que se acaba de dar. La velocidad de aparición del producte suele ser denominada por los bioquímicos velocidad de reacción (V) y viene dada por

rejocidad de producción de
$$P = V = k + ES$$

Para seguir adelante hace falta una expresión para la concentración del complejo enzima-sustrato; esta expresión puede obtenerse si se aplica la aproximación del estado estacionario al complejo enzima-sustrato.

velocidad de formación de ES = velocidad de destrucción de ES

$$L_3[E][S] = (k_A + k_B)[ES]$$
 (15.30)

En esta ecuación se puede despejar [ESI, pero queda en fonción de la concentración de enzima libre E que no se conoce. Sistembargo, si que se conoce la concentración *unal* de la enzima en el experimento. [E₁]. Aplicando la condición del *Indunes de materia* se obtene

$$|E_{i}| = |E| + |ES|$$

Despejando en esta conoción [E] y sestinayendo el resultado en la Fernación (15.30) se obtiene la expresión de la concentración del complejo enzima-sustrato.

$$k_3|\mathbf{S}((|\mathbf{E}_0| - |\mathbf{ES}|) = (k_1 + k_2)|\mathbf{ES}|)$$

$$|\mathbf{ES}| = \frac{k_3|\mathbf{E}_3||\mathbf{S}|}{(k_2 + k_2) + k_3|\mathbf{S}|}$$

Sustituyendo este valor en la velocidad de resoción se obtiene

$$\gamma = \frac{\lambda |k_1| \mathbb{E}_n |\langle S|}{(k_1 + k_2) + k_3 |S|}$$

Es mejor escribir esta ecuación divañendo el numerador y denominador por k_1 y sustituyendo el ecciente de constantes de velocidad por una única constante $K_{\rm bl}$.

$$k_{\rm M} = \frac{k_{\rm eff} + k_2}{t_{\rm ff}}$$

El resultado final es

$$\dot{V} = \frac{k_0[E_0][S]}{K_M + [S]}$$
 (15.31)

▶ El mecanismo de reacción agus estroxado fue propuesto por Michaelis y Menten en 1913, a ello se debe el subindice M de la constante K_{EI} Comprobemes alure si la velocidad de reacción V dada por la Ecuación (15.31) depende de la concentración del sustrato del modo mostrado en la Figura 15.19. Para concentraciones suficientemente bajas de S se cumple la desigualdad,

$$K_{\mathsf{M}} \approx |S|$$

Si se desprecia |S| frente a K_M en el denominador se obtiene la siguiente expresión de la velocidad de la reacción.

$$V = \frac{k_2}{K_M} [E_0][S]$$

Dado que la concentración total de la enzima permanece constante, la ecuación de velocidad es de primer orden con respecto al sustrato, como se observa experimentalmente.

El otro caso límite es cuando la velteidad de la reacción se hace independiente de la concentración del sustrato. Para concentraciones de sustrato suficientemente altas se cumple.

$$|S| \gg K_{\rm M}$$

¥

$$V = k_{\rm s} / k_{\rm s}$$

En esta situación, para una concentración de enzima dada, la velocidad de reacción permanece constante y se alcanza el máximo valor de la velocidad de reacción para la enzima en cuestión. Esta velocidad corresponde a la mesda observada experimentalmente para concentraciones de sustrato altas en las representaciones como la Figura 15.19. Existe, por tanto, concordancia entre las predicciones del mecanismo postalado y los resultados experimentales. Como es habitual en el método científico, los mecanismos postulados se compreseban continuamente con los nuevos experimentos y, si es necesaria, se mudifican.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué cambia el orden de reacción de una reacción enzimática de oden uno a cero dependiendo de la concentración de sustrato?

La situación es muy parecida a la que se observa en un grupo de teléfotios en la terminal de un acropuerto. Los teléfotos semejan las posiciones activas y las personas que llaman las mo-léculas de sustrato. Cuando la terminal está relativamente vacia ([5] baga), la velocidad a la que se hacen las llamadas depende del número de personas presentes. Cuando la terminal está llemacon personas haciendo cola para llamar, las llamadas se hacen a una velocidad prácticamente constante, que depende del número de telefonos y no del número de personas presentes.

Resumen

La velocidad de una reacción está relacionada cun la velocidad de variación de la concentración de un reactivo o producto. Las velocidades pueden calcularse por medio de una expresión del tipo $\Delta \|A\|/\Delta t$ o pueden determinarse a partir de la pendiente de una interactiva en un gráfico concentración-tiempo. La relación entre la velocidad de una reacción y las concentraciones de los reactivos se denomina ecuación de velocidad y tiene la formar velocidad de reacción = $A\|A\|^n \|B\|^n$...

El orden de reneción se refiere a las exponenses m, n, \dots en la cetación de velocidad. En este capítulo se consideran reacciones de orden cero, primero y segundo, principalmente del tipo $A \longrightarrow productos$. Un método para determinar el orden de una

reacción consiste en médis las velocidades iniciales de la reacción para distintas valores de las contemtraciones iniciales de los reactivos. Otro método requiere representar una función adecuada de la concentración frente al tiempo. Un tercer método consiste en flevar a calso una serie de cálculos de la constante de velocidad à utilizando la ocuación integrada de velocidad.

La hase teórica de la cinética química es que las reacciones implican colisiones inojeculares y que solarrente las colisiones en las que las moléculas tengan soficiente energía y una orienteción adecuada darán tegar a la reacción. Un perfil de reacción es una representación de los cambios energéticos durante el transcurso de una reacción, elevándose desde la energía de los reactivos hasta un

Atención a...

Combustión y explosiones



4 Los propulsores principales que proporcionan energia para poner en érbita el transbordador espacial se basan en la combustión controlada de hidrógeno y exigeno.

A veces sido existe una fina linea divisoria entre la resceiones de combustion y las explosiones. Una explosión típica es una rescrión de combustion que se automantiene truncurriendo a una velocidad creciente; sin que pueda ser detenida hasta haberse constantido las reactivos. Comprender bien el mecanismo de las reacciones de combustión y explosión puede ayudantos a establer las condiciones para lograr lus primeras y evitar las segundas.

El contraste entre ambas situaciones se puno de manificato en la renetión

$$2H_2 + O_2 \longrightarrow 2H_2O$$

Esta reacción, llevada a cabo de forma controlada, proporciona la energia y el impulso necesario para poner en órbita al transbordador especial

Un tipo de explosión, denominada explosión térmica, ocurre porque el culor liberado en una resoción exotérmica no puede desprendesse de la mezela de reacción con suliciente rapidez. La temperatura de la mezela de reacción se eleva y con ella aumenta sin control la velocidad de reacción. Otra causa de las reacciones explosivas es el mecanismo de cadena munificada, que se muestra a continuación de forma simplificada para la reacción entre bidrógeno y oxígeno.

màximo para el estado de transición y descendiendo hasta la energia de los productos. La energía de activación de la reacción es la diferencia entre la energía del complejo extivado en el estado de transición y la energía de los reactivos. La diferencia entre los estados de energía de los productos y los reactivos es la variación de entulpia de la reacción. Se productos y los reactivos es la variación de entulpia de la reacción. Se proden amenara las velocidades de los reactivos entidades de los reactivos químicas elevando la temperatura o utilizando un catalizador. Un catalizador cambia la secuencia de la reacción a una de menor energía de activación. Los catalizadores de las reacciones de los seres vivos se denumbran encimas.

Para proponer un meganismo de una reacción química, se postulan una serie de procesos elementales. Se escritien las equaciones de velocidad para estos procesos elementales y se combinan para obtener una cousción de velocidad para la rección glotral. Para que el recanismo sea aceptable, debe ser consistente con la estequiometria de la reacción global y con la ecuación de velocidad determinada experimentalmente.

Ejemplo de recapitulación

El nimito de peroximentilo (NPA) es un contaminante atmesférico que aparece en el snaeg fotoquímico por reacción de los hidroxarbares con los óxidos de nitrógeno en presencia de la luz solar. El NPA es inestable y se disocia en radicales peroximentilo y NO₂(g). Su presencia en el aire contaminado representa una especie de deposito para obracerar NO₂

La descomposición del NPA es de primer orden, su vada media es de 35 h a 0° C y 30.0 min a 25 °C. Una muestra de aire que con trans 3.0×10^{14} moléculas de NPA per himo, ¿a qué temperatura alcanzará una velocidad de descomposición de 1.0×10^{12} moléculas de NPA por himo y minuto?

- 1. Determine $k \approx 0$ °C y 25 °C. Para una resoción de primer cyclen, $k=0.693/\epsilon$. Par tanto, a 11 °C, $k=(0.693/35\ h)\times 1\ h/60\ min=3.3\times 10^{-6}\ min^{-1};$ y a 25 °C, k=0.693/30.0 min=2.31 × $10^{-2}\ min^{-1}.$
- Determine la energia de activación de la reacción. Se pueden susunir los das valores de k y sus correspondientes temperaturas Kelvin en la ecuación de Arrhenius (15.22) y despojar la energia de activación E_n.

$$\frac{E_3}{3.3 \times 10^{-2} \min^{-2}} = \frac{E_3}{8.3145 \text{ J mel}^{-1}} \times \left(\frac{1}{273 \text{ K}} - \frac{1}{298 \text{ K}}\right)$$

$$= \frac{E_4}{8.3145 \text{ J mel}^{-1}} (0.00366 - 0.00336) = 4.25$$

$$E_4 = \frac{8.3145 \text{ J mel}^{-1} \times 4.25}{0.00030} = 1.2 \times 16^{\circ} \text{ J mel}^{-1}$$

Importantian;

(1)
$$H_2 + O_1 \longrightarrow HO_{i'} + H_1$$

Property arieful.

(2)
$$HO_{2^{*}} + H_{2} \longrightarrow HO_{2} + H_{2}O_{1}$$

Ramidasa igas

(4)
$$H \cdot + O_1 \longrightarrow O_2 + HO_2$$

(5)
$$O_1 + H_2 \longrightarrow HO_2 + H_3$$

Tiremastascióista

(6)
$$O_1 + O_2 + M \longrightarrow O_2 + M^*$$

etc.

Como ya se ha indicado (véare el final de la Sección (1.6), on nodical libre es un fragmento molecular muy reactivo que tiene uno omás electrones desapareados. Los radicales libres se producen en reacciones tales como la etapa (1) que se aceba de mostrar. En las etapas (2) y (3) per cada radical libre consumido se forma una molécula del producto agua junto con otro radical libre. En estas etapas, llumadas etapos de propagación, se continúa la "cadena" de la reacción.

3. Determine k a la temperatura desconocida. Como la reacción es de primer orden, la velocidad de reacción es, velocidad = k [NPA]. Además, como las magnitudes mol/L y moléculas/L son proporcionales entre sí, se puede trabajar con la concentración del NPA en moléculas por litro. Para una reacción de primer orden, velocidad de reacción = k [NPA], que se puede expresar como signe.

$$k = {{\rm velocidad~de~resection} \over {\rm (NPA)}} = {{1.0 \times 10^{12}~moleculas~L^{-1}~mim^{-1}} \over {5.0 \times 10^{14}~moleculas~L^{-4}}} - 2.0 \times 10^{13}~moleculas~L^{-4}$$

En las etapas (4) y (5) se combánan un radical libre y una molécula obieniéndose dos nuevos radicales libres y la cadena se raruífica. Al seguir ramificándose cada vez más la cadena de la reacción, se producen radicales libres de modo creciente y la reacción répidamente se hace explosiva.

Un método de evitar que una reacción de combustión se haga explosiva consiste en mantener muy baja la concentración de uno de los reactivos. La velocidad de reacción disminuve debido a la bala concentración de este reactivo. Otro método consiste en introducir en la mezcla de rencción una especie M que ebsorba energía de los radicales libres haciendo que se combineo entre ellos, como en la etapa de terminación (6). La energía de la especie excitada M* se disipa sin que se formen nuevos radicales libres. También puede elegirse una especie M que reaccione con los radicales libres, esto hace disminuir su número. Otro procedimiento de eviter los explosloges. consiste en mantener a presión baja la mezela gascosa. Así muchos de los radicales libres formados pueden alcanyar las paredes del recipiente sin experimentar reacciones. Los radicales libres pierdenenergia en las paredes y se combinan según reacciones similares a la etapa (6). Por el contrurio, a presiones más altas los radicales libres tienen una probabilidad más alta de chocar con las moléculas. de los reactivos antes de alganzar las paredes del recipiente. En estas condiciones de nuevo el resultado probable es una explosión en vez de una combustión uniforme.

4. Determine la temperatura desconocida. Se puede utilizar el valor $k=2.0\times 10^{-3}$ min⁻¹ como k_2 . Como k_1 se puede utilizar el valor de k a 0 °C o 25 °C. T_2 es la temperatura desconocida y T_1 es la calculado E_k . Despeje la temperatura desconocida en I_0 etuación de Arthenius (15.22). La solución es 283 K.

Términos clave

catalizador (15.11)
complejo activado (15.8)
constante de velocidad, k (15.3)
ecuación de velocidad (15.3)
ecuación integrada de velocidad (15.4)
energía de activación (15.8)
eneina (15.11)
estado de transición (15.8)
etaja determinante de la velocidad
(15.10)

freceencia de colisión (15.8) intermedio de reucción (15.10) mecanismo de reucción (15.10) orden de reucción (15.3) perfil de la reacción (15.3) posiciones activas (15.11) proceso elemental (15.10) proceso unimolecular (15.10) proceso bimoleculares (15.10) reucción de orden cero (15.4)

resectón de primer orden (15.5) resectón de segundo orden (15.6) sustrato (15.11) velocidad de resectón (15.1) velocidad de resectón inicial (15.2) velocidad de resectón inicial (15.2) velocidad de resectón instantánea (15.2) vida medio (15.5)

Cuestiones de repaso

- J. Defina o explique los siguientes términos o símbolos utilizando sus propias palatras: (a) [A]₀; (b) k; (c) t_{1/2}; (d) reacción de orden cero; (e) catalizador.
- Describa brevemente cada uno de los siguientes conceptos, fenéments o métodos: (a) método de las velocidades iniciales;
 (b) correplejo activado; (c) mecanismo de receción; (d) catálisis heterogénes; (e) etapa determinante de la velocidad.
- Explique las diferencias importantes entre cuda par de términos: (a) reacciones de primer y segundo orden; (b) ecuación de velocidad y ecuación integrada de velocidad; (e) energía de activación y entalpía de resección; (d) proceso elemental y reacción nem (e) enzima y sustrato.
- En la reacción A → productos, la concentración de A es inicialmente 0.2643 M y 35 min más turde 0.1832 M. ¿Cuál es la velocidad inicial de reucción de A, expresada en (a) M min⁻¹; (b) M s⁻³?
- Para la reacción 2 A + B → C + 3 D, se encuentra que el cactivo A reacciona con una velocidad de 6,2 × 10⁻⁶ M s⁻¹.
 (a) ¿Cuál es la velocidad de resoción en este momento?;
 (b) ¿Cuál es la velocidad de desaparición de B?, (c) ¿Cuál es la velocidad de fermación de D?
- A partir de la Figura 15,2 estime la velocidad de reacción para (a) f = 800 s; (b) el tiempo en el que [H₂O₂] = 0,50 M.
- 7. Una resoción de primer orden A → productos tiene una vida media de 75 s. ¿Cutil de las siguientes proposiciones ex correcta para esta reacción y qué está equivocado en las otros tres? (a) La reacción transcurre par completo en 150 s; (b) la cantidad de A que queda después de 150 ses la mitad de la que queda después de 75 s; (c) se consume la misma cantidad de A par cada 75 s transcurritós de reacción; (d) se consume una cuarta parte de la cantidad original de A en los primeros 37,5 s de la reacción.
- La reacción A + B → C + D es de segundo orden en A y de orden cero en B. El valor de k es 0.0103 M⁻¹ min⁻¹. ¿Cuúl es la vetocidad de la reacción cuando [A] = 0.116 M y [B] = 3.83 M?
- Una resoción de primer ordea A → productos tiene una vida media de 19,8 min. ¿Cuál es la velocidad de la reacción cuando [A] = 0,632 M?
- 40. Una reacción transcurre al 50 por ciento en 30,0 min. ¿Cuánto tiempo pasará desde el inicio de la reacción hasta que transcurre al 75 por ciento si la reacción es: (a) de primer orden; (b) de orden cero?
- La sustantela A se descompone según una reacción de primer orden. Inicialmente [A] = 2,00 M y transcurridos 126 min. [A] = 0,250 M. Para esta reacción, ¿cuál es el valor de (a) I_{1/2}; (b) E?
- - (b) Si se comienza con 1,60 g de A, ¿qué masa de A permanece sin decomponerse al cabo de 1,00 h?
- 13. En la reacción de primer orden A → productos, [A] = 0.816 M inicialmente y [A] = 0.632 M transcurridos 16.0 min.
 - (a) ¿Cuál es el voler de la constante de velocidad k?
 - (b) ¿Cuál es la vida media de esta resoción?

- (c) ¿Cuánto tiempo debe pasar para que [A] = 0,235 M7
- (d) ¿Cuál será el valor de [A] transcurridas 2.5 h?
 14. La velocidad inicial de la reacción A + B → C + D se determinó en distintas condiciones iniciales, obteniéndose los resultados que se dan en la siguiente tabla;

Explo	[A], M	[B], M	Velocidad inicial, M s ⁻¹
1	0.185	0.133	3.35×10^{-4}
2	0,185	0,266	1.35×10^{-3}
3	0,370	0,133	$6,75 \times 10^{-4}$
4	0,370	0.266	$2,70 \times 10^{-3}$

- (a) ¿Cuál es el orden de resoción con respecto a A y u B?
- (b) ¿Cuál es el orden de resoción total?
- (c) ¿Cuál es el valor de la constante de velocidad k?
- 15. Un estudio cinético de la resoción A → productos proporcionó los siguientes dutos t = 0 s. [A] = 2,00 M; 500 s, 1,00 M; 1500 s, 0,50 M; 3500 s, 0,25 M. Determine el orden de esta reacción sin llevar a cabo cálculos detallados e indique el casonamiento utilizado.
- 16. La reacción A + 2 B → C + 2 D tiene ΔH = +25 kJ. ¿Cuát de las siguientes afirmaciones sobre la energia de activación de la reacción es verdadera? E_o = (a) −25 kJ; (b) +25 kJ; (c) menos de +25 kJ; (d) más de +25 kJ. Razone su respuesta.
- Se ha determinado la constante de velocidad de la reacción H₃(g) + L₂(g) → 2 HI(g) a las siguientes temperaturas: 599 K, k = 5,4 × 10⁻⁶ M⁻¹ s⁻¹, 683 K, k = 2,8 × 10⁻² M⁻¹ s⁻¹.
 (a) Calcule la energía de activación de la reacción.
 - (b) ¿A que temperatura tendrá la constante de velocidad el valor k = 5.0 × 10⁻³ M⁻¹ s⁻¹q

En la riguiente tabla se dan tres conjuntos distintos de datos de [A] frente al tiempo para la reacción A —— productos.

(Sugeroucio, hay varias maneras de obtener las respuestas de las siguientes seis cuestiones.)

Datos de los ejercicios 18-23 111 П Tiempo. [4] Liempo. IAI. Tiempo, [A]. M 141 M 1.00 0 1.00 n 1,00 25 25 0.8025 0.78 0.7550 50 0.67 50 0.610.50 75 0.25 75 0.57 75 0.470.50 0.37 100 0.00 100 001 150 0.400.22150 200 0.33 0.14200 0.29 250 250 0.08

 ¿Cuál de estos conjuntos de datos corresponde a una restritún de (a) orden cero. (h) primer orden, (e) segundo orden?

- 19. ¿Cuál es el vator de la constante de velocidad k de la reacción de orden cero?
- ¿Cuál es la vida media aproximada de la reacción de primer orden?
- ¿Cuái es la velocidad inicial aproximada de la reacción de segundo orden?
- ¿Cuát es la velocidad de reacción aproximada a t = 75 s para la reacción de (a) orden cero. (h) primer orden, (c) segundo orden?
- 23. ¿Cuál es la concentración aproximada de A que queda después de HU s para la reacción de (a) orden cero, (b) primer orden, (e) secundo orden?
- Para la resoción A + 2 B → C + D, la consción de velocidad es: velocidad de resoción = k[A][B].

 (a) Denvuestre que el siguiente mecanismo es consistente con la estequiometría de la reacción neta y con la ecusción de velocidad.

$$A + B \longrightarrow I$$
 (lenta)
 $1 + B \longrightarrow C + D$ (rápida)

(b) Demuestre que el siguiente mecanismo es consistente con la estequiometría de la reacción nela pero no lo es can la ecuación de velocidad.

$$2 \operatorname{B} \stackrel{k_1}{\longleftarrow} \operatorname{B}_2$$
 (répida)
 $A + \operatorname{B}_2 \stackrel{k_2}{\longrightarrow} C + D$ (lenta)

Ejercicios

Velocidades de reacción

- En la reacción A → productos, se encuentra que [A] tiene un valor de 0,465 M a t = 71,5 s y de 0,474 M a t = 82,4 s. ¿Cuál será la velocidad media de la reacción durante este intervalo de tjemno?
- En la rescri
 (A) → productes, a r = 0, (A) → 0,1563 M.
 Después de 1.00 min. [A] = 0,1498 M y después de 2,00 min.
 [A] = 0,1433 M.
 - (a) Calquie la velocidad media de la resoción durante el primer minuto y durante el segundo minuto.
 - (b) ¿Por qué no son iguales estas dos velocidades?
- 27. En la resección A → productos, transcurridos 4,40 min desde el comienzo de la reacción, [A] = 0,588 M. La velocidad de reacción en este instante resulta ser velocidad = -A[A]/Δt = 2,2 × 10⁻² M min⁻¹. Suponga que esta velocidad se mantiene constante durante un corto profucio de tiempo.
 - (a) ¿Cuál es el valor de [A] transcurridos 5,00 min desde el comienzo de la reacción?
 - (b) ¿Qué tiempo debe transcurrir una vez iniciada la reacción para que [A] = 0.565 M?
- 28. Véase el experimento 2 de la Tabla 15.3, la reacción (15.7) y la ecuación de velocidad (15.8). Exactamente una hora después de empezar la reacción, ¿cuáles son los valores de (a) [thgCl₂] y (b) [C₂O₂²] en la mezala?
- La resceión A + 2 B → 2 C tiene una velecidad de 1,76 × 10⁻³ M s ⁻¹ en el momento en que [A] = 0,3580 M.
 - (a). ¿Cuál es la velocidad de formación de C?
 - (b) ¿Cuál será el valor de [A] 1,00 min mús tarde?

- (c) Suponga que la velocidad se mantiene en $1.76 \times 10^{-6}\,\mathrm{M}\,\mathrm{s}^{-1}$. ¿Cuánto tiempo será necesario para que (A) varie de $0.3580\,\mathrm{a}$ $0.3500\,\mathrm{M}$?
- Si la velocidad de la reacción (15.3) es 5,7 × 10⁻⁴ M s⁻¹, ¿cuál es la velocidad de aparición de O₂(g) a partir de 1,00 L de H₂O₂(aq), expresada eo (a) mol O₂ s⁻¹; (b) mol O₂ min⁻¹; (c) mL O₃(condiciones estándar) min⁻¹?
- En la reacción A(g) —> 2 B(g) + C(g) la presión rotal unmenta mientras que la presión parcial de A(g) disminuye. Si la presión inicial de A(g) en un recipiente de volumen constante es 1,000 × 10³ mmHg.
 - (a) ¿Cuál será la presión total cuando la reacción ha transcurrido por completo?
 - (b) ¿Cuál será la presión teral cuando la presión parcial de A(g) ha descendido hasta 8.00 × 10² mmHg?
- A 63 °C la vida media de la descomposición de primer orden del N₂O₃(g) es 2,38 mln.

$$N_2O_3(g) \longrightarrow 2 NO_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g)$$

- Si se introducen 1,00 g de N_2O_5 en un marraz de 15 L a 65 °C en el que se ha hecho previamente el vacéo.
- (a) ¿Cuál es la presión parcial inicial del $N_2 O_3(g)$, expresada en mmHg?
- (b) ¿Cuál es la presión pareial del N₂O₅(g), expresada en moHg, cuando han transcurrido 2.38 min?
- (e) ¿Cuál es la presión total, expresada co nunHg, después de 2,38 min?

Método de las velocidades iniciales

- 33. Se hán encontrado las siguientes velocidades iniciales para la resoción A + B → C + D. ¿Cuál es la ecuación de velocidad de esta resoción?
 - Velocidad Interal. M min-1 IAL M (B), M Explo 4.2×10^{-3} 1 (1.50)1.50 1.3×10^{-2} 2 1,50 1,50 5.2×10^{-2} 3 3,130 3,00
- Eit Ires experimentos distintos se obtuvieron las signientes velocidades de la reacción 2 NO(g) + Cl₂(g) ---> 2 NOC(g).

Espio	[NO], M inicial	[Cl ₂], M inicial	Velocidad inicial de renceión, M s ⁻¹
1	0,0125	0,0255	2.27×10^{-5}
2	0.0125	0,0510	4.55×10^{-3}
3	0,0250	0.0255	9.08×10^{-5}

¿Cuál es la ecuación de velocidad de esta resoción?

 Se han obtenido los siguientes datos de velocidades iniciales para la resoción A + 2 B + C → 2 D + E.

Expto	[A], M	[B], M	1 Cj, M.	Velocidad inicial
I	1,40	1,40	1,00	R ₁
2	0,70	1,40	1,00	$R_2 = \frac{1}{2} \times R_1$
3	0,70	0,70	1,00	$R_3 = \frac{1}{4} \times R_2$
4	1,40	1,40	0,50	$R_4 = 16 \times R_3$
5	0.70	0,70	0,50	$R_5 = 7$

- (a) ¿Cuáles son los órdenes de rescrión con respecto a A, B y C?
- (b) ¿Cuál es el valor de R₅ en función de R₁?
 36. En la descomposición térmica del acetaldelaído.

$$CH_1CHO(g) \longrightarrow CH_4(g) + CO(g)$$

la velocidad de reacción se multiplica por 2,8 enando se duplica la concentración inicial del acetaldebido. ¿Cuál es el orden de la reacción?

Reacciones de primer orden

- 37. De las des proposiciones siguientes sobre una rescrión de primer orden 2 ∧ → B + C una es verdadera y la otra es falsa. Indique cuál es verdadera y cuál falsa, justificando la resouesta.
 - (a) La velocidad de resceión disminuye al formacse cambdades crecientes de B y C.
 - (b) El tiempo necesario para que reaccione la mitad de la sustancia. A es directamente proposcional a la cantidad de A presente inicialmente.
- 38. De las dos proposiciones siguientes sobre um reacción de primer caden 2 A > B + C es verdadera y la otra es falsa. Indique cuál es verdadera y cuál falsa, justificando la respuesta.
 - (a) El gráfico de [A] frente al tiempo es una línea recta.
 (b) La velocidad de rescujón es la mitad de la velocidad de de-
- saparición de A.

 39. La reacción de primer orden A → productos tiene t_{th} = 180 s.
 - (a) ¿Qué porcentaje de una muestra de A pernanece sin reteriman trenscurridos 900 s desde el comienzo de la reacción?
 (b) ¿Cuál es la velocidad de reacción quando [A] = 0.50 M?
- Larencción A → productos es de primer ceden en A. Inicialmente [A] = 0,800 M y transcurridos 54 min. [A] = 0,100 M.
 - (a) ¿Para qué tiempo es [A] = 0,025 M?
 (b) ¿Cuál es la velocidad de reseción quando [A] = 0,025 M?
- 41. En la reassión de primer orden A → productos se encuentra que el 99 por ciento de la cantidad original del reactivo A so descompone en 137 min. ¿Cual es la vida media, t_{1/2}, de esta reacción de descomposición?
- 42. La vida media del isótopo radiactivo fésforo-32 es 14,3 días. ¿Cuánto tiempo necesita una muestra de fésforo-32 para perder el 99 per ciento de su radioactividad?
- El ácido acetilacético, CH₂COCH₂COOH, es un reactivo utifizado en sintesis orgánicas, que se descumpone en disolución ácido, obteniéndose aextona y CO₂(g).

$$CH_1COCH_2COOH(aq) \longrightarrow CH_2COCH_3(aq) + CO_2(g)$$

Esta descomposición de primer orden tiene una vida media de 144 min

- (a) ¿Cuánto tiempo será necesario para que se descomponga el 65 por ciento de una muestra de seldo acetilacético?
- (b) ¿Cuántos litros de CO₂(g), medidos a 24,5 °C y 748.
 Torr, se producen cuando una muestra de 10,0 g de CH₂COCH₂COOH se descampone durante 575 min? (Desprecie la solubilidad del CO₂(g) en agua.)
- 44. La siguiente resoción de primer orden tienen lugar en CCt_s(l) a 45 °C; N₂O₅ → N₂O₆ + ½ O₂(g). La constante de velocidad es k = 6,2 × 10⁻⁴ s⁻¹. Se deja descomponer a 45 °C una muestro de 80,0 g de N₂O₅ en CCl_s(l).
 - (a) ¿Cuánto tiempo será necesario para que la cuntidad de NyO₂ disminuya hasta 2,5 g?
 - (b) ¿Cuéntos litros de O₁, medides a 745 mmHg y 45 °C se han producido hasta ese momento?
- 45. Para la resección A → productos se han obtenido los siguientes dates de [A] en función del tiempo t = 0 s, [A] = 0,600 M; 100 s, 0,497 M; 200 s, 0,413 M; 300 s, 0,344 M; 400 s, 0,285 M; 600 s, 0,198 M; 1000 s, 0,094 M.
 - (a) Demoestre que la reacción es de primer orden.
 - (b) ¿Cuál es el valor de la constante de volocidad, k?
 - (c) ¿Cuál es el valor de [A] a s = 750 s?
- 46. La descomposición del dimetil éter a 504 °C es

$$(CH_3)_2O(g) \longrightarrow CH_4(g) + H_2(g) + CO(g)$$

Los signientes datos son presiones parciales del dimesil éter (DME) en función del tiempo t=0 s, $P_{\rm DME}=312$ mmHg; 390 s, 264 mmHg; 777 s, 224 mmHg; 1195 s, 187 mmHg; 3155 s, 78,5 mmHg.

- (a) Demuestre que esta reacción es de primer orden.
- (b) ¿Cuál es el valor de la constante de velocidad. £7
- (c) ¿Cuát es la presión total transcurridos 390 s7
- (d) ¿Cuál es la presión total cuando se ha completado la reacción?
- (e) ¿Cuál es la presión total para t = 1000 s?

Reacciones de orden diverso

47. Se ha seguido durante 400 s la reacción de decomposición del HI(g) a 700 K y se han obtenido los siguientes datos: a t=0, [HI]=1,00 M; a t=100 s, [HI]=0.90 M; a t=200 s, [HI]=0.91 M; a t=300 s, [HI]=0.74 M; a t=400 s, [HI]=0.68 M. (Cuáles son el orden de reacción y la constante de velocidad de la reacción; $HI(g)\longrightarrow \frac{1}{2}H_2(g)+\frac{1}{2}I_2(g)$?

Escriba la ecuación de velocidad de la reacción a 700 K. 48. Para la reacción de desproporción del écido p- tolucnosulfinico,

- 3 ArSO₂H → ArSO₂SAr + ArSO₃H + H₂O (doode Ar = p-CH₂C₆H₃ −), se han obtenido los siguientes dates r = 0 min. [ArSO₂H] = 0,100 M; 15 min. 0,0863 M; 30 min. 0,0752 M; 45 min. 0,0640 M; 60 min. 0,0368 M; 120 min. 0,0387 M; 180 min. 0,0297 M; 300 min. 0,0196 M.
 - (a) Demuestre que esta resectión es de segundo orden.
- (h) ¿Cuál es el valor de la constante de velocidad, k?
- (c) ¿Para qué tiempo será [ArSO₂H] = 0.0500 M?
- (d) ¿Para qué tiempo será [ArSO₂H] = 0,0250 M?
- (e) ¿Para qué tietinpo será [ArSO₂H] = 0,6350 M?
- 49. Para la reacción A → productos, se han obtenido los si guientes datos: t = 0 s. (A) = 0.715 M; 22 s. 0.605 M; 74 s. 0.345 M; 132 s. 0.055 M. (a) ¿Cuál es el orden de la reacción? (b) ¿Cuál es la vida media de la reacción?
- Se han obtenido los signientes datos para la dimerización del 1,3-buiadieno, 2 C₄H₂(g) → C₈H₁₂(g), a 600 K; I = 0 min, [C₄H₂] = 0,0169 M; 12,38 min, 0,0144 M; 24,55 min, 0,0124 M; 42,50 min, 0,0143 M; 68,05 min, 0,00845 M.
 - (a) ¿Cuál es el orden de la reacción?
 - (b) ¿Cuál es el valor de la constante de velocidad. k?
 - (e) ¿Para qué tiempo será $[C_bH_b] = 0.00423 \text{ M}$?
 - (d) ¿Para qué tiempo será $[C_a H_a] = 0.0050 M?$
- Los siguieraes datos se han obtenido para la reacción A productos.

Primer experimento	
[A] = 1,512 M	r = 0 min
[A] = 1.490 M	$r = 1.0 \mathrm{min}$
$[A] = 1.469 \mathrm{M}$	$t = 2.0 \mathrm{min}$

Teoría de colisiones. Energia de activación

- 57. Explique per qué
 - (a) una velocidad de resoción no punde calcularse sólo a partir de la frecuencia de colisión.
 - (b) la velreisiad de una reacción química puede aumentar en gran medida con la temperatura mientras que la frecuescia de colisión aumenta mucho más moderadamente.
 - (c) la adición de un catalizador a una mezeta de resección puede tener un efecto muy pronunciado en la velocidad de reseción, incluso quando la temperatura se mantiene constante.
- SN. En una mezala de H₂(g) y O₂(g) puede producirse una reacción muy exotérmica y explosiva incluso mediante una poqueña chispa. Sin ella la mezola permanece sin reaccionar indefinidamente.

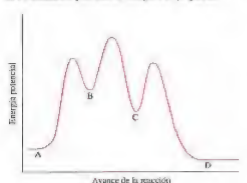
Segundo experimento

-	
[A] = 3.024 M	r = 0 min
[A] = 2.935 M	s = 1.0 min
$ A = 2.832 \mathrm{M}$	r == 2,0 min

- (a) Determine la velocidad inicial de la reacción, es decir,
 -Δ[Λ]/Δr, para los dos exparimentos.
 (b) Determine el orden de la reacción.
- 52. Para la reacción A → 2 B + C se han ebtenido tos siguientes dans de [A] en función del tiempo: r = 0 min, [A] = 0,80 M; 8 min, 0,60 M; 24 min, 0,35 M; 40 min, 0,20 M. (a) Establezca mediante procedimientos adecuados el orden de la reacción.
 - (b) ¿Cuál es el valor de la constante de velocidad, k?
 - (c) Calcule la velocidad de formación de B para s = 30 min.
- 53. Les dates que se dan a continuación se obtavieren en tres experimentes distintos para la reacción A → productos: [A]₀ = 1.00 M, t_{1/2} = 50 min; [A]₀ = 2.00 M, t_{1/2} = 25 min; [A]₀ = 0.50 M, t_{1/2} = 100 min. Escriba la ecuación de velocidad de esta resoción e indique el valor de k.
- 54. El ansonfaco se descompone sobre la superficie de un alambre de wolfrarrio caliente. A continuación se dan las vidas medias que se obtuvieron a 1100 °C para distintas concentraciones iniciales del NH₁: [NH₂]₀ = 0.0031 M, I_{1/2} = 7.6 min: 0,0015 M, 3,7 min; 0,00068 M, 1,7 min. Para esta reacción de descomposición. ¿cuál es: (a) el orden de la reacción; (b) la constante de velocidad R?
- 55. Las vidas medias de las reacciones de orden cero y de segendo orden dependen de la consentración inicial y de la constante de vetocidad. Al numentar la concentración inicial la vida media en un tipo de reacciones aumenta, mientras que en el etro disminuye. Indique de cuál se trata en ambos casos y por que no coinciden ambus situaciones.
- 56. Considere tres reacciones hipotéticas, A productos, que tienen el mismo valor numérico de la constante de velocidad. Una de las reacciones es de orden cero, otra de primer orden y otra de segundo orden. ¿Cuál debe ser la concentración inicial [A], si la vida media cóncide para (a) la de orden cero y la de primer orden; (b) la de orden cero y la de segundo orden; (c) la de primero y la de segundo orden?
 - (a) Explique esta diferencia de comportamiemo.
 - (b) ¿Por qué la traturaleza de la reocción quintica no depende del tamano de la chispa?
- 59. Para la reacción reversible A + B

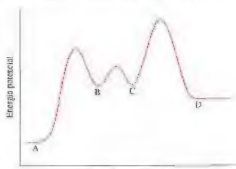
 C + D la variación de catalpás de la reacción directa es +21 kJ/mol. La energía de activación de la reacción directa es +84 kJ/mol.
 - (a) ¿Cuál es la energía de activación de la reacción inversa?
 (b) Haga un esquema del perfit de la reacción similar al de la Figura 15. IO.
- 6ff. Indique mediante un esquema adecuado por qué existe una relación entre la variación de entalpía y la energía de activación para una reacción endotérmica y no existe dicha relación para una reacción exotérmica

61. Exemine el pertil de reacción para la reacción de A a D que se da a continuación y conteste a las siguientes preguntas.



- (a) ¿Cudatos intermedios hay en la reacción?
- (b) ¿Cuantos estados de transición hay?
- (c) ¿Cuál es la crapa más rápida de la reacción?
- (d) ¿Cuál es el reactivo en la etapa limitante de la velocidad?
- (e) ¿Cómo es la primera etapa de la reacción, endotérmica o exatérmien?
- (f) ¿Cósno es la resceión global, endotérmica o exotérmica?

62. Examine el pertit de reacción para la reacción de A a D que se da a continuación y conteste a las siguientes proguntas.



Avenue de la reacción

- (a) : Cuántes intermedios hay en la reacción?
- (b) ¿Ceántes estados de transición hay?
- (c) ¿Cutil es la euspa más rápida de la reacción?
- (d) ¿Cuál es el rescrivo en la etapa limitante de la velocidad?
- (e) ¿Cónsa es la primera etapo de la resectión, endoscrintes o extilérnues?
- ¿Cómo es la reacción global, endetérmica o exotérmica?

Dependencia de las velocidades de reacción con la temperatura

- 63. En un tratado sobre química de la atmósfera aparecen las siguiçmes constantes de vejocidad para la descomposición del NEA descrita en el Ejemplo de recagitulación de este capitu-So: $0^{-1}C$, $k = 5.6 \times 10^{-6} \text{ s}^{-1}$; $10^{-6}C$, $k = 3.2 \times 10^{-6} \text{ s}^{-1}$; $20^{\circ}\text{C}, k = 1.6 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}; 30^{\circ}\text{C}, k = 7.6 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$
 - (a) Haga un gráfico de la k freme a 1/T.
 - (b) ¿Cuál es la energía de activación, E_n de la reacción?
 - (c) Calcule la vida media de la resceión de descomposición
- 64. La reacción C-H.J + OFF → C-H₂OH + F se estudió con erano) (C-11,OH) como disolvente, obteniendose las siguientes constantes de velocidad: 15,83 °C, L = 5,03 × 10 °C; 32,02 °C, 3,68 × 10⁻⁴; 59,75 °C, 6,71 × 10⁻¹; 90,61 °C, 0.119 % 15
 - (a) Determine E, para esta reacción mediante un método grá-
 - (b) Determine E. utilizando la Ecuación (15.22).
 - (c) Calcufe et valor de la constante de vetocidad à a 100,0 °C.
- La reacción de primer coden A → productos tiene una vida. media, t_{No.} de 46,2 min a 25 °C y 2,6 min a 102 °C.
 - (a) Calçule la energia de activación de esta reacción.
 - (b) ¿A qué temperatura será la vida media 10,0 min?

66. Para la resoción de promer orden

$$N_2O_2(g) \longrightarrow 2 NO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$$

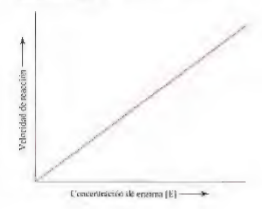
 $t_{\rm col} = 22.5 \, \text{ha} \, 20 \, ^{\circ} \text{C} \, \text{y} \, 1.5 \, \text{ha} \, 40 \, ^{\circ} \text{C}$

- (a) Calcule la energia de activación de esto reocción.
- (b) Determine et valor de 8 a 30 °C conscido et valor de la constante de Arrhenius, A = 2,05 × 1018 s 1
- 67. Una regla frecuentemente enpaciada es que las velocidades de reneción se deplican cuando la temperatura aumerta aproximadamente 10 °C. (Esta regla falla nary a menudo.)
 - (a) ¿Cuál debe ser aproximadamente la energía de activación. para que esta regla sea cierta en reacciones a temperatura arribiente?
 - (b) ¿Es de esperar que esta régla se cumpla a temperatura ambiente para el perfil de reacción de la Figura 15.10? Razoпо за вехриевки.
- En reloción a la regla enunciada en el Ejercicio 67, estime euánto más rápida será la crección en una olla á presión con una presión del vapor de agua de 2,00 atm comparada con rara obta con agua en condiciones normales de obrillición.
 - (Suggernacia: véare la Tabla (3.2.)

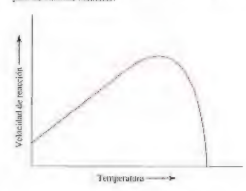
Catalisis

- 69. Las signientes afirmaciones sobre catalizadores no se hun formulado con el debido cuidado. ¿ Qué pequeñas medificaciones introduciria en ellas?
- (a) Un catalizador es una samancia que aceleru una reacción. quimiça sin participar en ella.

- (b) La función de un catalizador es reliajar la energía de netivación de una resección química.
- 70. Para una reacción enzimática se obtuvieron los siguientes datos de concentraciones de sustrato. [S], frente al trempor = 0 min, [S] = 1,00 M; 20 min, 0,30 M; 60 min, 0,70 M; 100 min, 0,30 M; 160 min, 0,20 M; ¿Cuál es el orden de esta reacción con respecto a S en el intervelo de concentraciones estrabado?
- 71. ¿Cuales son las analogías y diferencias entre la actividad catalifica del metal platino y la de una enzima?
- 72. Algunas reacciones en lase gasersa sobre un catalizador heterogeneo son de primer orden a presiones hajas y de orden coro a presiones altas. ¿Puede indicar un nictivo para este comportamiento?
- 73. La siguiente representación muestra la dependencia de la velocidad de una reacción enzimática con la concentración de la enzima. ¿Quales son las condiciones de reacción necesarios para obtener este gráfico?



74. La siguicide representación muestra la dependencia de la velocidad de una reacción enzimática con la temperatura. Justifique la forma general de está representación. ¿A qué temperatura cabé esperar que aparezca el máximo de la curva gura las enzimas lumanas?



Mecanismos de reacción

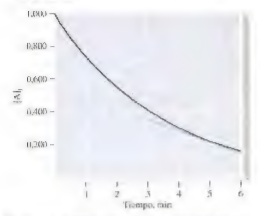
- 76. Heatos etilizado los términos orden de una reacción y molecularidad de un provesa elemental, es decir, usimalecular, himolecular. ¿Qué relación bay, si es que existe alguna, entre ambos términos?
- 76. Según la teurin de colisiones, las resectores quimeas se producen mediante colisiones moleculares. Un preceso étentental unimolecular en un mecanismo de resectión consiste en la disocación de una note mulécula. Explique como pueden ser compatibles estas dos ideas.
- 77. Para la reacción 2 NO + 211, → N₂ ÷ 211,0, que es de seguado orden en [NO] y de primer orden en [NO], se ha propuesto un mecanismo de mes etapas. La primera, era etapa rápida, es el proceso elemental dado por la Feusción (15.25). La tercera etapa, tantiner rápada, es N₂O + H₁ → N₂ + H₂O. Propon ga un mecanismo completo de tres etapas y dernuestre que está de acuerdo con el orden de reacción determinado experimentalmente.
- Para la reacción entre H₂(g) y I₂(g) para dar HI(g) se ha propuesto un inecanismo consistente en una etapa nipida reversi-

- ble en la que están implicados $I_2(g)$ y I(g), seguida de una etepa lenta. Proponga un mecunismo de des etapas para la reseción $H_2(g) + I_2(g) \longrightarrow 2$ $H_1(g)$, resoción de primer orden en H_2 y de primer orden en I_2 .
- 79. La ecuwión de velocidad observada para la reacción 2 NO + Cl₂ → 2 NOCI es velocidad de reacción = δ[NO]·[Cl₂]. Proponga un mecanismo de dos chapas para esta reacción consistente en una primem etapa rápida y reversible seguida de una segunda etapa lenta.
- 80. La ecuación de velocidad simplificada para la reseción $2 O_3(g) \longrightarrow 3 O_3(g) cs$

respectived =
$$k \frac{|O_b|^2}{|O_2|}$$

Proponga un mecanismo de dos etapas para esta reacción consistente en una primora etapa rapida y reversible seguida de una segunda etapa lenta.

Ejercicios avanzados y de recapitulación



- Exactamente 300 s después de habeixe iniciado la descomposición del H₂O₂(aq) (reacción 15.3), se extrae una muestra de 5.00 mL y se valora inmediatamente con 31,7 mL de RMnO₂ 0.1000 M. ¿Cuál es el valor de [H₂O₂], 500 s después de laberse iniciado la reacción?
- 43. Utilice el mérodo del Ejercicio B2 para determinar el volumen de KMnO₃ 0, 6000 M que hace falta para valurar muestras de 5,00 mL de H₂O₃(aq) para cada nan de las datos de la Tebia 15.1. Represente estos volúmenes de KMeO₂(aq) en funcion del riempo y demuestre que la velocidad de reaccion a 1408 s obtenida a para de este gráfico coincide con la que se obtiene a partir de la Figura 15.2.
- 84. Fa vetneldad inicial de la reacción (15.3) resulta ser 1.7 × 10° M s 1. Suponga que esta velocidad se restricte durante 2 mantos. Si se comienza a t = 0 con 175 mL de 14,0 (cq) 1.55 M. ¿cuantos militaros de O/(g), medidos a 24 °C y 755 nonHg, se desprenden de la disolución durante el printer minor de la resección?
- 85. Herras vista que las modades de 6 deparatan del reden n sé de una reacción. Deduzea una expresión general para las unidades de k de una reacción de cualquier orden tetal, basada en el ceden de la reacción (o) y las unidades de concentración (M) y tacupa (s).
- 86. A temperatura ambiente (26° C) la loche se pune àcide en 64 horas aproximadamente. En un frigorifico a 3 ° C se punde guandar la loche sin agrianse un tiempo mes veces superior, (a) Estime la energia de activación para la reocción causante del agriado de la loche. (b) ¿Cuámo tiempo tandaria la loche en agriarse a 40 °C7

 El jou hidroxido intermene en el mecanismo de la siguiente reacción, pero no se consume en la reacción neta.

$$OCI_{-} + I_{-} \xrightarrow{OII} OI_{-} + CI_{-}$$

- (a) A partir de los datos que se dan a continuación determine el orden de la reacción con respecto a OCL 11 y OFF.
- (la) ¿Coull es el enten total de la reacción?
- (c) Escriba la equación de velocidad y determine el valor de la constante de velocidad, k.

IOCITI, M][⁻],	[OH-], M	Velocidad de formación de OI ⁻ . M s ⁻¹
(5.0(640)	0.0020	1,000	4,8 × H1 ⁻⁴
0.0020	(0.0040	1.00	5.0×10^{-4}
0,0020	0.0020	1.00	2.4×10^{-4}
6,6020	0,0020	0.50	4.6 × 1114
0,0020	0,000205	0.25	9,4 × 101

- 88. La vala media de la descomposición de primeros den de la finicionada, NH₂NO₂(aq) → N₂O(g) + H₂O(l), es 123 mm u 15 °C. Si se dejan descomponer 165 mL de una disoleción de NH₂NO₂ 0, 105 M₂ ¿cuinto tiempo debe transcerir la reacción para obtener 50.0 mL de N₂O(g) recegido sobre agua a 15 °C y u una presión barconéteira de 756 mmHg? (La presión de vapor del agua a 15 °C es 12,8 mmHg.)
- 89. La descentpesision del úxido de etileno a 690 K se sigue mi diendo la presión total del gas en función del tiempo. Los detes obtendos sen t = 10 min. P_{st} = 139,14 minhtg. 20 min. 151,17 minhtg. 40 min. 172,65 minhtg. 60 min. 189,15 minhtg. 160 min. 212,34 minhtg. 200 min. 238,66 minhtg. cc. 249,88 minhtg. 6Cuál es el orden de la ressection (CH₃),00g) CH₃(2) + CO(g)?
- Vense el Ejemplo 15.7. Para la descomposicion del peroxido de di 4-batilo (PDTB) determine el tiempo en el que la presión total es 2100 mmHg.
- A continuación se dan datos para la reacción 2 A + B -->
 productos. Establezea el orden de esta reacción con respecto
 a A y a B

Explo 1, $ 8 = 1,00 \mathrm{M}$		Expto 2, $[B] = 0.50 M$	
Themps, min	[A], 34	Tiempo, min	[A]. NI
()	1.000×10^{-3}	0	1,000 % 10-1
1	0.951×10^{-3}	1.	0,975 % (0)
5	0,779 X 10 4	5	0.883 % 10
10	0.607 × 10 1	140	0,779 % (0)
281	11,368 a 30 °	20	0.067 > 10

 Dermiestre que el asecanismo que se da a continuación es consisteme con la ocuación de velocidad establecida para la marción induru-hipoclorito en el Ejercicio 87.

$$tRapida$$
) $OCI^+ + HO_2 \xrightarrow{k_1} HOCI + OCI^+$
 $tLenta$) $I^+ + HOCL \xrightarrow{k_1} HOI + CI^ tRapida$) $HOI + OH \xrightarrow{k_2} H_2O + OI^-$

 En la hidrogenación de un compuesto que tiene un enface triple carbone-carbono hay dos productos posibles, como en la resección

La cantidad de ambos productos puede controlarse utilizando el catalizador adecuado. El catalizador Lindlar es un catalizador heterogéneo que permite obtener sólo umo de estos productos: ¿Qué producto, el 1 o el II, cree que se obtendrá y por qué? Hago un esquema ilustrando cómo puede socurrir la respeción.

- Deduzca un posible mecanismo para la reacción en disclución acussa Hg₂^{2k} + Tl^{2k} → 2 Hg^{2k} + Tl^k, cuya ecuación de velocidad experimental es: velocidad = k[Hg₂^{2k}][Tl^{2k}]/ (Hg^{2k})
- Para la reacción entre el cloro y el cloroformo se ha propoesto el siguiente mecanismo de tres etapas.

(1)
$$Cl_2(g) \stackrel{k_1}{=} 2 Cl(g)$$

(2)
$$Cl(g) + CHCl_2(g) \xrightarrow{k_1} HCl(g) + CCl_2(g)$$

(3)
$$CCl_3(g) + Cl(g) \xrightarrow{k_1} CCl_4(g)$$

Los valores numéricos de las constantes de velocidad de estas tres ctapas son $k_1=4.8\times 10^{4};~k_{-1}=3.6\times 10^{3};~k_{2}=1.3\times 10^{-3};~k_{3}=2.7\times 10^{2}.$ Deduzea la ecuación de velocidad y el valor de k para la reacción global.

- Deduzra la couación integrada de velocidad y la expresión de la vida media para la reacción A → productos cuando la reacción es de tercer orden.
- 97. La reacción A + B → productes es de primer orden en A. primer orden en B y segundo orden total. Considere que las concentraciones iniciales de los reactivos son [A], y [B], y que x representa la disminución de estas concentraciones para un tiempo t, es decir, [A], = [A]₀ − x y [B]₀ = [B]₀ − x. Demuestre que la ceuación integrada de velocidad puede expresarse como.

$$\ln\frac{\|A\|_0\times [B]_\ell}{\|B\|_0\times \|A\|}=(\|B\|_0+\|A\|_0)\times \lambda r$$

98. Se ha estudiado la velocidad de la reacción

$$2 CO(g) \longrightarrow CO_{g}(g) + C(s)$$

inyectando CO(g) en la vasija de reacción y midiendo la presión total o volumen constante.

P _{total} (Torr)	Tiempo (s)
250	fi
238	398
224	1002
210	1801

¿Cuál es la constante de velocidad de esta reacción?

99. La cinética de la descomposición de la fosfina,

$$4 \text{ PH}_1(g) \longrightarrow P_2(g) + 6 \text{ H}_2(g)$$

se estudió a 950 K inyectando PH₂(g) en la vasija de reacción y midiendo la presión total a volumen constante.

P _{total} (forr)	Tiempo (s)	
JAJHJ	-{}	
150	40	
167	80	
172	120	

¿Cuál es la constante de velocidad de esta reacción?

100. La velocidad de una reacción catalizada por una enzima poede disminuir debido a la presentia de un inhibidor (1) que reacciona con la enzima según un proceso de equilibrio rápido.

$$E + I \Longrightarrow EI$$

Affada esta etapa al mecanismo de la catálisis enzimática descrito en la Sección (S.11 y determine el efecto de la adición de una concentración [I_{II}] en la velocidad de una reacción catálizada por una enzima.

- IIII. Obienga una expresión para I/V tomando los inversos de ambos miembros de la Ecuación (15.31). En base a la ecuación resultante, proponga un método para determinar la constante de Michaelis-Mentes K_M y el valor de k₂
- 102. Para dar cuenta del cambio de orden aparente de las reaccienes unimoleculares, como la conversión de ciclopropano (A) en proposto (P), se ha propuesto el siguiente mecanismo, donde A* es una forma energetizada de la molécula de ciclopropano que puede reaccionar o dar otra vez ciclopropano.

$$A + A \xrightarrow{k_1} A^* + A$$
$$A^* \xrightarrow{k_2} P$$

Demuestre que, a bajas presiones de ciclopropano, la ecuación de velocidad es de segundo orden en A y, a altas presiones, de primer orden en A.

103. Se desea examinar el sigujente mecanismo para la oxidación del 140s.

HBr + O₂
$$\xrightarrow{k_1}$$
 HOOBr
HOOBr + HBr $\xrightarrow{k_2}$ 2HOBr
HOBr + HBr $\xrightarrow{k_3}$ H₂O + Br₂

Se encuentra que la vélocidad es de primer orden con respecto a HBr y con respecto à O₂. No se puede detectar HOBr entre los productos.

 (a) si el mecanismo propoesto es correcto, ¿cuál debe ser la ataxix lombante de velocidad? (h) ¿Fuede comprobarse el mecanismo a parur de estas observaciones!

(e) ¿Poede descehaise el mecanismo a partir de estas observaciones?

Problemas de seminario

104. El cloruro de Pencenodiazonio se descompone en agua según apa penceión de punter orden, dando N₂(g) como producto.

$$C_1H_2N_1C_1 \longrightarrow C_1H_2C_1 + N_1(g)$$

La reacción puede seguirse midiendo el volumen de N₂(g) en función del tiempo. Los danos de la tabla se obtuvieron para la descomposición de una disolución 0,071 M e 50 °C, y el tiempo f = ec corresposde a la resceión completa.

Тістры, тіп	$N_1(p)$, ml.	Tiempo, min	$N_2(g)$, mL
0	El-	18	41,3
3	10.6	21	44,3
6	19,3	24	46,5
ý .	26,3	27	48.4
12	32.4	306	50).1
15	37.3	EX.)	58,3

(a) Presente la información summistrada en forma de tabla con una columna gaza el tiempo y otra para $[C_cH_bN_cCI]$.

(b) Construye use table similar a la Table 15.2, en la que el intervalo de tiempo sen $\Delta t=3$ min

(e) Construya gráficos similares a los de la Figura 18.2 mostrando la formación de N₂(g) y la desaparición de C_cH₂N₂CI en función del tierrato.

(d) A partir del griffico del apartado (e) determine la velocidad de reacción a t=21 min y compute este resultado con el valor bibliogrifico de 1,1 \times 10 $^{+}$ M min $^{+}$.

(e) Determine la velocidad inicial de la reacción

(f) Escriba la ceucción de velucidad para la descomposición de primer orden del C_cH₃N₂Cl y estime el valur de k basándose en la velocidad determinada en los apartados (d) y (e)

(g) Estime t_{1/2} para la reacción a partir de la representación de los dans iniciales y después determinato mediante cálcuño.

(h) ¿Qué tiempo es recesario para descomponer las tres cuartas puríos de la muestra?

 (i) Represente InfC, H, N, CH frente il tiempo y demuestre que la reacción es, sin lugar a dudas, de primer orden.

(j) Determine k a partir de la pendieme del gráfico del apertado (i).

1815. Nuestro objetivo es estudiar la cirética de la reacción entre los ignes induré y perexodisulfoto.

(a) $S_0O_1^{-1}$ (eq) + 31 (eq) \longrightarrow 2 SO_1^{-1} (eq) + I_1 (eq)

El ion 1_1 que se forma en la rescrión (a) es realmente un complejo del yodo, 1_2 y el ion ioduro, 1_2 El ion tiosulfato. $S_2O_1^{\,2}$, también presente en la mezeta de resección reacción con el 1_1 tan pronto como se forma.

(b) $2 S_2 O_1^{(2)} (aq) + 1$, $(aq) \longrightarrow S_2 O_0^{(2)} + 31$ (aq)

Cuando todo el jon tiosulfato presente auctalmente se ha consumido según la reneción (b), tiene logar una terrere reacción entre l. (aq) y el almidán, que también está presente en la mezela de reacción

(c) to taux + abnidón - complejo azul

La velreidad de la reucción (a) es inversamente proporcional al tiempo necesario para que oparezca el color azul del complejo yodo-almidón. Es decir, cuanto más rápido transcume la reacción (a), más rápido se consume el ion tiosulfato en la reucción (b) y crás pronto apanece el color azul en la reacción (c). Una de las tistografías muestra la disolución incolora inicial y un cromámetro electrónico ajustado a r = 0; la otra lottografía muestra la aparición inicial del complejo azul, transcumidos 49.89 s. Las Tablas I y II proporcionan datos obtenidos en este estudio por estudiantes.



Tabla I

Condiciones de reacción a 24 °C: se mezcian 25.0 mL del (NH₄),S₂O₂(uq) indicado en la tabla, 25.0 ml del K3(aq) indicado en la tabla, 10.00 mL de Na₂S₂O₂(aq), 0.010 M y 5.0 mL de la distribución de almidón. El tiempo corresponde a la aparición inicial del complejo yodo-almidón.

	Concentracion	es iniciates, l	VI
Experimento	$(NH_4)_i S_2 O_E$	KI	Tiempo, s
I	0,20	0.20	21
3	(5, 18)	0.20	42
3	0.080	0,20	81
4	0,20	0.40	42
5	0,20	0.050	79

Condiciones de reacción: las que se dan en la Tabla I para el experimento 4, pero a las temperaturas indicadas.

Experbnento	Temperatura, °C	Tiempo, s
6	3	E89
7	13	3848
É.	24	42
9	33	21

(a) Utilice los dates de la Tabla I para establacer el orden de reacción (a) con respecto a $S_2O_4^{\,2-}$ y a Γ_{-2} Cuál es el orden de tal?

(Sugerencia: ¿cuál es la relación entre los tiempos necesarios para que aparezca el complejo azul y las verdaderas velocidades de reacción.)

(b) Calcule la velocidad inicial de reacción en el experimento 1, expresado en M s⁻¹.

[Sugerencia: debe tenerse en cuenta la dilución producida cuando se mezelan varias discluciones, así como la este-

quiametria de la reacción indicada por las Ecuaciones (a), (b) y (c)...l

(c) Calcule el valor de la constante de velocidad, k, basándose en los experimentos 1 y 2.

(d) Calcute la constante de velocidad, k, para las cuatro temperaturas de la Tabla II.

(e) Determine la energia de activación, $E_{\rm m}$ de la reacción jou percondisultate-ion indum.

(f) Se ha propuesto el siguiente mecanismo para la reacción
 (a). La primera etapa es lenta y las otras son rápidas.

$$\Gamma' + S_2 O_R^{2-} \longrightarrow I S_2 O_R^{3-}$$

 $I S_2 O_8^{3-} \longrightarrow 2 S O_8^{2-} + 1^{\circ}$
 $\Gamma' + \Gamma' \longrightarrow I_2$
 $I_2 + I \longrightarrow I_3$

Demuestre que este mecanismo es consistente tanto con la estequiometría como con la ecuación de velocidad (a). Explique por qué es razonable esperar que la primera etapa de este mecanismo sea más lenta que los demás.



Ejercicios multimedia

- 106. En la sámulación sobro Vetocidades de reacción (c-Capitato 15.2) se describen varios enfoques para describir la vetocidad de una reacción. (a) ¿Para qué impo se utcanza la máxima velocidad de reacción? (b) ¿Qué es mejor para calcular una velocidad de reacción instantánea, intervalos de tiempo cortos o largos?
- 107. En la animación solve Procesos de primer orden (e-Capítalo 15.5), se illustra la vida media de una reacción. (a) ¿Cuáles son las diferencias de esta relación entre tiempo y concentraciones pura los pruseses de orden cero y de segundo orden? (b) ¿Cuál es la razón entre la vida media y el tiempo resperido para que la concentración dismimuye hasta un 75 por ciento de su valor inicial para un proceso de primer orden?
- 108. En la actividad Representación de datos de velocidades del e-Capindo 15.6, (a) determine el orden de cada reacción representando los datos en las formes utilizadas para los diferentes órdenes de reacción. (b) ¿Se muslificam estas representaciones si se cambia la concentración inicial del reactivo? Razone su respuesta.
- 109. En la simulación Velocidades de reacciones (e-Capitulo 15.8) se examina la influencia de las condiciones de reacción

- y las energías. (a) ¿Qué conjunto de condiciones ajustables conduce a una velocidad de reacción máxima? ¿Qué conjunto de condiciones conduce a una velocidad de reacción mínima? (b) ¿Cuál es la relación general entre ΔH, y la velocidad de reacción? ¿En qué condiciones serán apreciables las velocidades de las reacciones endotermicas?
- 110. En la animación Reacciones bimotecutares (e-Captulo 15,10) se ilustra la reacción entre OIT y CH₂CL (e) Identifique el estado de transición o complejo sotivado de esta reacción. (b) Describa la hibridación del átomo de Carbono Contral como reactivo, como complejo activado y como producto. Qué relación existe entre la bibridación y la estabilidad del estado de transición?
- 111. En la animación Reacciones superficiales. Elidrogenación (e Capitulo 15.11) se ilustra la reacción entre el hidrógeno y el citieno sobre la superficie de una alesción. (e) Escriba una ecuación química ajústada para esta reacción. ¿En qué sitio de esta conación aparece la superficie metálica? (b) ¿Cuál es el principal page) de la superficie metálica en la reacción? ¿Por qué seria más lento el proceso en ausencia del catalizador metálico?

16

Principios del equilibrio químico

Contenido

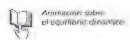
- 16.1 Equilibrio dinâmico
- 16.2 Expressón de la constante de equilibrio
- 16.3 Relaciones entre las constantes de equilibrio
- 16.4 Significado del valor numérico de una constante de equilibrio
- 16.5 El exciente de reacción, Q: predicción del sentido del cambio neto
- 16.6 Medificación de las condiciones de equilibrio. Principas de Le Châtelier
- 16.7 Cálculos de equilibrios. Ejemplos ilustrativos
- No octobre El cuelo del nútrógeno y la sintéxis de coropressos nútrogenidos



El amoniaco es un producto químico muy importante. La resectión química reversible entre el nitrógeno y el hidrógeno para dar amentaco no favorece la producción eficiente del amoniaco. Se puede mejorar la producción de amoniaco utilizando temperaturas y presiones altes en las plantas de producción como la equi mustrada. En este capitalo se estudia el equilibrio en este tipo de resectones.

Lasta este momento se ha centrado la atención en las reacciones que transcurren por completo y en los conceptos de estequiumetria que nos permiten calcular los resultados de estas reacciones. En ocasiones nas hemos referido a las situaciones que implican una reacción directa y otra inversa. Jas reacciones reversibles. En este capitado se examinarán estas reacciones de manera sistemática y detalleda

Se resoltarán las condiciones del equilibrio elemzado cuando las reacciones directa e inversa transcurrer o la misma velocidad. La principal terminenta para el estudio del equilibrio será la constante de equilibrio. Se introducirio en primer lugar algunas relaciones clave de las constantes de equilibrio, después se harán predicciones cualitativas sobre las condiciones de equilibrio y finalmente se barán varios cálculos de equilibrios. Como se verá a lo largo de



este texto, las condiciones de equilibrio pregan un papel importante en muchos fenómenos naturales e influyen en los métodos de obtención de muchos productes quinicos importantes en la industria.

Equilibrio dinámico 16.1

Empezaremos describiendo tres fenómenos tísicos sencillos. Esto pos ayudará a bacernos una idea de lo que sistede en un sistema en equilibrio; dos procesos opuestos que lienen lugar a velocidades feuales.

- Cuando un líquido se evapora en un recipiente cerrado, después de un cierto tiempo, las moléculas de vapor condensan a líquido a la misma velocidad a la que se evaporan las moléculas de liquido. Ausque las moléculas continúan pasando de líquido a vapor y vices ersa (un proceso diratmico), la presión ejercida por el vapor permanece constante con el tiempo. La presión de vapor de un líquido es tam propiedad asociada a una situación de equilibria.
- Cuando un soluto se dispelve en un disolvente, después de un cierto (iempo la velocidad de disolución se iguala exectamente con la velocidad a la que cristaliza el soluto dispetto, es decir, la disulución se satura. Aunque las particulas de soluto continúan pasando de la disalución saturada al soluto sin disolver y viceversa, la concentración del sobrio discelto permanece constante. La sobilidad de un soluto es una probiédad asociada a una situación de canilibrio.
- Cuando una disolución acuosa de vodo, I₂, se agita con tetracioniro de carbono guro, CCL(I), las moléculas de la se mueven introduciéndose en la capa de CCL Según va aumentando la concentración de 1, en el CCl₄, la velocidad de retorno det la a la capa de agua va haciendose importante. Cuando las moléculas de la pasan de uno a otro liguido a la misma velocidad en ambos sentidos, situación de equilibrio dinámico, la concentración de l₂ en arobas capas permanece constante. En este momento el valor de la concentración de I_2 en el CCI_2 es aproximadamente 85 veces mayor que en el agua (véase la Figura 16.1). La razón de las concentraciones de un soluto en dos disolventes inmiscibles se llama cueficiente de distriboción. El coeficiente de distribución de un soluto entre dos disolventes inmiscibles. es una propiedad asociada a una situación de capilibrio

Las propiedades descritas en las tres situaciones anteriores, presión de vapor, solubi-Indas) y coeficiente de distribución, son todas ellas exemplos de una magnitad general conocida convo constante de equilibrio, que se estudia en la signiente sección

Expresión de la constante de equilibrio 16.2

El metanol (alcohol metilico) se sintenza a partir de una mezcila de monósido de carbono e Indrogeno denorminada pas de síntesis o pas de agua. Probablemente esta reacción addicirrir ona unpurtancia cada vez mayor, según atomente el uso del metanol y sus mezclas con gaselina como combustible en los motores. El metanol tiene un número de octanos alto y su combustión contamina el aire mucho menos que la de la gasolina.

La sintesis del metanol es una reacción micraible, esto quiere decir que al mismo tiem po que se forma el CH₃OH(g)

$$CO(g) + 2H_2(g) \longrightarrow CH_3OH(g)$$
 (16.1)

se descempone en la reacción inversa.

$$CH_1OH(g) \longrightarrow CO(g) + 2H_2(g)$$
 (16.2)

Injeialmente solo tiene lugar la reacción directa (16.1), pero tan pronto como se forma algo de CH₄OH también tiene lugar la reacción inversa (16.2). Al pasar el tiempo la reacción directa dismineye su velocidad porque disminuyen las concentraciones de CO



A FIGURA 16.1 Equilibrio dinámico en un proceso físico

(a) disalución acuasa saturada de L (capa superior de color marcinamarillento) en cantacto con OCL4b (capa interior incolora). (b) las moléculas de la se distribuyen entre HsO y CCL Cuando se alcanza el equilibrio, el vater de [1-] en el CCla (capainterior violeral esaproximadamente 85 veces mayor que en el agua (capa superior tode (wa).



 El metanol se considera. seriamente como combustible alternative de la gasolina.

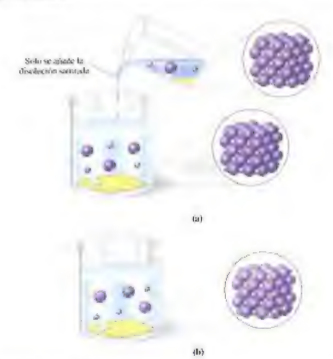


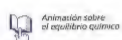
¿Está preguntándose...?

¿Cómo se sabe si un equilibrio es dinámico?, es decir. ¿Cómo se sabe si después de alcanzarse el equilibrio continúan las reacciones directa e inversa?

Supringa que tenemos una mezola en equilibrio de Agl(s) y su disalución ucuosa saturada.

Como se ilustra en la Figura 16.2, a continuación añadimos a esta mezela un peco de dissolución saturada de AgI preparada con AgI conteniendo yodo-131 tadiactivo en forma de ion toduro. Si los procesos directo e inverso se detuviesen at alcanzarse el equilibrio, la radiactividad estaria continada en la disolución. Sin embango, lo que se encuentra es que eparece radinactividad en el sólido en contacto con la disolución saturada. Con el travectros del tiempo estas zonas radiactivas "colientes" se distribuyen a través de la disolución y del solido no distretto. La única manera de justificar esto es que la disolución del soluto sólido y su cristalización de la disolución saturada concinten indefinidamente. La situación de equilibrio es disolucios





A FIGURA 16.2

ilustración del equilibrio dinámico

(a) Se anade una disolución saturada de Ag1 radiactivo a una disolución saturada de Ag1.
(b) Los iones yedano radiactivos se distribuyen a través de la disolución y del sátido Ag1, poniendo de manificació que el equilibrio es dinámico.

629

	CO(g)	$\Pi_2(\mathbf{g})$	$\mathrm{CH}_{2}\mathrm{OH}(\mathbf{g})$
Experimento 1			
Cantidades iniciales, mol	0.000	1,000	0.000
Cantidades de equilibrio, mol	0,911	0,822	0,0892
Concentraciones de equilibrio, mol/L.	1490.0	0.0822	0,00892
Experimento 2			
Cantidades iniciales, mol	0.0000	0.000	1.000
Cantidades de equilibrio, mol	0.753	1,506	0,247
Concentravismes de equitibrio, mai/L	0,0753	0.151	0.0247
Experimento 3			
Cantidades iniciales, mot	1,000	1,000	1,000
Cantidades de equilibrio, mol	1.380	1,760	0.620
Concemnationes de equilibrio, mot/1.	0.138	0.176	(0.0626)
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

Los concentraciones impresas en azal se utilizan en los cálculos de la Tabla 16.2. "Renocido Herada a cabo en un matraz de 10.0 L. a 463 K.

y H₂ La reacción inversa aumenta su velocidad al acumularse cada vez más CH₃OH. Llega un momento en que las reacciones directa e inversa transcurren a la misma velocidad y la mezola de reacción alcunza una situación de equilibrio dinámico que puede representarse mediante una flecha doble ——.

$$CO(g) \div 2H_2(g) \Longrightarrow CH_2OH(g)$$
 (16.3)

Una consecuencia de la situación de equilibrio es que las cantidades de reactivos y productos permanecen constantes con el tiempo. Sin embargo, estas cantidades de equilibrio dependen de las cantidades de reactivos y productos presentes inicialmente. Para flustrar este ponto, en la Tabla 16.1 se dan datos para tres experimentos hipotéticos. Los tres experimentos se llevan a cabo en un matraz de 10.0 L a 438 K. En el primer experimento sólo están presentes inicialmente CO y H₂, en el segundo sólo CH₂OH y en el tercero, CO, H₂ y CH₃OH. Los datos de la Tabla 16.1 se representas en la Figura 16.3 y a partir de los gráficos puede verse que

- en ninguno de los casos se consume por completo ninguna de las especies reaccionantes.
- las cantidades de equilibrio de los reactivos y productos en estos tres casos parecen no tener nada en común,

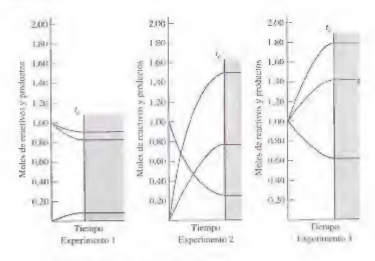
Aunque no es obvio a partir de una inspección superficial de los datos, una determinada razón de las concentraciones de equilibrio de los productos y reactivos tiene un valor constante, independiente de cómo se haya alcanzado el equilibrio. Esta razón, que tiene un papel central en el estudio del equilibrio químico, puede deducirse teóricamemente, pero también puede establecerse por tanteo. En la Tabla 16.2 se indican tres intentos razonables de formular la razón desenda para la resoción (16.3) y se señala qué razón es adecuada.

Para la rescrión de sántesis del metanol, la razón de las concentraciones de equilibrio mostrada en la siguiente ecuación tiene un valor constante de 14,5 a 483 K.

$$K_i = \frac{[CH_3OH]}{[COS[(it_i)^2]} = 14.5$$
 (16.4)

Esta razón se denomina **expresión de la constante de equilibrio** y su valor numérico es la **constante de equilibrio**, representada mediante el símbolo K_c . El subíndice "c" indica que se utilizan concentraciones, expresadas como molaridades.





t₂ = tiempo necesaño para abcurata el equilibrio — mol CO — mol B₂ — mol CH₂OH

▲ FIGURA 16.3 Tres aproximaciones al equilibrio en la reassión CO(g) + 2 H₂(g) ← CH₂OH(g)

Las camidades miciales y de equitibrio de estos tres casos se das en la Tabla 16.1, $r_{\rm e}=$ tiempo necesario para alcanzar el equilibrio.

Expto	Process t: $[CO][H_1]$	Prueba 2: $\frac{[CH_1OH]}{[CO](2\times[H_2])}$	Proeba 3: [CO][H ₃] ⁱ
ı	$\frac{0.06892}{0.0911 \times 0.0822} = 1.19$	$\frac{0.0911}{0.0911} \times (2 \times 0.0822) = 0.596$	$\frac{0.00892}{0.0911 \times (0.0822)^7} = 143$
2	$\frac{0.0347}{0.0753 \times 0.131} = 2.17$	$\frac{0.0247}{0.0753 \times 12 \times 0.154} = 1.09$	$\frac{0.0747}{0.0753 + (0.151)^2} = 14.5$
,i	$\frac{0.06201}{0.138 \times 0.136} = 2.55$	$\frac{0.0620}{0.138 \times (2 \times 0.176)} = 1.28$	$\frac{0.0020}{0.138 \times (0.176)^2} = 14.$

Los clates de concentraciones de equilibrio seu de la Falda 16.1. En la prueba 1 la concentración de equalibrio del CH-CH se sana en el namerador y el predució de las concentraciones de equilibrio (COI[Fi]), en el dem amadés. En la prueba 2 se metroplecas las concentraciones per sus coeficientes estequienciarrocas. En la prueba 3 se eleven las concentraciones a una peterma ignal a su respenso coeficiente estequienciarco. En este prueba se rebiene el mismo valor para les tes experimentos. Este valor es la constante de equilibrio K.

La constante de equilibrio es útil porque permite calcular las concentraciones de equilibrio de los reactivos y productos. En la Sección 16.7 se estudiará esta aplicación, pero ahora, como avance, véase el Ejemplo 16.1.

EJEMPLO 16.1

Relución entre las concentraciones de equilibrio de los recetivos y productos. Estas concentraciones de equilibrio se miden en la reacción (16.3) a 483 K: [CO] = 1.03 M y $[CH_3OH] = 1.56$ M. ¿Cuál es la concentración de equilibrio del H_2 ?

Solución

Sustituya las concentraciones de equilibrio conocidas en la expressión de la constante de equilibrio, Ecuación (16.4), y despeje la concentración desconocida, es decir, [H₃].

$$K_c = \frac{[CH_3OH]}{[CO][H_2]^2} = \frac{1.56}{1.03(H_2)^2} = 14.5$$

 $[H_3]^2 = \frac{1.56}{1.03 \times 14.5} = 0.104$ $[H_2] = \sqrt{0.104} = 0.322 \text{ M}$

Ejemplo práctico A: En etro experimento con la resceión (16.3) se encontraron en el equilibrio concentraciones iguales de CH₃OH y CO. ¿Cuál debe ser la concentración de equilibrio del H₄?

Ejemplo práctico B: A cierta temperatura $K_c = 1.8 \times 10^4$ para la reacción $N_2(g) + 3 H_2(g) \implies 2 NH_2(g)$. Si las concentraciones de equilibrio de N_1 y NH₂ son 0.015 y 2.00 M, respectivamente, ¿cuál es la concentración de equilibrio del H_2 ?

Expresión general de K_c

La expresión de la constante de equilibrio para la reacción de síntesis del metanol, Ecuación (16.4), es justamente un ejemplo específico de ena expresión más general. Para la reacción hipotética generalizada

$$aA + bB \cdots \Longrightarrow aG + bH \cdots$$

La expresión de la constante de equilibrio tiene la forma

$$K_e = \frac{[G]^e[H]^h \dots}{[A]^e[B]^b \dots}$$
 (16.5)

El numerador de una expresión de la constante de equilibrio es el producto de las concentraciones de las especies del lado derecho de la ecuación ([G], [H], ...), y cada concentración está elevada a una potencia dada por el coeficiente estequiométrico (g, h,...). El denominador es el producto de las concentraciones de las especies del lado izquierdo de la ecuación ([A], [B], ...), y de mayo cada término de concentración está elevado a una potencia dada por el coeficiente estequiométrico (a, b,...).

El valor numérico de una constante de equilibrio, K_c, depende de cuál sea la reacción y de la temperatura. Examinaremos el significado de estos valores numéricos en la Sección 16.4.

Introducción a la constante de equilibrio termodinámica, Keq

Como se estudia en el Capítulo 20, la descripción fundamental del equilibrio la proporciona la termodinámica, per medio de la constante de equilibrio termodinámica, K_{eq}. Los términos utilizados en la constante de equilibrio termodinámica son magnitudes adirectorionales denominadas actividades. Las actividades se definen de materia que en las expresiones de K_c pueden sustituirse generalmente por los valores numéricos de las molaridades (mel L⁻¹) de los solutes en las disoluciones acuosas. En la sección siguiente, al escribir las expresiones de la constante de equilibrio en función de las presiones de los gases, las actividades de los gases se sustituirán por los valores numéricos de las presiones

RECUERDE >

que cualquier concentración que se sustituya en una expresión de constante de equilibrio o que se obtenga a partir de ella debe ser una cencentración de equilibrio.



¿Está preguntándose...?

¿Existe alguna relación entre la constante de equilibrio y las constantes de velocidad?

Pirece que debe existir, puesto que en el equitibrio deben igualarse las velocidades de las reserciones directa e inversa. Las ecuaciones de velocidad de las reacciones directa e inversa incluyen constantes numéricas (constantes de velocidad ou potencias de concentraciones. Además, si se igualan entre sí las ecuaciones de velocidad cuando se afeanza el equilibrio, debe obtenerse uno expresión en la que aparece una relación de ponencias de concentraciones y una relación de constantes. Un problema importante es que los exponentes de los términos de concentración en la expresión de la constante de equilibrio deben coincidir con los coeficientes de la evuación ajustada, pero, en general, los exponentes de la ecuación de velocidad no coinciden con estos coeficientes. Pura encontrar la relación entre las constantes de velocidad y la constante de equilibrio hay que trobajor con el mevanismo detaltado de la reacción, como se bace en el Ejercicio 9.1. Aún así, suele ser más fácil obtener K_c directamente a partir de medidas en condiciones de equilibrio que intentar calcular so valor bacándose en constantes de velocidad. Por otra parte, en los Capitulos 20 y 21 se ven medidas y cálculos mocho más directos para obtener valores de constantes de equilibrio,

en atméxteres (atm)*, y a los sólidos y líquidos puros se les asignarán actividades unidad. El principal punto a comprender añora es por qué no se escribe una unidad acompañando el valor númérico de una constante de equilibrio: estamos anticipándonos a la utilización posterior de la forma termodinámica de la constante de equilibrio basada en actividades, y las actividades son magnitudes adimensionales,

16.3 Relaciones entre las constantes de equilibrio

Antes de estudiar una situación de equilibrio puede ser necesario hacer algunos cálculos previos o tomar decisiones para llegar a la expresión de la constante de equilibrio adecuada. Esta sección presenta algunas ideas útiles para trabajar con constantes de equilibrio.

Relación entre K, y la ecuación quimica ajustada

Debettics siempre aseguramos de que la expresión de K_c está de acuerdo con la correspondiente ecuación química ajustada. Para ello tenga en cuenta que

- Cuando se invierte una ecuación, se invierte el valor de K_c.
- Cuando se multiplican los coeficientes de una ecuación sjustada por un factor común (2, 3,...), la constante de equilibrio se eleva a la correspondiente potencia (2, 3,...).
- Cuando se dividen los coeficientes de una ecuación ajustada por un factor común (2, 3,...), se extrae la correspondiente raíz (cuadrada, cúbica,...) de la constante de equilibrio.

Suponga que al estudiar la síntexis del CH₃OH a partir de CO y H₂ se hubiése escrito la ecuación inversa de la Ecuación (16.3), es decir,

$$CH_3OH(g) \implies CO(g) + 2 H_2(g)$$
 $K'_c = ?$

[&]quot;Noto de los modimentos. En el Capítulo 20, Secretión 20.6, se verque la actividad de los gases debe sustituirse por el valor numérico de la presión del gos en haces, Conso I bar es casi igual d I ams se signeto núltivando annés foras para calcular cometantes de equilibrio. A partir de estas constantes, comos se hace en este capítulo, questen calcularse con exportad las presiones parciales y concentraciones de las sustancias qué intervienen en un equilibrio y guede estableceme el efecto sobre él mismo de los cambios de presión, temperatura, esc. Sin curbargo, debe masse possente que sólo las econstantes de equilibrio calculadas utilizando barca están relacionadas de risolo exacto cur las magnitudes termodinámicas estándar de la reacción, biles conso energia Gibba, entropía y entalpía.



¿Está preguntándose...?

¿Por què se hace adimensional la constante de equilibrio al utilizar actividades?

Como se ha tedicado, cuando se utilizan actividades las constantes de equilibrio se hacemadimicas lonales. Por ejemplo, α_N , la actividad del componente X de una disolación es el eccionne adimensional $\{X\}/C^0$, dende e^0 es la concentración en un astudo de referencia determinado. Si se toma cerno estado de referencia para las disolaciones Γ mat Γ^{-1} , el efecto neto es que las unidades se cancelan cuando las concentraciones se miden en mol Γ^{-1} . Como ejemplo, considerenos la reacción

$$gA + kH \cdots \Longrightarrow gG + kH \cdots$$

La constante de equalibrio en función de las actividades tiene la forma

$$K = \frac{(a_0)^a (a_0)^b}{(a_0)^a (a_0)^b},$$

donde, par ejemplo,

$$\omega_{\rm G} = \frac{|G|}{e^0}$$

de modo que la expresión de K resulta

$$K = \frac{\left(\frac{|\mathbf{G}|}{e^2}\right)^k \left(\frac{|\mathbf{H}|}{e^3}\right)^k \cdots}{\left(\frac{|\mathbf{A}|}{e^3}\right)^k \left(\frac{|\mathbf{B}|}{e^3}\right)^k \cdots}$$

Si todas las concentraciones se expresan en mol L $^{-1}$ y utilizando el vator $c^0 = 1$ nol/L 0 para el estado de referencia se obtiene

$$K = \frac{\left(\frac{\left[\mathbf{G}\right]\mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}\right)^{k}}{1 \ \mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}}\right)^{k} - \left(\frac{\left[\mathbf{H}\right]\mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}\right)^{k}}{1 \ \mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}}\right)^{k}}{\left(\frac{\left[\mathbf{A}\right]\mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}\right)^{k}}{1 \ \mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}}\right)^{k} \cdot \left(\frac{\mathbf{H}\right]\mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}}{1 \ \mathbf{mol} \ \mathbf{L}^{-1}}\right)^{k}}.$$

Simplificando las unidades de mol L. 1 resulto

$$K = \frac{|\mathbf{G}|^{2}[\mathbf{H}]^{k_{*}} \cdots}{|\mathbf{A}|^{2}[\mathbf{B}]^{k_{*}} \cdots} = K$$

Se ha recuperado, por tanto, la expresión general de la constante de equilibrio, pero el vator de K_c resulto abora adimensional.

Altora, de acuerdo con la expresión generalizada de la constante de equilibrio, Ecuación (16.5), deberíamos excribir

$$K_1^* = \frac{[\text{CO}][\text{H}_2]^2}{[\text{CH}_3\text{OH}]} = \frac{1}{[(11.04)]} = \frac{1}{6} = \frac{1}{14.5} = 0.0690$$

En esta expresión los terminos en azul son la expresión de la constante de equibbro y el valor de K_c escritos originalmente como Expresión (16.4). Vemos que $K_c^*=1/K_c$.

Supunga que pare una determinada aplicación queremos una conación basada en la sintesis de dos moles de CH-OH(a).

$$2 \operatorname{CO}(g) + 4 \operatorname{H}_3(g) \Longrightarrow 2 \operatorname{CH}_3 \operatorname{OH}(g) \qquad K_c'' = 7$$

Altora $K_c^- = (K_c)^2$, es decir,

$$K_{c}^{**} = \frac{\{CH_{1}OH\}^{2}}{\{CO\}\{H_{3}\}^{6}} = \left(\frac{\{CH_{1},CH_{1}\}}{\{CO\}\{H_{1},1\}}\right)^{2} = \{K_{c}\}^{2} = \{H_{1}\}^{2} = 2.10 \times 10^{2}$$

EJEMPLO 16.2

Relación entre $K_{\rm c}y$ la ecuación quintes ajustada. A continuación se da el valor de $K_{\rm c}$ a 298 K para la síntesia de N $H_{\rm d}({\bf p})$ a partir de sua elementos.

$$N_2(g) + 3 H_2(g) \implies 2 NH_3(g) \qquad K_c = 3.6 \times 10^6$$

¿Cuál es el valor de K, a 298 K para la siguiente rezoción?

$$NH_3 \implies \frac{1}{2} N_2(g) + \frac{3}{2} H_2(g)$$
 $K_c = ?$

Solución

Primero, se invierte la ecusación dada. Esto sitúa al NH₂(g) en el tado izquierdo de la ecusación, que es donde debe estar. La constante de equilibrio K_c^* es $1/(3,6\times 10^8)$.

$$2 NH_3(g) \iff N_2(g) + 3 H_2(g) \qquad K'_c = 1/(3.6 \times 10^8) = 2.8 \times 10^{-9}$$

Alters, para tener una ecuación basada en 1 met de $\mathrm{NH}_1(g)$, se dividen todos los coeficientes por 2. Esto bare que se deba tomar la raíz cuadrada de K_2^* .

$$NH_{3}(g) = \frac{1}{2}N_{2}(g) + \frac{3}{2}H_{2}(g) \qquad K_{c} = \sqrt{2.8 \times 10^{-9}} = 5.3 \times 10^{-9}$$

Ejemplo práctico A: Utilice los datos del Ejemplo 16.2 para determinar el valor de K, a 298 K para la reacción

$$\frac{1}{3}\,N_2(g)\,+\,H_2(g)\,\Longrightarrow\,\frac{2}{3}\,NH_3(g)$$

Ejemplo práctico B: Para la reacción NO(g) + $\frac{1}{2}$ O₂(g) \iff NO₂(g) a 184 °C, $K_c = 7.5 \times 10^2$. $\frac{1}{6}$ Cuábes el valor de K_c a 184 °C para la reacción 2 NO₂(g) \iff 2 NO(g) + O₂(g)?

Combinación de las expresiones de las constantes de equilibrio

En la Sección 7.7 se vió cómo la ley de Hess permitía combinar una serie de ecuaciones en una sola ecuación neta. Para obtener la variación de entalpía de la reacción total se sumaban todas las variaciones de entalpía de las reacciones individuales. Se puede utilizar un procedimiento similar cuando se trabaja con constantes de equilibrio, pero con esta importante diferencia:

Para obtener la constante de equilibrio de la reacción nela resultante cuando se combinan ecuaciones, es decir, cuando se suman, deben *multiplicarse* las constantes de equilibrio de las ecuaciones individuales.

Suponga que se deses conocer la constante de equilibrio de la reacción

$$N_1O(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \iff 2 NO(g) \quad K_c = ?$$
 (16.6)

y que se conocen los valores de $K_{\rm e}$ para los dos equilibrios siguientes:

$$N_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \iff N_2O(g) \qquad K_c = 2.7 \times 10^{-13}$$
 (16.7)

$$N_2(g) + O_2(g) \implies 2 \text{ NO}(g)$$
 $K_c = 4.7 \times 10^{-31}$ (16.8)

Se puede obtener la Ecuación (16.6) invirtiendo la Ecuación (16.7) y sumándola a la (16.8). Cuando se hace esto, se debe tomar el inverso del valor de K_c para la Ecuación (16.7).

(a)
$$N_2O(g) \iff N_3(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$$
 $K_2(a) = 1/(2.7 \times 10^{-16})$
= 3.7 × 10¹⁷

(b)
$$N_2(g) + O_3(g) \implies 2 NO(g)$$
 $K_2(b) = 4.7 \times 10^{-31}$

Global:
$$N_2O(g) \pm \frac{1}{2}O_2(g) \iff 2 NO(g)$$
 $K_2(global)$? (16.6)

Según la expresion general, Ecuación (16.5).

$$\begin{split} \mathcal{K}_{c}(\mathrm{global}) &= \frac{[\mathrm{NO}]^2}{[\mathrm{N}_2\mathrm{O}][\mathrm{O}_2]^{1/2}} = \underbrace{\frac{[\mathrm{N}_2][\mathrm{O}_1]^{1/2}}{[\mathrm{N}_2\mathrm{O}]}}_{\mathcal{K}_c(a)} \times \underbrace{\frac{[\mathrm{NO}]^2}{[\mathrm{N}_2][\mathrm{O}_2]}}_{\mathcal{K}_c(b)} = \mathcal{K}_c(a) \times \mathcal{K}_c(b) \end{split}$$

$$= 3.7 \times 10^{17} \times 4.7 \times 10^{-31} = 1.7 \times 10^{-11}$$

Equilibrios entre gases. La constante de equilibrio K_p

Las mezclas de gases son disoluciones semejantes a las mezclas con un disolvente líquido. Así que las concentraciones de una mezcla gaseosa pueden expresarse en moles por fitro y esto es lo que se hace cuando se escriben y se utilizan las expresiones de K_c . Sin embargo, en nuestra introducción de la expresión de la constante de equilibrio termodinámica de la Sección 16.2 se indicó la necesidad de describir los gases por medio de sus presiones parciales expresadas en atmósferas. Esto es to que se hace cuando se escribe una expresión de la constante de equilibrio, K_p , basada en las presiones parciales de los reactivos y productos gaseosos.

Para deducir esta forma elternativa de una constante de equilibrio, consideremos la formación del SO₂(g), etapa clave en la obtención del ácido sulfúrico.

$$2 \text{ SO}_3(g) + O_2(g) \iff 2 \text{ SO}_3(g)$$

$$K_s = \frac{(\text{SO}_3)^2}{(\text{SO}_2)^2[O_3]} = 2.8 \times 10^2 \text{ (a 1000 K)}$$

Ahora utilicemos la ecuación de los gases ideales, PV = nRT, para escribir

$$[SO_3] = \frac{n_{SO_3}}{V} = \frac{P_{SO_3}}{RT} \qquad [SO_2] = \frac{n_{SO_2}}{V} = \frac{P_{SO_3}}{RT} \qquad [O_2] = \frac{n_{O_2}}{V} = \frac{P_{O_2}}{RT}$$

A continuación sustituyamos estas expresiones para las concentraciones en K_c

$$K_c = \frac{(P_{SO_p}/RT)^2}{(P_{SO_p}/RT)^2(P_{O_p}/RT)} = \frac{(P_{SO_p})^2}{(P_{SO_p})^2(P_{O_p})} \times RT$$
 (16.10)

La razón de presiones parciales de equilibrio expresadas en atmósfetas y mostradas en azul es la constante de equilibrio, K_p . La relación entre K_p y K_p para la reacción (16.9) es

$$\dot{K}_{c} = K_{p} \times RT$$
 o $K_{p} = \frac{K_{c}}{pT} = K_{c}(RT)^{-1}$ (16.11)

Si se llevase a cabo una deducción similar para la reacción general

$$aA(g) + bB(g) + \cdots \Longrightarrow gG(g) + bH(g) + \cdots$$

se obtendría el resultado:

$$K_0 = K_c \left(RT\right)^{\Delta n_{po}} \tag{16.12}$$

^{*} Nom de las traductores. Véase la enta a pie de página en la Sección 16.2 acerca de la trifización de la unidad de presión bar.

RECUERDE >

que $K_p = K_r$ sólo si $\Delta n_{\rm gas} = 0$. Es decir, $K_p = K_r (RY)^h = K_t$ porque cualquier número elevado a cero es igual a 1. cloude $\Delta n_{\rm gas}$ es la diferencia entre los coeficientes estequiométricos de los productos y reactivos garcosos, es decir, $\Delta n_{\rm gas}=(g+h+\cdots)-(a+h+\cdots)$. En la resoción (16.9). $\Delta n_{\rm res}=2-(2+1)=-1$, exactamente el mismo resultado de la Ecuación (16.11).

Aunque no se utilicen unidades para las constantes de equilibrio, es necesario utilizar los valores correctos adimensionales de las concentraciones y presiones en los términos de las expresiones de constantes de equilibrio. Estas unidades son *molaridades* en las expresiones de R_c y presiones en *atmósferas* en las expresiones de R_c Estas unidades bacen que sea necesario utilizar el valor de R=0.08206 atm L mol $^{-1}$ K $^{-1}$ en la Ecuación (16.12).

EJEMPLO 16.3

Relación entre K_p y K_c Complete el cálculo de K_p para la reacción (16.9) a partir de los datos suministrados.

Solución

$$K_p = K_s(RT)^{-1} = 2.8^{\circ} \times 10^3 (0.08206 \times 1000)^{-1} = \frac{2.8 \times 10^3}{0.08206 \times 1000}$$

= 3.4

Ejemplo práctico A: Para la tracción 2 NH₃(g) \Longrightarrow N₂(g) = 3 H₂(g) a 298 K, $K_c = 2.8 \times 10^{-9}$, ¿Cuál es el valor de K_p para esta teneción?

Ejemplo práctico B: A 1065 °C, para la resección 2 $H_1S(g) \iff 2 H_2(g) + S_1(g)$.

 $K_1 = 1.2 \times 10^{-2}$. ¿Cuát es el valor de K_2 para la reacción $\Pi_1(g) + \frac{1}{2} S_2(g) \Longrightarrow \Pi_1 S(g)$ a 1065 °C?

Equilibrios en que intervienen sólidos y líquidos puros

Hasta ahora todos los ejemplos de este capítulo se han referido a reacciotes entre gases. En las capítulos siguientes nuestro interés se centrará en equilibrios en disolución nevosa. Las reacciones en fase gaseosa y las reacciones en disolución son reacciones homogéneus, que transcurren en una sola fase. Generalicemos abora nuestro estudio incluyendo las reacciones en que intervienen una o más fases condensadas, sólidos y líquidos, en contacto con una fase gaseosa o una disolución. Estas reacciones se llaman reacciones heterogéneus. Una de las ideas más importantes sobre las reacciones heterocéneas es que

Las expresiones de las constantes de equilibrio no contienen términos de cencentración para las feses sálidas o líquidas de un solo componente (sólidas y líquidos puros).

Podemos pensar en este enunciado de dos maneras: (1) Una expresión de constante de equilibrio sólo incluye términos para los reactivos y productos cuyas composiciones y/o presiones parciales puedan modificarse durante la reacción química. La concentración en la fase líquido o sólido puro de un solo componente no puede modificarse. (2) Por otra parte, si utilizamos el concepto de actividades, las actividades de los sólidos y líquidos puros se toman igual a 1, el efecto en el valor numérico de la constante de equilibrio termodinámico es el mismo que si no se incluyesen los términos de sólidos y líquidos puros.

La reacción del gas de agua (véaxe la Sección 8.6), utilizada para preparar combustilas gaseosos a partir del carbón, tiane especies reaccionantes tanto en fase gaseosu como sólida.

$$C(s) + H_2O(g) \Leftrightarrow CO(g) + H_2(g)$$

► Oura forma de pensar en los sótidos y líquidos es considerando sus densidades. La densidad, masa por unidad de volumen de una sustância. parede expresarse en moles par litro pasando la unidad de volumen de militiras a litros y dividiendo la masa en grantos par la masa molar. La densidad molar resultante (mol/L) es un término de concentración que, a temperatura constante. y poede incorporarse en el valor de K.

637

$$K_i = \frac{\{\text{CO}[[\Pi_i]]\}}{\{\text{III.O}\}}$$

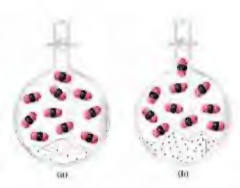
La descomposición del carborato de calcio (caliza) es también una reacción heterogénea. La expresión de la constante de equilibrio contiene solamente un término.

$$C_0CO_3(s) \Longrightarrow C_0C(s) + CO_3(g) \quad K_s = |CO_3|$$
 (16.13)

Podemos escribir $K_{\rm p}$ para la reacción (16.13) utilizando la Ecuación (16.12) con $\Delta \rho_{\rm rax}=1$.

$$K_{\nu} = P_{CD}$$
, $y = K_{\nu} = K_{\nu}(RT)$ (16.14)

La Ecuación (16.14) indica que la presión de equilibro del CO.(e) en contacto con Co.(e) y Co.(e) y cuo en constante, igual a K_e . Su valor es independiente de las contidades de Co.(e) y Co.(e), siempre y cuando ambos sólidos estén presentes. La Figura 16.4 illustra estos conceptes.



Uno de los ejemplos de la Sección 16.1 em el equilibrio líquido-vapor. Este es un equifilerio lísico porque no está implicada ninguna reacción química. Considere el equilibrio líquido-vapor para el agua.

$$\begin{split} \mathbf{H}_{S}\mathbf{O}(I) &=== \mathbf{H}_{S}\mathbf{O}(g) \\ K_{p} &= [\mathbf{H}_{S}\mathbf{O}(g)] \qquad K_{p} = F_{\mathbf{H},D} \qquad K_{p} = K_{c}(RT) \end{split}$$

Así que las presiones de vapor tales como $P_{0,0}$ son exactamente los valores de K_{μ} Como ya hemos, visto, estos valores no dependen de las cantidades de liquido o vapor en equilibrio, siempre y cuando haya alguna cantidad de ambos presente.

EJEMPLO 16:4

Expressiones de la constante de equilibrio para renceiones en que intervienen sútidax y liquidax paras. Para la reacción que se da a continuación se encuentra que en el equilibrio a 60° C las presiones parciales de los gases implicados son $P_{\rm He} = 3.65 \times 10^{-1}$ atm y $P_{\rm He8} = 9.96 \times 10^{-1}$ atm. ¿Cuál es el valor de $K_{\rm B}$ para esta reacción?

$$H_1S(g) + I_2(s) \Longrightarrow 2 HI(g) + S(s)$$
 $K_p = 7$

Solutión

Recuerde que les términos de los sólidos puros no aparecen en una expresión de la constante de equilibrio. El valor de K_n es

$$K_{\rm p} = \frac{(P_{\rm tol})^2}{(P_{\rm HS})} = \frac{(3.65 \times 10^{-3})^2}{9.96 \times 10^{-4}} = 1.34 \times 10^{-3}$$

Ejemplo práctico A: Los dicutes están constituidos principalmente por el mineral hidro-xispatito, $Ca_3(PO_4)_3OH$, que puede disolverse en disoluciones ácidas, como las preducidas por historias, en la boca. La reacción es: $Ca_3(PO_4)_3OH(s) + 4 \text{ H}^4(ag) \Longleftrightarrow 5 \text{ Ca}^{24}(ag) + 3 \text{ HPO}_4^{11}(ag) + H_3O(l)$. Escriba la expresión de la constante de equilibrio K_c de esta reacción.

Ejemple práctico B: El proceso bierro-vapor de agua se utiliza para generor $H_1(g)$, principalmente para hidrogeron accidos. El hierro metálico y el vapor de agua $[H_1O(g)]$ reaccionan obtenióndose $Fe_2O_2(g)$ y $H_1(g)$. Escriba expresiones para K_c y K_p de esta rencción reversible. $I_cO_2(g)$ es la relación entre K_c y K_c ? Razone su respuesta.

16.4 Significado del valor numérico de una constante de equilibrio

En principio toda reacción química tiene una constante de equilibrio, pero frecuentemente no se utiliza. ¿Por qué sucede esto? La Tabla 16.3 muestra constantes de equilibrio para varias reacciones mencionadas en este capítuto o en capítutos previos. La primera de estas reacciones es la sintesis del $\rm H_2O$ a partir de sus elementos. Hemos supuesto siempre que esta reacción transcurría por completo, es decir, que la reacción inversa es despreciable y la reacción neta tiene lugar solamente en el sentido directo. Si una reacción transcurre por completo, se agotan uno o más reactivos. Un término en el denominador de la expresión de la constante de equilibrio tiende a cero y el valor de la constante de equilibrio se hace muy grande, Un valor muy grande de K_c o K_p significa que la reacción directa, según está escrita, transcurre por completo o casí por completo. Cemo el valor de K_p pata la reacción de sintesis del agua es 1.4×10^{10} , está completamente justificado decir que la reacción transcurre por completo a 298 K.

Por otra parte, si la constante de equilibrio es tan grunde, ¿por qué es estable a temperatura ambiente una mezeta de los gases hidrógeno y exígeno? El valor de la constante de equilibrio está relacionado con la estabilidad termodinámica: el $H_1O(1)$ es mucho más estable desde el punto de vista termodinámico que una mezeta de $H_2(g)$ y $O_2(g)$ porque está en un estado de energía más bajo. Sin embargo, como se vió en el Capítulo 15, la velocidad de una reacción química depende en gran medida de la energía de activación $E_{\rm e}$. Como $E_{\rm e}$ tiene un valor muy grande para la síntesis de $H_2O(1)$ a partir de $H_2(g)$ y $O_2(g)$, la velocidad de reacción a 298 K es despreciable. Para que la reacción transcurra de modo apreciable, debenos elever la temperatura o utilizar un catalizador. Un químico diría que la síntesis de $H_2O(1)$ a 298 K es una reacción controlada cinéticamente (por contraposición a reacción controlada termodinámicamente).



Actividad sobre la constante de equilibrio

TABLA 16.3 Constantes de equilibrio de algunas reactiones

Reacción	Constante de equilibrio, K_p
2 H ₂ (g) + O ₂ (g) == 2 H ₂ O(l)	1.4 × 10 ⁵³ a 298 K
$C_2CO_3(s) \rightleftharpoons C_2O(s) + CO_3(g)$	$1.9 \times 10^{-23} \text{a} 298 \text{K}$
	1,0 a aproximadamente 1200 K
$2 \operatorname{SO}_2(g) + \operatorname{O}_2(g) \rightleftharpoons 2 \operatorname{SO}_3(g)$	3,4 a 1000 K
$C(s) + H_2O(g) \rightleftharpoons CO(g) + H_2(g)$	1,6 × 10 ⁻²¹ a 298 K
26, 12, 18, 11	10.0 a aproximadamente 1100 K

A partir de la Tabla 16.3 vemos que K_p para la descomposición de $CaCO_1(s)$ (caliza) a 298 K tiene un valor muy pequeño (de solamente 1,9 × 10 23). Para que el valor numérico de la censtante de equilibrio seu tan pequeño, el numerador debe ser muy pequeño, debe tender a cero. Un valor numérico pequeño de K_i o K_p significa que la reacción directa, según está escrita, no tiene lugar de mado apreciable en sentido directo. Aunque la caliza no se descompone a temperatura ambiente, la presión partial del $CO_2(g)$ en equilibrio con $CaCO_1(s)$ y CaO(s) aumenta el aumentar la temperatura, hacióndose I atm a aproximadamente 1200 K. Una aplicación importante de esta descomposición es la producción de cal viva (CaO). La cenversión de $SO_2(g)$ y $O_2(g)$ en $SO_3(g)$ a 1000 K tiene una constante de equilibrio haya cantidades apreciables de reactivos y productos (véane la Tabla 16.3). Tanto la reacción directa como la inversa son importantes. La reacción de C(s) y $O_2(s)$ presenta una situación similar a $O_2(s)$ pero no a 298 K; en estas condiciones la reacción directa no transcurre de modo apreciable $O_2(s)$ en $O_2(s)$ En conclusión:

Una reacción tiene muchas probabilidades de alcanzar un estado de equilibrio en el que haya cantidades apreciables tanto de reactivos como de productos cuando el valor numérico de K_c o K_p no es ni muy grande ni muy pequeño, aproximadamente en el intervalo de 10^{-10} a (0^{10}) .

Los cálculos det equilibrio no son necesarios para todas las reacciones. A veces, se prede utilizar un simple cálculo estequiométrico para determinar el resultado de una reacción y, en algunos casos, no se produce la reacción.

16.5 El cociente de reacción, Q: predicción del sentido del cambio neto

Volvamos a considerar brevemente el conjunto de tres experimentos que vimos en la Sección 16.2 relativos a la resectión

$$CO(g) + 2 H_2(g) \Longrightarrow CH_3OH(g)$$
 $K_c = 14.5$

En el experimento I empezamos sólo con los reactivos CO y H₂. Tiene que ocurrir un cambio neto o global en el que se forme CH₂OH. Sólo de esta manera se puede alcanzar una situación de equilibrio en la que estén presentes todas las especies reaccionantes. Decimos que el cambio neto ocurre en el sentido directo (hocia la derecha).

En el experimento 2 empezamos sólo con el producto CH₁OH. Entonces, para que se establezca el expilibrio, tiene que descomponerse algo de CH₁OH obteniéndose CO y H₂. Decimos que se produce un cambio neto en el sentido *inverso* (hacia la izquierda).

En el experimento 3 todas las especies reaccionantes están presentes inicialmente, CO, H₁ y CH₂OH. En este caso no es obvio el sentido en que tiene lugar el cambio neto al establecerse el equilibrio.

La capacidad de predecir el sentido de un cambio neto al establecerse el equilibrio es importante por dos motivos:

- En ocasiones no es necesario hacer cálculos de equilibrio detallados. Podemos necesitar solamente una descripción cualitativa de los cambios que tienen lugar al establecerse el equilibrio a partir de unas condiciones iniciales dadas.
- En algunos cálculos de equilibrio es útil determinar en primer lugar el sentido del cambio seto.

Para cualquier conjunto de concentraciones iniciales de una mezcla de reacción podemos establecer una razón de concentraciones que tenga la misma forma que la expresión de la constante de equilibrio. Esta razón se denomina cociente de reacción y se representa por Q_c . Para una reacción generalizada hipotética, el cociente de reacción es

$$Q = \frac{[G]_{\text{in}}[H]_{\text{in}}}{[A]_{\text{in}}[B]_{\text{in}}}.$$
(16.15)

Si $Q_c = K_c$, la reacción está en equilibrio, pero lo que nos interesa principalmente es la relación entre Q_c y K_c para una mezela de reacción que no esté en equilibrio. Para ver cuál es esta relación consideremos de nuevo los experimentos de la Tebla 16.1

En el Experimento 1 las concentraciones iniciales de CO y H₂ son 1,000 mol/10.0 L = = 0,100 M. Inicialmente no hay CH₂OH. El valor de Q, es

$$Q_{s} = \frac{|CH_{3}OH|_{old}}{|CO|_{old}|H_{s}|_{old}} = \frac{0}{|(0.160\%0.100)^{2}} = 0$$
 (16.16)

Sabemos que la reacción neta transcurre hacia la deserta, de manem que se produce algo de CFLOH. Al suceder este, el numerador de la Expresión (16.16) aumenta, el denominador disminuye, el valor de Q_c aumenta y flega un momento en que $Q_c = K_c$.

Si $Q_r < K_r$, el cambio neto tiene lugar de izquierda a derecha (sentida directo de la reacción)

En el Experimento 2 la concentración inicial de CEi,OH es 1,000 mol/10.0 L = 0.000 M. Inicialmente to bay ni CO ni H_2 . El valor de Q_c es

$$Q_{i} = \frac{[CH_{0}OH]_{irk}}{[CO]_{ires}[H_{1}]_{tot}^{2}} = \frac{0.100}{0 \times 0} = 69. \quad (16.17)$$

Sabemos que la reacción neta transcurre haria la raptiente, de manera que se produce algu de CO y H_2 . Al suceder esto, el numerador de la expresión (16.17) dismunye, el denominador aumenta, el valor de Q_c disminuye y flega un momento en que $Q_c = K_c$.

Si $Q_c>K_c$ el cambio neto tiene lugar de derecha a izquierda (sentido inverso de la resceión).

Examinemes ahora un caso para el que realmente necesitamos un criterio del sentido de cambio nete. En el Experimento 3 las concentraciones miciales de las tres especies son $1,000 \bmod 10.01 \, \mathrm{L} = 0,100 \, \mathrm{M}$. El valor de Q_c es

$$Q_c = \frac{[CH_3OH]_{S0}}{[CO]_{civ}[H_2]_{civ}} = \frac{0.100}{(0.100)(0.100)^2} \approx 100$$

Como $Q_c > K_c$ (100 comparado con 14.5), el cambio neto ocurre en sentido inverso. (Observe spec puede venificar esta conclusión en la Figura 16.3. Las camidades de CO y H, en el equilibrio son superiores a las iniciales y la cantidad de CH $_1$ OH es memor.)

El criterio para predecir el sentido de un cambio quimien neto en una reacción reversible se resume en la Figura 16.5 y se aplica en el Ejemplo 16.5



▲ FEGURA 16.5 Predicción del sentido de un cambio neto en una reacción reversible. Se muestran cinco posibilidades para la relación entre las condiciones iniciales y linales. Los experimentos 1, 2 y 3 de la Tabla 16.1 y la Figura 16.3 corresponden a las condiciones iniciales (a), (e) y (d), respectivamente. La situación del Ejemplo 16.5 también corresponde a la condición (d).

EJEMPLO 16.5

Predicción del sentido de un combio químico neto al estableceme el capilibrio. Para sumentar el rendimiento de $H_2(g)$ en la reacción del gas de agua, rescrión entre C(s) y $H_2(0)$ para dar CO(g) y $H_1(g)$, se suele critizar una rescrión adicional desembrada "reacción de desplazamiento agua-gas": En esta reacción se reemplaza parte del CO(g) del gas de agua por $H_2(g)$.

$$CO(e) + H_0O(e) \Longrightarrow CO_0(e) + H_0(e)$$

 $K_c=1.00$ a aproximadamente 1100 K. Se reunen las signiferates cantidades de sustancias y se hacen resceionar a 1100 K: 1,00 mol de CO, 1,00 mol de H_2 O, 2,00 mol de CO₂ y 2,00 mol de H₂. Cuando se alcanza el equilibrio y en comparación con las cantidades iniciales, χ de qué sustancias habrá una cantidad mayor y de cuáles una cantidad menor?

Solución

Nuestro objetivo es determinar el sentido del cambio neto. Esto significa evaluar Q_c Para sestituir concentraciones en la expresión de Q_c podemos suponer un volumen arbitrario V. Su valor carece de importancia porqué el volumen se cancela en este caso.

$$Q_c = \frac{[\mathrm{CO}_2][\mathrm{H}_2]}{[\mathrm{CO}][\mathrm{H}_2\mathrm{O}]} = \frac{(2,00/V)(2,00/V)}{(1,00/V)(1,00/V)} = 4,00$$

Costo $Q_c \ge K_c$ (es decir, 4,00 > 1,00), et cambio neto es hacia la *luquienta*. Cuando se alcanza el equifibrio, las cantidades de CO y H₂O serún *mayores* que las iniciales y las cantidades de CO, y H₂ serán *menores* que la iniciales.

Ejemplo práctico A: Para la reacción $PCl_3(g) \implies PCl_3(g) + Cl_2(g)$, $K_1 = 0.0454$ a 261 °C. Si se liena un recipiente con estos gases de manera que las concentraciones iniciales sean $\{PCl_3\} = 0.50$ M, $\{Cl_2\} = 0.20$ M y $\{PCl_3\} = 4.50$ M, $\{cn \text{ qué sentido tendrá lugar la reacción?}$

Ejemplo práctico 8: En el Ejemplo 16,5 se mezelon masas iguales de CO, Ω_2 O, CO $_2$ y Ω_2 a una temperatura de 1100 K. Cuando se alcanza el equilibrio, ¿qué sustancia o sustancias estarán presentes en cantidades mayores que las iniciales y cuáles estarán en cantidades nienores?

16.6 Modificación de las condiciones de equilibrio. Principio de Le Châtelier

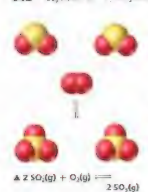
En ocasiones recesitamos solamente establecer conclusiones cualitativas sobre una reacción reversible: el sentido del cambio neto, si la cantidad de una sustancia ha aumentado o disminuido cuando se alcance el equilibrio, etc. También puede ocumir que no tengamos datos suficientes para una estimación quantitativa. En estos casos se puede utilizar una proposición atribuída al químico francés Henri Le Châtelier (1884). Es difícil expresar sin ambigüedades el principio de Le Châtelier, pero su significado esencial es que

Cuando se somete un sistema en equilibrio a una modificación de la temporatura, la presión o la concentración de una de las especies resociamentes, el sistema responde alcarzando un nuevo equilibrio que contrarresta percialmente el efecto de la modificación.

Como veremos en los siguientes ejemplos, generalmente no es difícil predecir el resultado de la modificación de una o más variables de un sistema en equilibrio.

RECUERDE >

que los términos de volumen se cancelan en un cociente de reacción o en la expresión de la constante de equilibrio siempre que la suma de los exponentes del numerador sea igual a la del decominador. Esto puede ayudar a simplificar cuando se resuelven problemas.





Efecto sobre el equilibrio de la modificación de las cantidades de las especies reaccionantes

Pensemos de nuevo en la reacción

$$2 \text{ SO}_2(g) + O_2(g)$$
 $\frac{1000}{2} \text{ SO}_2(g)$ $K_2 = 2.8 \times 10^3 \text{ a 1000 K}$ (16.9)

Suponga que empezamos con determinadas cuntulades de SO₂, O₃ y SO₃, en equilibrio, como se índica en la Figura 16.6a. Ahora áferamos la mezela en equilibrio introduciendo en el matraz de 10.0 L₂ 1.00 mol más de SO₃ (Figura 16.6b). ¿Cômo se modificarás las cantidades de las especies resccionantes para restablecer el equilibrio?

Según el principio de Le Châtelier, si el sistema tiene que contrarrestar parcialmente um acción consistente en aumentar la concentración de equitibrio de una de las especies reaccionantes, debe hacerlo favoreciendo la reacción en la que se consume esta especie. Está es la reacción inversu, la conversión de parte del SO₃ añadado en SO₃ y O₃. En el nue vo equitibrio habrá camidades mayores que en el equilibrio original de todas las sustancias, aunque la cantidad adicional de SO₃ será menor que la cantidad de 1.00 mol que se añadió.

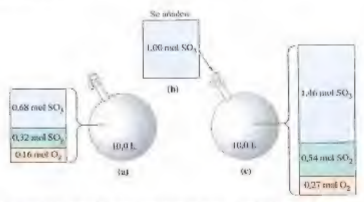
Otra manera de examinar este efecto es evaluando el ecciente de reacción immediatamente después de attadir el SO₁.

Equilibria original

Después de la alteración

$$Q_{c} = \frac{||SO_{3}||^{2}}{||SO_{2}|^{2}||O_{2}||} = K_{c} \qquad Q_{c} = \frac{||SO_{3}||^{2}}{||SO_{2}||^{2}||O_{2}||} \ge K_{c}$$

Cuando se uñade conliquier cantidad de SO, a una mezela en equilibrio a volumen constante, Q_v se bace mayor que K_v . Tiene lugar un cambio neto en el sentido en que disminuye [SO₁], es decte, hacia la imprenda, en el sentido *inverso*. Observe que [SO₂] y [O₃] aumentan en la reacción en el sentido inverso, con la consiguiente disminución del valor de O_v .



A FIGURA 36.6 Alteración de las condiciones de equilibrio por modificación de la cantidad de un reactivo. $2.50_3(g) + O_3(g) \Longleftrightarrow 2.50_3(g)$, $K_c = 2.8 \times 10^3 a 1000 \text{ K}$

(a) Conditionnes iniciales de equilibrio. (b) Alteración consuda por la adición de 1,00 mel de SO., (c) Nuevas condictores de equilibrio. La cantidad de SO₁ en la nueva mezcla en equilibrio: 1,46 mol, es mayor que la original de 0,68 mol, pero es menso que inmediatabænte después de añadir 1,00 mol de SO₂. El efecto de la adición de SO₃ a la mezcla en equilibrio se compossa parcialmente exando se restablece el equilibrio.



EJEMPLO 16.6

Aplicación del principio de Le Châteller. Ejecto de la adición de un reactivo a una mezcla en equilibrio. Indique el efecto de la adición de H₂(x) a una mezcla en equilibrio a volumen constante de N2, H1 y NH3.

$$N_1(g) + 3 H_2(g) \Longrightarrow 2 NH_1(g)$$

Solución

La acción de aumeistar la [H₂] favorece la respeción directa y un desplazamiento de la situación de equilibrio bacia la derecha. Sin embargo, solamente se consume en esta reacción una parte del H. añadido. Cuando se restablece el equilibrio, hay pris H., presente que originalmente. La cargidad de NH, será también mayor, pero la cantidad de N, será menor. Tendrá que consumirse pante det N₂ original para convertir porte del H₂ anadido en NH₂.

Ejemplo práctico A: ¿Cuál es el efecto de añada O₂(g) cuando la nacción 2 CO(g) + O₂(g) = 2 CO₂(g) está en equilibrio a volumen constante?

Ejemplo práctico B: La calchagión de la caliza (descomposición por calentamismo), CaCO₂(s) ← CuO(s) + CO₂(g), es el proceso comercial para obtener cal viva, CaO(s). Una vez establecido el equifibrio en un recipiente a volumen y temperatura emistrates, paré efecto causará en las camadades de los materiales en equilibrio la edición de (a) CaO(s); (b) $CO_{i}(g)$; (c) $CaCO_2(s)$?

Efecto sobre el equilibrio de las modificaciones de la presión o el volumen

Hay tres maneras de mudificar la presión de una mercla en equilibrio a temperatura constante.

- Añadiendo o extrayendo un reactivo o producto gaseoso. El efecto de estas acciones sobre la situación de equilibrio es simplemente el debido a la adición o eliminación de un componente de la reacción, como se acaba de describir.
- Añadiendo un gas inerte a la mezcla de reacción a volumen constante. Esta acción tiene el efecto de aumentar la prosión total, pero las presiones parciales de las especies reaccionantes no se naudifican. La adición de un gas inerte a una mezcla en equilibrio a volumen constante no tiene efecto sobre la situación de equilibrio.
- 3. Modificando la presión por cambio del volumen del sistema. La presión paede aumentarse disminurgendo el volumen del sistema o puede disminuirse aumentando el volumen del sistema. Así el efecto de un cambio de presión puede considerarse como el de un cambio de volumen.

Examinemes en primer lugar la tercera situación. Considere de nuevo la formación de $SO_3(g)$ a partir de $SO_3(g)$ y $O_3(g)$.

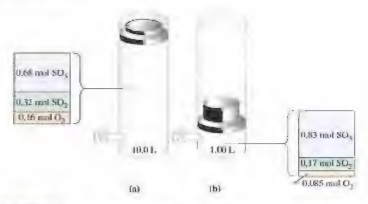
$$2 SO_3(g) + O_2(g) \iff 2 SO_3(g) \quad K_c = 2.8 \times 10^2 \text{ a } 1000 \text{ K}$$
 (16.9)

La mezcla en equilibrio de la Figura 16.7a experimenta una reducción de su volumen hasta una décima parte del volumen original mediante un aarmento de la présión externa. Para ver cómo se modifican las cantidades de equilibrio de los gases, volvamos a escribir la expresión de la constante de equilibrio en la forma-

$$K_t = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2[O_2]} = \frac{(n_{SO_3}/V)^2}{(n_{SO_3}/V)^2(n_{O_3}/V)} = \frac{(n_{SO_3})^2}{(n_{SO_3})^2(n_{O_3})} \times V = 2.8 \times 10^3$$
 (16.18)

En la Ecuación (16.18) puede verse que si el V se reduce en un factor de 10, la razón

$$\frac{(n_{SO_i})^2}{(n_{SO_i})^2(n_{O_i})}$$



A FIGURE 16.7

Efecto de la modificación de la presión sobre el equilibrio para la reacción

2 SO₂(g) + O₂(g) ⇒ 2 SO₂(g)

Un aumento de la presión externa hace que disminuya el volumen de la meze la de reacción y se desplace el equilibrio "hacia la derecho" (vénse en el Ejercicio 73 un cálculo de las nuevas cuntidades de equilibrio.)

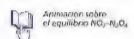
debe anmentar en un factor de 10. De esta manera se restablece el valor de K_a , como debe ocurrir cuando se recupera el equilibrio. Hay sélo una manera de aumentar el valor de la razón de moles de los gases; el número de moles de SO, y O, debe disminuir. El equilibrio se desplaza en el sentido de producir más SO_a es decir, bacia la derecha.

Observe que en la renceión (16.9) 3 moles del gas del lado izquierdo producen 2 moles del gas del lado derecha. Cuando se comparan a la misma temperatura y presión, dos moles de SO₂(g) ocupan un volumen menor que una mezcla de dos moles de SO₂(g) y un mul de O₃(g). A partir de este hecho y de la observación que una disminución de volumen en la Écuación (16.18) favorece la producción de más SO₂, podemos formelas una proposición que es especialmente fácil de aplicar.

Cuando disminuye el volumen de una mezeta de gases en equilibro, el combio neto tiene lugar en el sentido en que se producen un mimero menor de motes de gases. Cuando el volumen aumenta, el cambio neto tiene lugar en el sentido en que se produce un mimero mayor de motes de gases

La Figura 16.7 indica una manera de disminuir el volumen de la mezela gascosa en espalibrio, per aumento de la presión externa. Una manera de manera el volumen es per reducción de la presión externa. Otra manera consiste en trasladar la mezela de equilibrio de sa recipiente original a otro de mayor volumen. Un tercer método consiste en añadir un gas inerte a presión constante: el volumen de la mezela debe aumentar para hacer si-tio al gas que se añade. El efecto sobre el equilibrio es el mismo, sin embargo, para los tres métodos; el equilibrio se desplaza en el sentido de la reacción conespondiente a la producción del mayor número de moles de gas.

Los equilibrios entre fases condensadas no se alteran mucho por las modificaciones de la pressión externa porque los súlidos y los líquidos no se comprimen fácilmente. Además, no puede establecerse si estas modificaciones favorecen la reacción directa o inversa simplemente examinando la ecuación química.



RECUERDE >

que un gas isene so modifice una situación de equilibrio si el gas se adade al sistema manteniendo constante el volumen, pero si puede modificada si se añade a presión constante

EJEMPLO 16.7

Aplicación del principlo de Le Clánelier. Ejecto de la modificación del volumen. Una rezretu de N₂(g), H₂(g) y NH₃(g) en equilibrio se traslada desde un matraz de 1,50 L.a. ntro de 5,00 L. ¿En qué sentido ocurrirá el cambio neto al restablecerse el equilibrio?

$$N_2(g) + 3H_2(g) \Longrightarrow 2NH_3(g)$$

Solución

Cuando se traslada la mezcla gascesa al matraz mayor, disminuyen las presiones parciales de cuala um de fois gasces y la presion total. Se llega a la misma conclusión, ya sea pensando en una disminución de presión o en un aumento de volumen. El equilibrio se desplaza de matera que se produzca un número mayor de miles de gas. Parte del NH₃ original se descompote dando N₃ y H₃. Al restablecerse el equilibrio, se produce un cambio nom en el sentido de la rescción inversa. Jacob la tropienta.

Ejemplo práctico A: La reacción $N_2O_1(g) \Longleftrightarrow 2 \ NO_2(g)$ está en equilibrio en una botella de 3,00 L. ¿Cómo se modificarían las concentraciones da $N_2O_2(g)$ y $NO_2(g)$ si la presión se duplicase, es decir, si el volumen de la botella disminuyese bassa 1,50 L?

Ejemplo práctico 8: ¿Cómo se modifica la cantidad de H₂(g) producido en el equilibrio de la seacción de desplazamiento agua-gas al cambiar la presión total del gas o el volumen del sistema? Razone su respuesta.

$$CO(g) + H_2O(g) \iff CO_2(g) + H_2(g)$$

Efecto de la temperatura sobre el equilibrio

Podemos pensar en la modificación de la temperatura de una mezcia en equilibrio, ya sea suministrándole calor (elevando la temperatura) o extrayêndole calor (disminuyendo la temperatura). Según el principio de Le Châtelier, el suministro de calor favorece la reacción en la que se abserbe calor (reacción endorérmica) y la extracción de calor favorece la reacción en la que se desprende calor (reacción exatérmica). Expresado en función de las modificaciones de temperatura:

El aumento de la temperatura de una mezula en equilitrio desplara la situación de equilibrio en el sentido de la reacción *endotérmica. El descreso de la temperatura* ocasiona en desplazamiento en el sentido de la reacción *exidérmica*.

El principal efecto de la temperatura sobre el equilibrio es la modificación del valor de la constante de equilibrio. En el Capítulo 20 aprenderensos a calcular constantes de equilibrio en función de la temperatura. Por ahora nos limitaremos a hacer predicciones cualitativas.

EJEMPLO 16.8

Aplicación del principio de Le Châtelier. Efecto de la temperatura sobre el egulibrio. Considere la resoción

$$2 \text{ SO}_2(g) + O_2(g) \Leftrightarrow 2 \text{ SO}_2(g) \qquad \Delta H^\circ = -197.8 \text{ kJ}$$

¿Cuándo será mayor la cuntidad de $SO_2(g)$ formado a partir de unas determinadas cantidades de $SO_2(g)$ y $O_2(g)$, a temperaturas altas o bajas?

Solución

Un aumento de temperatura favorece la reacción endetérmica, la reacción timeran. Para favorecer la reacción directa que es exotérmica hace falla disminuir la temperatura. Por consiguiente, una mezeta en equilibrio tendrá una concentración mayor de SO, a temperaturas más bujas. Le conversión de SO₂ a SO₁ está favorecida a *bajar* temperaturas. Ejemplo práctico A: La reacción $N_1O_3g_1 \Longrightarrow 2 NO_3(g_1)$ tiene $\Delta H^2 \sim 157.2$ kJ. (Chando será mayor la camidad de NO_3g_2) formado o partir del $N_1O_3(g_1)$, a temperaturas adas o tagas?

Ejemplo práctico B: La entalpás de formación del NH, es & H/JNH, (gH = -46.11 kJ/moi NH₃. ¿A que temperatura será mayor la concentración del NH₃ en equilibrio en una mezola consas elementos, a - 100 o a 300 ° C? Razone su respuesta

Efecto de un catalizador sobre el equilibrio

En catalizador en una mezela de reacción acelera tanto la reacción directa como la inversa. El equilibrio se alcanza con más rapidez, pero el catalizador no madifica las cantidades de camilibrio. Considere de naevo la reacción (16.9)

 $2 \text{ SO}_2(g) + O_2(g) = 2 \text{ SO}_2(g) = K_2 + 2.8 \times 10^6 \text{ a } 1000 \text{ K}$



▲ El ácido sulférico se produce o partir de \$0₃ \$0₇(g) + H₂O(l) :---- H₂SO₄(ag)

En la producción comercial de ácido sofficirco se utiliza el catalizador V₂O₂(s) para aceleria la conversajo de SO₂ en SO₂

Para un conjunto de condiciones de reacción dadas, las cantidades de equilibrio de SO₂, O₂ y SO₃ tienen valores lijos. Esto se cumple si la reacción se lleva a cabo como reacción fromogênea tenta, como reacción catalizada en lase gaseosa o cumo reacción heterogética sobre la seperficie de en catalizador. Dicho de otra manera, la presencia del catalizador no modifica el valor numérico de la constante de equilibrio.

Tenemos aliora que liacer compatibles das ideas sobre los catalizadores, una expuesja en el capitulo anterior y oba procedente de esta discusión

- La función de un catalizador es la sustitución del mecanismo de una reacción por etro con una energia de activación menor
- Un catalizador no modifica la situación de equilibrio en usa reacción reversible.

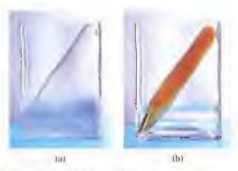
Consideradas conjuntamente, estas dos afirmaciones deben significar que una situación de equilibrio es independiente del mecanismo de la reaction. Así que, ausque hemos de serito el equilibrio en términos de dos reacciones opaestas que transcarren a la misma ve locidad, no tenemos que proccuparnos de la cinética de las reacciones químicas conado estamos trabajando con el concepto de equilibrio. Esta observación es etro indicio más del carácter termodinámico de la constante de equilibrio, como veremos más ampliamente en el Capitulo 20.

Los cinco ejemplos numéricos que veremos a continuación aplican los principios generales del equilibrio ya descritos en el capitolo. Los cuatro primeros se retieren a gases y el quinto se ocepa del equilibrio en una disolución acuosa. El estudio de los equilibrios en disolución acuosa es el tema principal de los siguientes tres capitulos. Tudos los ejemples incluyen una sección breve denominada "comentarios", impresa sobre un fondo esloreado. Considere esta colección de "comentarios" como la metodrilogía básica de los cálculos de equilibrios. Prede que desee volver sobre estas comentarios de vez en cuando al estudiar capítulos posacriores.

El Ejemplo 16.9 es relativamente sencillo. Explica cómo determinar la constante de equilibrio de una reacción cuando se conocen las concentraciones de equilibrio de los reactivos y productos.

EJEMPLO 16.9

Exerciment con del valor de K, è partir de les contidades de sossam at en el equildate. El tetráxido de dirittrógeno, N₂O₂(b), es un componente importante de los condustibles de colletes, antizado per ejemple, como estrante de la habitación líquisla en el celete Titan A 25. C, el N₂O₂ es un gas incultors, que se disocia parcialmente en NO₂, un gas marcia rejizo. El color de una mescle en equilibrio de estos dos pases depende de sus proporciones retarivas, que a su vez de penden de la temperatura (verare la Figura 15.8)

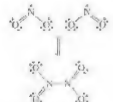


silulo es co su mayor parte N.O., incolora con travas del pas marrier NO., (b) Cuardo se ealienta a temperatura ambiente o superior, el N.O., fonde y se evapora. La propoteción de NO (g) en el equilibrio rumenta con respecto a la existente a temperatura boja y la mezola en equilibrio de $N_2O_3(g)$ y $NO_3(g)$ tiene un color marrier regizo.

il 1 cap librio se estudece sept a la marcum N- $Q_0(y)$. $\sim 2.8 G_0(y)$ a 25×1 Les cantidetes que hay de los gases en retrocapiente de 3.011, sur 7,61 g de N $Q_0(y)$ 1.56 g de N $Q_$



Pelicula sobre el dromdo de nitrógena y el tetróxido de dinitróxeno



▲ Estructuras de Lovais de N₂O₁ y NO₂(q)
El dixido de nimigeno es un radica) intre que se combuse segun ma lescricio exoternica dando agrecido de diministracino.

Salución.

Tanto para el N_2O_4 como para el NO_2 necesitamos las conversiones $g \longrightarrow mol \longrightarrow mol/L$.

$$[N_2O_4] = \frac{7.64 \text{ g N}_2O_4 \times \frac{1 \text{ mol N}_2O_4}{92.01 \text{ g N}_2O_4}}{3.00 \text{ L}} = 0.0277 \text{ M}$$

$$[NO_2] = \frac{1.56 \text{ g NO}_2 \times \frac{1 \text{ mol NO}_3}{46.01 \text{ g NO}_2}}{3.00 \text{ L}} = 0.0113 \text{ M}$$

Altura se puede escribir la expresión de K_c y sustituir en ella los valores de las concentraciones de equilibrio.

$$K_c = \frac{[\text{NO}_2]^2}{[\text{N}_2\text{O}_4]} = \frac{(0.0113)^2}{(0.0277)} = 4.61 \times 10^{-4}$$

Ejemplo práctico A: Se establece el equilibrio para la reacción $2H_2S(g) \iff 2H_2(g) + S_2(g)$, encontrandose que, a 1405 K. y en un marca de 3,00 L. hay 0,11 mol de $S_2(g)$, 0,22 mol de $H_2(g)$ y 2,78 mol de $H_2S(g)$, χ Cuál es el valer de K_2 para esta resceión?

Ejemplo práctico 8: En el equilibrio a 25 °C para la resceión $N_i\Omega_i(g) \iff 2 \text{ NO}_i(g)$, $k_q = 4,61 \times [40^3, \text{Si} [\text{NO}_2] = 0.0236 \text{ M}$ en un mutraz de 2,26 L, jeuánios gramos de $N_2\Omega_3$ hay también presentes?

Comentaries.

 Las cantidades de sustancias en una expresión de la constante de equilibrio K_c son concentraciones de equilibrio expresadas en moles por litro, no simplemente cantidades de equilibrio expresadas en moles o masas expresadas en gramos. Le resultará útil organizar podos los datos de equilibrio y dade a cada uno el nombre adecuado.

El Ejemplo 16.10 es algo más complicado que el Ejemplo 16.9. Seguimos interesados en determinar la constante de equilibrio de una reacción, pero no tenemos el mismo tipo de información del Ejemplo 16.9. Se nos dan las concentraciones iniciales de los reactivos y productos, pero sólo la concentración de equilibrio de una sustancia. En este caso se necesita un poco de álgebra y hacer cátrulos para cada reactivo, butroduciremos una tabla para anotar las concentraciones cumbiantes de reactivos y productos a que algunos y las concentraciones de Equilibrio de todas las expecies. Es un instrumento muy útil que utilizaremos en los tres capítulos siguientes.

EJEMPLO 16:10

Determinación del valor de K_p a partir de los contidedes de sustancia iniciales y de equilibrio. Relación entre $SO_1(g), O_2(g)$ y $SO_1(g)$ es importante en la prechación de ácido sulfárico. Cuando se introduce una muestra de $O_1(g)$ 0 anol de SO_1 en un recipiente de I_1S2 I_2 u 900 K en el que se ha becho el vacío, se encuentra que en el equilibrio hay presentes O_1O142 mot de SO_3 I_2 Cuál es el valor de K_0 para la disochación de $SO_3(g)$ a 900 K?

$$2 \operatorname{SO}_3(g) \iff 2 \operatorname{SO}_2(g) + \operatorname{O}_2(g) \qquad K_p = ?$$

Solución

Determinentos primero K_c y calculentes K_n utilizando la Ecuación (16.12). En la siguiente tabla de datos ICE la clave es el *combio* en la captidad de SO₃: al pasar de 0,0260 moi de SO₃ a 0,0142 moi de SO₃, se disseian 0,0058 moi de SO₃. Utilizamos el signo *menes* (-0,0058 moi) para indicar que al establecerse el equalibrio se consume esta cantidad de SO₃. En la fita de "carri-

bice" debemos relacionar los cambios en las cantidades de SO_2 y O_2 con el cambio en la cantidad de SO_2 . Para ello utilizamos los coeficientes estequiométricos de la ecuación ajustada. 2, 2 y 1. Es decir, se producen *das* moles de SO_2 y un mol de O_2 por cada dus moles de SO_3 que se disectan.

	60	

quatidades iniciales: cambios:

contidudes equil: concentraciones equil:

2.804(g) 2804(8) 0.(2) 0.02000 mol. 10m 00.0 form 00.00 40.0058 mol +0.0029 mol -0.0058 mol0.0142 mol 0.0005 B mol. O.0029 mod $|SO_3| = 0.0142 \text{ mol}/1.52 \text{ L}$ $(SO_{2}) = 0.0058 \text{ mol}/1.52 \text{ L}$ [O₅] = 0,0029 mol/1,52 L $= 9.34 \times 10^{-3} \,\mathrm{M}$ $= 3.8 \times 10^{-1} M$ $= 6.9 \times 10^{-3} \,\mathrm{M}$

$$K_c = \frac{|SO_3|^3 |O_2|}{|SO_3|^2} = \frac{(3.8 \times 10^{-3})^2 (1.9 \times 10^{-3})}{(9.34 \times 10^{-3})^2} = 3.1 \times 10^{-4}$$

$$K_p = K_c (RT)^{\Delta s} = 3.1 \times 10^{-4} (0.0821 \times 900)^{(2+1)-2}$$

$$= 3.1 \times 10^{-4} (0.0821 \times 900)^1 = 2.3 \times 10^{-2}$$

Ejemplo práctico A: Un recipiente de 5,80 L, en el que previamente se ha hectro el vacio, se llena con 1,86 mol de NOBr. Después de alcanzarse el equilibrio a 25 °C, se encuentra que hay 0,082 mol de Br₂. Determine K, y K₀ para la reacción 2 NOBr(g) \Longrightarrow 2 NO(g) + Br₂(g).

Ejemplo práctico B: Se introducen en un matraz de 1,52 L, en el que prevismente se ha hecho el vacío, 0,100 mol de SO_2 y 0,100 mol de O_2 a 900 K. Cuando se alcanza el equilibrio, se encuentra que hay 0,0016 mol de SO_3 . Utilice estos datos para determinar K_p para la reacción $2 SO_3(p) \rightleftharpoons 2 SO_2(p) + O_2(p)$.

Comentarios

- 2. La ecuación química de una reacción reversible sirve nato para establecer la forma de la expresión de la constante de equilibrio como para proporcionar factores de conversión (factores estequiométricos) que relacionen las cantidades de equilibrio de una de las especies con las de las orms.
- 3. Pera los equilibrios entre gases se pueden utilizar indistintamente K_c o K_p. En general, es más fácil trabajar con K_c si los datos suministrados incluyen cantidades de sustancias y volutroenes, y con K_p si los datos se dan como presiones parciales. Tanto si se trabaja con K_p o con la relación entre ombas, las expresiones deben basarse siempre en la ecuación química que se da y no en la que haya podido utilizarse en otras situaciones.

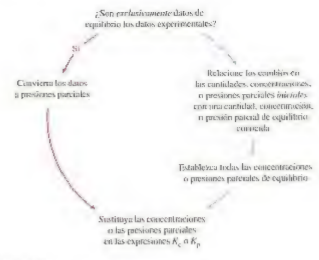
En la Figura 16.9 se resumen los métodos utilizados en los Ejemplos 16.9 y 16.10. El Ejemplo 16.11 demuestra que frecuentemente podemos obtener bastante información sobre un sistema en equilibrio, a partir de solamente la constante de equilibrio y la ecuación de la rescuión.

EJEMPLO 16.11

Determinación de las presiones parciales y de la presión total de equilibrio a partir de un valor de K_p . El hidrógeno sulfuro de anumio, NH₄HS(s), utilizado en el revelado de fotografías, es inestable y se descompane a temperatura ambiente.

$$NH_3HS(s) \implies NH_3(g) + H_2S(g)$$
 $K_s(atm) = 0,108 a 25 °C$

Se introduce una muestra de NH_aHS(x) en un recipiente a 25 °C, en el que se ha hecho el vacio. ¿Cuál es la presión total del gas en el equilibrio?



& FSGURA 16.9 Determination de K_a o K_a o partir de datos experimentales.

Solution

 $K_{\rm B}$ para esta tracción es el producio de las presiones parciales de equilibero de NH (g) y H.Sig), expresadas en armásteras. (No bay términa para el NH,HS porque es un sólido). Además, como estas gases se producen en cantidades equimalares, $P_{\rm SH_1} = P_{\rm thy}$. Calculamas primero $P_{\rm SH_2}$ y después $P_{\rm tot}$.

$$\begin{split} & K_{\rm p} = (P_{\rm NH_1})(P_{\rm HS}) = (P_{\rm NH_2})(P_{\rm NH_3}) = (P_{\rm NH_3})^2 = 0.108 \\ & P_{\rm NH_1} = \sqrt{0.108} = 0.329 \ {\rm arr} \qquad P_{\rm HS} = P_{\rm SH_3} = 0.329 \ {\rm arr} \\ & P_{\rm tris} = P_{\rm SH_3} + P_{\rm HJ_3} = 0.329 \ {\rm orm} + 0.329 \ {\rm arr} = 0.058 \ {\rm arr} \end{split}$$

Ejemplo práctico A: El hidrógero carbonato de sodas theartamato de sodas) se descompose a temperaturas altas cuando este compuesta se utiliza en la escerión de alimentos en homos y es una de las fuentes de CO₂(g).

(Cuál es la preción pareial del $CO_i(g)$ coando este equilibrio se alcanza comenzando con NaHCO.(s)"

Ejemplo práctico B: Si se añade suficiente NH (gg) al recipiente del Ejemplo 16. (1 para elevor la presión parcial liasta un valur de 0.500 arm en el espatibico, ¿cual será la presión total del gas cuando se restablezca el equilibrio?

Comentaries

4. Cuando utilice las expresiones de K_p busque relaciones entre las presiones parciales de los reactivos. Si necesita establecer la relación entre la presión total y las presiones parciales de les reactives, debe ser capaz de hacerlo con algunas ecuaciones intraducidas en el Capitalo 6 (por ejemplo, las Ecuaciones 6.15, 6.16 y 6.17)

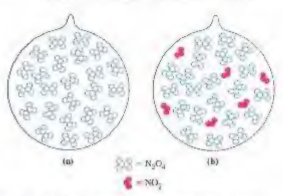
El Ejemplo 16.12 útiliza de nuevo el formato ICE introducido en el Ejemplo 16.10, pero con una variación. Esta vez conocemos el valor de la constante de equilibrio pero no te-

nomes ningura información acerca de las cantidadas de los reactivos o los praductos en el equilibrio. Esto significa que no sabemos cuanto cantidarán los valores insendes. Por elle utilizaremos uma "c" en esta parte de la tabla. El planteamiento será bastante algebraico; de hecho, debemos resolver una ecuación de segundo grado para obtener la solución.

EJEMPLO 16.12

Cólendo de las concentraciones de equalibras a partir de las condiciones iniciales. Se deja que una muestra de 0,0240 meil de $N_2O_2(g)$ alcasce el equilibras con $NO_2(g)$ en un mateix de 0,372 L. a 25 °C. Calcule la cartidad de N_2O_4 presente en el equilibrio (Figura 16.10).

$$N_1O_2(g) \rightleftharpoons 2 NO_2(g)$$
 $K_1 = 4.61 \times 10^{-5} a 25 °C$



A FIGURA 16.10 Equilibrio en la reacción N₂O₂(g) - 2 NO₂(g) a 25 °C. llustración del Ejemplo 16.12

Ceda una de las "moléculas" mostradas representa li,001 mol. (a) Inicialmente la ampolla contiene 0.024 mol de N_2O_4 , representados por 24 "moléculas". (b) Al alcanzarse el equilibrio se han descuado algunes moléculas de N_2O_4 dendo NO_3 . Las 21 "nesféculas" de N_2O_4 y las 6 de NO_2 corresponden a 0.021 mol de N_2O_4 y 0.006 mol de NO_2 en equilibrio.

Solución

Necesitamos determinar la cantidad de N_1O_4 que se disocia al establecerse el equitibrio. Introducimos por primera vez una irreógnita algebraixa, x_i . Suponga que hacemos x= número de moles de N_1O_4 que se disocian. En la siguiente tabla ICE introducimos el valor -x en la fila de "cambios". La catitidad de NO $_2$ producida es +2x perque el coeficiente estequirmiliren del NO $_2$ es 2y el del N_2O_3 es 1.

Reaction:

$$N_2O_1(g)$$
 \rightleftharpoons
 $2 NO_2(g)$

 cantidades iniciales:
 $0.0240 \, \text{mol}$
 $0.00 \, \text{mol}$

 cantidades:
 $-x \, \text{nsol}$
 $+2x \, \text{mol}$

 cantidades equil:
 $(0.0240 - x) \, \text{mol}$
 $2x \, \text{mol}$

 concentraciones equil:
 $[NO_4] = (0.0240 - x \, \text{mol})/0.372 \, \text{L}$
 $[NO_2] = 2x \, \text{mol}/0.372 \, \text{L}$

$$K_{c} = \frac{[NO_{b}]^{3}}{[N_{2}O_{d}]} = \frac{\left(\frac{2x}{0.372}\right)^{2}}{\left(\frac{0.0240 - x}{0.372}\right)} = \frac{4x^{2}}{0.372 \cdot (0.0240 - x)} = 4.61 \times 10^{-1}$$

$$4x^{2} = 4.12 \times 10^{-5} - (1.71 \times 10^{-3})x$$

$$x^{2} + (4.28 \times 10^{-4})x - 1.03 \times 10^{-3} = 0$$

► El símbolo ± significa que hay dos soluciones posibles. En este problema x debe ser positiva y menor de 0.0240.

Determine el sentido del cambio nero componendo Q_c (o Q_p) γ K_c (o K_p)

Represente por « el cambio necesario para alkanzar el equilibrio de una cantidad, concentración, o presión parcial de un reactivo o producte

Relacione los cambios en caudidades, concernaciones, en opresiones parciales de otros reactivos o productos con et elegido como x

Exprese las cantidades, concentraciones o presiones parciales de equilibrio en función de x

Sustituyu las concentraciones o presintes parciales de equilibrio en la expresión de K_c o K_p , obtenga el valor de x_c sustituya este vulor en las ecusciones donde sparezou. Y obtenga las magnitudes descadas.

 FIGURA 16.11
 Determinación de las concentraciones y presiones parciales de equilibrio.

$$x = \frac{-4.28 \times 10^{-4} \pm \sqrt{(4.28 \times 10^{-4})^2 + 4 \times 1.03 \times 10^{-5}}}{2}$$

$$= \frac{-4.28 \times 10^{-4} \pm \sqrt{(1.83 \times 10^{-7}) + 4.12 \times 10^{-5}}}{2}$$

$$= \frac{-4.28 \times 10^{-4} \pm \sqrt{4.14 \times 10^{-5}}}{2}$$

$$= \frac{-4.28 \times 10^{-4} \pm 6.43 \times 10^{-5}}{2}$$

$$= \frac{-4.28 \times 10^{-4} + 6.43 \times 10^{-5}}{2}$$

$$= 3.00 \times 10^{-5} \text{ mod N}_3O_4$$

La cantidad de N_1O_2 en el equilibrio es $(0.0240 - x) = (0.0240 - 0.0000) = 0.0210 \text{ mol } N_2O_1$.

Ejemplo práctico A: Si se introducen $0.150 \text{ mod de H}_2(g)$ y $0.200 \text{ mod de L}_2(g)$ en un matraz de 15.0 L.s. $445 \,^{\circ}\text{C}$ y se deja que alcancen el equilibrio, genántos moles de 1H(g) habrá?

$$H_1(g) + H_2(g) \implies 2 HI(g)$$
 $K_c = 50.2 \text{ a } 445 \text{ °C}$

Ejemplo práctico B: Suponga que la mezcia en equilibrio del Ejemplo 16.12 se transfiere a un matraz de 10.0 L. (a) ¿aumentará o disminuirá la cantidad del N₂O₆ en el esquilibrio? Razone su respuesta. (b) Calcule el número de males de N₂O₆ en el nuevo equilibrio.

Comentaries

- Coando necesite introducir una incógnita x en un cálculo de equilibrio, siga los siguientes pasos
- introduzea x en el exquema ICE en la fila de "cambios";
- decida que cambio es llamado x, la cantidad consumida de un reactivo o la formada de un producto. Generalmente se elige la especie que tiene el coeficiente estequiométrico más pequeño en la ecuación quinten ajustada;
- utilisce factures estequisométricos para relacionar fos otros cambios con x, os decir, 2r, 3r,...);
- considere las cantidades de equilibrio = cantidades iniciales + "cambios". (Si ha asignado correctamente los signos à los cambios, las cantidades de equilibrio también serán correctas.)
- Después de sustituir en la expresión de la constante de equilibrio suele obtenen e una econción de segundo grado en x y a veces se obtiene una ecuación de grado superior. En el Apéndice A.3 se indica un método directo para resolver estas últimas.

Nuestro thinno ejemplo es similar al anterior, pero con una pequeña complicación: inicialmente no sabemas si el cambio neto al establecerse el equilibrio transcurre hacia la derecha o hacia la izquienda. Podemos saberto utilizando el cociente de reacción, Q_c y procediendo como se indica en la Figura 16.11. Además, como los reactivos y productos están disueltos, podemos trabajar exclusivamente con concentraciones para formular la expresión de K_c .

EJEMPLO 16:13

Utilización del cociente de reuxción, Q_{ϕ} en un cálcuto de equilibrio. Se afrade plata sólida à una disolución cen las siguientes concentraciones iniciales; [Ag'] = 0,200 M, $[Fe^{2'}] = 0,100 \text{ M}$, $[Fe^{2'}] = 0,300 \text{ M}$. Tiene tugar la siguiente reacción reversible.

$$Ag'(aq) + Fe^{2r}(aq) \implies Ag(s) + Fe^{3t}(aq)$$
 $K_c = 2.98$

653

Solución

Como todos los reactivos y productos están presentes inicialmente, podemos utilizar el cociente de reacción Q_c para determinar el sentido en el quo tiene tugar el cambio neto.

$$Q_t = \frac{[\text{Fe}^{3+}]}{[\text{Ag}^{+}][\text{Fe}^{2+}]} = \frac{0,300}{(0.20000,100)} = 15,0$$

Como $Q_{\nu}(15,0)$ es mayor que $K_{\nu}(2,98)$, el cambio neto-debe tener lugar en el sentido de la reacción inversa, hacia la inquienda. Llamemos ν al cambio en la molaridad de V^{2} . Como el cambio neto tiene lugar hacia la inquienda, consideramos positivos los cambios de las especies del ludo izquiendo de la equación y negativos los del lado derecho. Los datos necesarios están en la siguiente tabla.

Reaccións	Ag*(ag)	$+$ $Fe^{i+}(mj)$	\Rightarrow Ag(s) + Fe ³⁺ (aq)
concentraciones iniciales	-	0,100 N	140.40.00
cambios: concentraciones equil: (4	+x M 0.0200 + x) M	+x M (0,100 + x) M	
	[Fe ¹⁺]	(0.300 - x)	(4)
$K_c = \frac{1}{1 \Lambda}$	$e^{+} Fe^{2+} = \frac{1}{(0.15)^{-1}}$	200 + x(0.100 +	_ = 2,98 x)

Esta acuación que se resuelve en el Apérdice A.3, es una ecuación de segundo grado con la solución areptable x=0.11. Para obtener las concentraciones de equilibrio, sustituimos el valor de x en los términos de la tabla de datos.

$$[Ag^3]_{cuil} = 0.200 \pm 0.11 = 0.31 \text{ M}$$

 $[Fe^{3*}]_{cuil} = 0.100 \pm 0.11 = 0.21 \text{ M}$
 $[Fe^{3*}]_{cuil} = 0.300 = 0.11 = 0.19 \text{ M}$

Comprobación de resultados: Si se han hacha correctamente los cálculos, deberíamos obtenes un valor moy parecido al de K, cuando se sustituyen las oracentraciones de equilibrio calculadas en el cociente de reacción, Q_s . Hagámosto.

$$Q_c = \frac{1Fe^{5+}}{[\Delta g^+][Fe^{2+}]} = \frac{(0.19)}{(0.31)(0.21)} = 2.9$$
 $(K_c - 2.98)$

Fjemplo práctico A: Se añade un exceso de Ag(s) a una disclución 1,20 M de Fe^{2t} . Subjendo que

$$Ag'(aq) + Fe^{2e}(aq) \implies Ag(s) + Fe^{3e}(aq)$$
 $K_s = 2.98$

¿ouáles son las concentraciones de equilibrio de las especies en disolución?

Ejemplo práctico B: Se prepara una disolución con $[V^{31}] = [Cr^{21}] = 0,0100 \text{ M} \text{ y}$ $[V^{2k}] = [Cr^{2l}] = 0,100 \text{ M}$. Tione lugar la signiente reacción:

$$V^{3+}(aq) + Cr^{3+}(aq) \rightleftharpoons V^{3+}(aq) + Cr^{3+}(aq)$$
 $K_t = 7.2 \times 10^3$

¿Cuáles son las concentraciones de los iones cuando se establece el equitibrio?

(Sugerencia: se puede simplificar mucho el filgebra extrayendo la raíz cuadrada en ambos miembros de la ecuación en el momento adecuado.)

Contambarios

- 6. A veces, para determinar el sentido del cambio neso, es útil comparar el ceciente de reacción, Q_c (o Q_p), con la constante de equilibrio, K_c (o K_p),
- 7. En muchos cálculos de equilibrio, frecuentemente en los de discluciones acuesas, se pue de trabajar con molaridades directamente, sin tener que trabajar con moles de reactivos y volúmenes de la disclución.
- 8. Cuando sea posible, compruebe so cálculo, por ejemplo sustituyendo las concentraciones de equilibrio col*culadas* en el cociente de reacción, Q_c (o Q_p), para ver si so vater es parecido al de K_c (o K_n).

RECUERDE >

que si uma o más sustancias que aparacea en Q, (o Q_p) no están presentes inicialmente, debe courrir un cambio neto de modo que se produzea alguna cantidad de esa o esas sustancias. Sólo hace falta comparar Q_c (o Q_p) con K_c (o K_p) si inicialmente están presentes todos las sustancias que aparecen en las expresiones.

Atención a...

El ciclo del nitrógeno y la síntesis de compuestos nitrogenados



A Utilización del emohlaco liquido como fertilizante por invección directa en el terreno.

El nitrógeno es un elemento escucial co los seres vivos y en la industria. La atmósfera contiene una gran cantidad de nitrógeno elemental, pero los organismos no pueden utilizar el nitrógeno en esta forma, sino que necesitan ciertos compuestos que contienen nitrógeno. La conversión del nitrógeno elemental amosférico en compuestos nitrogenados se denomina fijación del nitrógeno. En la naturaleza esta conversión sólo la llevan a cabo cierto upo de bacterias. La fijación del nurógeno es parte del ciclo del nitrógeno, recerrido del nitrógeno a través del medio ambiente y una diversidad de seres vivos para volver al medio ambiente. La Figura 16.12 muestra una verpión simplificada del ciclo del nitrógeno y describe cómo se fija el nitrógeno elemental de la atmósfera, cómo se incorpora a las plantas, animales y suelos, y cómo vuelve de nuevo a la atmósfera. Los núncios entre parêntesis se refieren a las partes del ciclo que se describen a continuación.

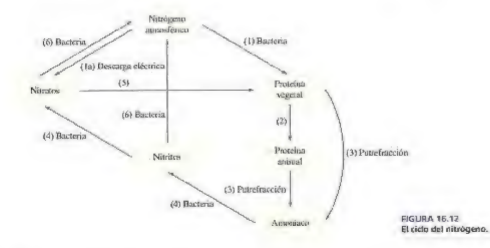
Algunas plantas leguminosas, como las alubias, los guisantes y la alfalfa, tienen bacterias viviendo sobre sus raíces, que convierten el nitrógeno elemental del aire en los compuestos utilizados para sintetizar proteínas de las plantas (1). Las plantas también convierten los nitratos del suelo en proteínas (5). Los animales obtienen el nitrógeno que utilizan para sintetizar sus propias proteínas ni alimentarse de las plantas y/o de otros animales (2). Al potínise las proteínas de plantas y animales se produce amonísco (3). A través de una serie de acciones bacterianas et amonísco se transforma en aitritos y nitratos (4). Las bacterias descripticantes descenponen los nitritos y nitratos devolviendo a la atmósfera N₂O y N₂ y completándose el cicto (6). Durante las tomientas eléctricas se transforma un poco de nitrógeno atmosférico en nitratos (13).

Las reacciones químicas reversibles juegan un papel importante en el ciclo del nitrógeno. Un ejemplo es la reacción entre $N_2(g)$ y $O_2(g)$ para formar NO(g).

$$N_2(g) + O_2(g) \iff 2 \text{ NO(S)}$$

 $K_p = 4.7 \times 10^{-9} \text{ a 298 K}$
 $= 1.3 \times 10^{-4} \text{ a 1800 K}$

La reacción no tiene lugar de modo apreciable a 296 K., pero la situación es un poco distinta a 1800 K. Una mezcla de $N_2(g)$ y $O_2(g)$





 En las formentas eléctricas se combinan N₂(g) y O₂(g) produciéndose pequeñas cantidades de NO(g) según una reacción química reversible.

en equilibrio a 1800 K comiene aproximadamente de 1 a 2 par ciento de NO(g). El NO(g) se introduce en el ciclo del nutrógeno por mecho de esta reacción a alta temperatura que tiene lugar de forma natural en las descargias eléctricas de las tormentas y de forma artificial en los procesos de combastión a alta temperatura, como el de los motores de combustión interna. Otras resectories hacem que se forme HNO(daq) en las tormentas con lluvia y que se introduzcian nitrates en el suelo.

$$2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_3(g)$$

 $3 \text{ NO}_2(g) + H_3O(l) \longrightarrow 2 \text{ HNO}_3(gq) + \text{ NO}(g)$

El nanonfacces un producto quimico muy importante. Su síntesis se lleva a cabo según la siguiente resoción:

$$N_2(g) + 3 H_1(g) \Longrightarrow 2 NH_2(g)$$

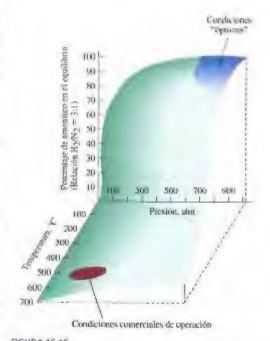
 $\Delta H = -92.32 \text{ k} 1 - K_0 = 6.2 \times 10^3 \text{ a } 298 \text{ K}$

Como las butterias del suelo pueden conventir el ameniaco en nitritos y nitratos, una de las aplicaciones del NH₃ es como fer-tilizante que se introdoce directamente en el terreno. Además, el NH₃ se utiliza para producir otros compuestos nitrogenados, como urea, hidracina, sulfato de amenio, nitrato de amenio. dihidrigeno fosfato de amenio. Varios de estos compuestos se usan como fertilizantes y otros en la obtencion de explosivos, farmacos y plásticos. Se está fijando tanto nitrogeno de mosto artificial que se está acumulando en el medio ambiente nitrógeno fijado a una velocidad mayor que aquella con la que vuelve a la atmósfera. Esto caesa problemas medioambientales como la acumulación de nitratos en las aguas superficiales.

Como se describe en la Sección B.2, la sintesis comercial del amoníaco se basa en el proceso Haber-Bosch. Consideremos este proceso de muevo desde el punto de vista cinético y de equilibrio-

químiço. En la respeción de sinteses se forman dos moles de productos gasenses por cada cuatro moles de reactivos gasenses. La producción de NH, en equilibras está favorecada realizando la reacción a presiones alias. Como la reacción directa es exoténnica, el rendimiento de NH₁ en equilibrio es neavor a temperaturas bajas. Por tanto, las condiciones óptimas para la producción de NH, son presiones altos y temperaturas bajas. Sin embargo, estas condiciones "óptimos" no ticuen en cuenta la velocidad de reseción. Aurque la producción de Ni I, est equilibrio está favorecida a bajas temperatures, el equilibrio se alcanza tan lentamente que la sintesis a estax temperaturas no es tactible. Pera acelerar la reacción se puede subir la temperatura, aunque esto harra disminuir la correntración de NH, de equilibrio. También se puede utilizar un catalizador. Las condiciones usuales de operación en la industrio son eratemperatura de apreximadamente 550 °C, presiones en el intervalo de 150 a 350 atm y un catalizador, generalmente hierro en presencia de Al₂O₁, MgO, CaO, y K₂O. La Figura 16.13 muestra la grun diferencia carre las condiciones óptimas teóricas y las condiciones de operación reales.

Otra característica essicial del método de Haber-Bosch es la extracción del NH₂ según se forma. Esto se hace ficuando el NH₂(g) (recuerde la Figura 8.4). De hecho, no hace falta que la mescla alcance el equilibrio y de esta forma se alcanza una consensión del HD par ciento de N. y H. en NH₂.



HGURA 16.13 Conversión de N₂(g) y H₂(g) en NH₂(g) en equilibrio en función de la temperatura y la presión.

Resumen

Una reacción reversible alcanza un punto en el que las velocidades de las reacciones directa e inversa se igualam. Esta situación de equilibrio dinámico se describe por medio de la espresión de la constante de equilibrio. En un caso, K_c , la situación de equilibrio se expresa por medio de concentraciones. En orro, K_p , se utilizan las presiones parciales de los gases. La forma de la expresión de la constante de equilibrio se establece a partir de la ecusción química ajextuda. Su valor munérico se determina experimentalmente. Otras concepnos del capítulo tratan del efecto en K_c o K_p de las siguientes situaciones:

- la presencia de sólido o líquidos puros;
- la inversión de una ecuación química;
- la multiplicación de una ecuación química por un factor;
- la combinación de varias equaciones para dar una ocuación química neta.

El principio de Le Châtelier se utiliza para hacer predicciones cualitativas de los efectos de las distintas variables sobre la situación de equilibrio. Este principio describe cómo se modifica la satuación de equilibrio, o como se "desplaza", siempre que se obtera un equilibrio por adición o eliminación de reactivos o por cambios en el volumen de reacción, la presión externa o la temperatura. Los casalizadores, al acelerar de igual manera la reacción directa y la inversa, no afectan la situación de equilibrio.

Otra predicción cualisativa se refiere al sentido del cambio neto que conduce al equilibrio. La predicción puede hacerse con una razón de concentraciones o presiones parciales iniciales, formada de modo similar a K_c o K_n y decominada cociente de reacción, Q_c o Q_o .

Para cálculos cuantitativos de equilibrio, se necesilan algunos principios básicos y técnicas algebraleas que se describen en la última sección del capitulo.

Ejemplos de recapitulación

La principal fuente del gas hidrógeno para la fabricación de amonface és esta resoción de reformado del metano a alta temperatura.

$$CH_2(g) + 2H_2O(g) \Longrightarrow CO_2(g) + 4H_2(g)$$
 (16.19)

Se dan también los siguientes datos.

(a)
$$CO(g) + H_2O(g) \rightleftharpoons CO_2(g) + H_2(g)$$

 $\Delta H^c = -40 \text{ kJ}; K_c = 1,4 \text{ a } 1000 \text{ K}$

(b)
$$CO(g) + 3 H_2(g) \Longrightarrow H_2O(g) + CH_4(g)$$

 $\Delta H^2 = -230 \text{ kJ; } K_2 = 190 \text{ a } 1000 \text{ K}$

Se deja que una mezeta fermada por 1,00 moi de $\mathrm{CH_4}$ y 1,00 moi de $\mathrm{H_2O}$ alcance el equilibrio, a 1000 K, en un matraz de 10,01. Calcule el mimero de motes de $\mathrm{H_2}$ que hay en el equilibrio. ¿Mejoraría el rendimiento si se elevare la temperatura por enerma de 1000 K?

En primer lugar, reunantos todos los datos recesarios para resolver el problema. Como se conocen las cartidades de sustancia y el volumen de reacción, se debe trabajar con la expresión de $K_{\rm c}$. Sin embargo, como no se proporciona el valor de $K_{\rm c}$ para la reacción de irecrés, tenerous que obtener su valor a pantir de etros datos. Para ello combinemos las dos ecuaciones para las que se proporcionan datos.

(a)
$$CO(g) + H_2O(g) \rightleftharpoons CO_2(g) + H_2(g)$$

 $\Delta H = -40 \text{ kJ} \quad K_c = 1.4$

(b)
$$CH_4(g) + H_2O(g) \rightleftharpoons CO(g) + 3 H_2(g)$$

 $\Delta H = 230 \text{ M} \quad K_c = 1/190$

Global:
$$CH_3(g) + 2 H_2O(g) \Leftarrow CO_2(g) + 4 H_2(g)$$

 $\Delta H = 190 \text{ kJ} \quad K_c = 1,4/190 = 7,4 \times 10^{-3}$

A continuación escribintos una tabla ICE en la que x representa el número de motes de CH₄ consumidos al alcanyasse et equilibrio.

Reacción: CH4
$$(x)$$
cantidades iniciales: $(x,00)$ mot cambios: $-x$ mot cantidades equit: $(x,00-x)$ mot concentraciones equit, $M: (x,00-x)/10.0$

Ahora se escribe la expresión de K_c y se sustituyen las concentraciones.

$$K_{i} = \frac{|CO_{2}||H_{2}|^{4}}{|CH_{1}||H_{2}O|^{2}}$$

$$= \frac{(x/10.0)(4x/10.0)^{4}}{[(1.00 - x)/10.0)[(1.00 - 2x)/10.0]^{2}}$$

$$= \frac{x(4x)^{4}}{100(1.00 - x)(1.00 - 2x)^{2}} = 7.4 \times 10^{-3}$$

Fista ecuación se simplifica a

$$256x^5 = 0.74 \left[(1.00 - x)(1.00 - 2x)^2 \right]$$

y finalmente a

$$256x^3 - 0.74 \left[(1.00 - x)(1.00 - 2x)^2 \right] = 0$$

Parece imposible resolver esta ecuación, pero no es así. Puede resolverse de forma bastante simple por el método de aproximaciones sucesivas. Esto se hace en el Apéndice A.3. El resultado es x=0.23. El mimero de moles de H_2 en el equalibrio es 4x=0.92. Como la resoción es cadotémica ($AH=190\,\mathrm{kJ}$), la reacción directa está faverecida a temperaturas altas. El candimiento de H_2 en el equilibrio aumentará si la temperatura se eleva por exercina de $1000\,\mathrm{K}$.

657

cociente de reacción, Q. (16.5) constante de equilibrio (16.2) equilibrio (16.1)

expresión de la constante de equilibrio (16.2) K_{c} (16.2)

 $K_n(16.3)$ principio de Le Châteller (16.6). tabla ICE (16,7)

Cuestiones de repaso

- 1. Defina o explique los siguientes términos o símbolos utilizando sus propias palabras; (a) K_p ; (b) Q_c ; (c) Δu_{cor} .
- 2 Describa brevemente cada una de las siguientes ideas o fenómenos: (a) equilibrio dinámico; (b) semido de un cambio neto: (e) pulscipio de Le Châtelier, (d) efecto de un catalizador sobre et equitibrie.
- Explique las diferencias importantes entre cada pareia de términos: (a) rescuión que transcume por completo y resceión reversible; K_s y K_n ; (c) exciente de reacción (Q) y expresión de la constante de equilibrio (K); (d) resoción homogénea y heteropénea.
- Escriba expresiones de la constante de equilibrio, K_e, para las reacciones
 - (a) $2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \implies 2 \text{ NO}_2(g)$
 - (b) $Zn(s) + 2Ag^{4}(aq) \implies Zn^{24}(aq) + 2Ag(s)$
- Escriba expresiones de la constante de equilibrio, K_m para las.
 - Teacciones.
 - (a) $CS_2(g) + 4 H_2(g) \rightleftharpoons CH_4(g) + 2 H_2S(g)$ (b) $Ag_2O(g) \rightleftharpoons 2 Ag(g) + \frac{1}{2} O_2(g)$
 - (c) $2 \text{ NaHCO}_3(s) \implies \text{Na}_2\text{CO}_3(s) + \text{CO}_2(g) + \{\{\}, \text{O}(g)\}$
- Escriba una expresión de la constante de equilibrio, K_n para la formación de I mel de cada uno de los siguientes compuestos. gescosos a partir de sus elementos también en estado gaseoso: (a) N₂O; (b) HBr; (c) NH₃; (d) ClF₃; (e) NOF₂.
- A partir de los siguientes valores de K_c;

$$CO(g) + H_0O(g) \iff CO_2(g) + H_0(g)$$

 $SO_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \iff SO_3(g)$
 $K_c = 23,2 \text{ a 600 K}$
 $K_c = 56 \text{ a 500 K}$
 $2 H_3S(g) \implies 2 H_3(g) + S_3(g)$
 $K_c = 2.3 \times 10^{-6} \text{ a 1405 K}$

determine los valores de K, para las siguientes reacciones a las correspondientes temperaturas.

- (a) $CO_1(g) + H_2(g) \rightleftharpoons CO(g) + H_2O(g)$
- (b) $2 SO_3(g) + O_2(g) \implies 2 SO_3(g)$ (c) $H_2(g) + \frac{1}{2} S_1(g) \implies H_2S(g)$

8. Determine
$$K_e$$
 para la reacción
$$\frac{1}{2} N_2(g) + \frac{1}{2} G_2(g) + \frac{1}{2} Br_2(g) \iff NOBr(g)$$

a partir de la siguiente información a 298 K.

$$2 \text{ NO(g)} = N_2(g) + O_2(g) \quad K_c = 2.1 \times 10^{20}$$

$$NO(g) + \frac{1}{2} Br_d g) \Longrightarrow NOBr(g)$$
 $K_c = 1.4$

- En la reacción reversible H₂(g) + I₂(g) == 2 Hi(g), una mezela contiene inicialmente 2 mol de H₂ y 1 mol de J₂, ¿Cuál de las siguientes cantidades es la cantidad de lH esperada en el equilibrio? Justifique su respuesta. (a) t mot; (b) 2 mot; (c) más de 2 mel pero menos de 4 mol; (d) menos de 2 mol.
- Se estublece el equilibrio en la reacción reversible 2 A + B ⇒ 2 C. Las concentraciones de equilibrio son [A] $0.55 \,\mathrm{M}$, $\{\mathrm{B}\} = 0.33 \,\mathrm{M}$, $\{\mathrm{C}\} = 0.43 \,\mathrm{M}$. $_{5}\mathrm{Cual}$ es el valor de K_{c} para esta reacción?
- Se deja que una muestra de 0.0040 mol de S₂(g) se disocie en un matraz de 0,500 L: a 1000 K. Cuando se alcanza el emilibrio hay 2.0×10^{-11} mod de 5(g) presentes. ¿Cuát es el valor de K_c para la resceión $S_2(g) \rightleftharpoons \mathbb{Z} S(g)$?
- 12. Se mantiene en un matraz de 2,05 L una mezela de los rases SO_2 , SO_3 y O_2 en equilibrio a una temperatura a la que $K_c =$ 35,5 para la reacción

$$2 SO_3(g) + O_2(g) \implies 2 SO_3(g)$$

- Si el número de moles de SO₂ y SO₂ en el mutruz es el mismo, ¿cuámos moles de O, hay?
- (b) Si el número de motes de SO, en el matraz es el doble del número de moles de SO_2 , ¿cuántos moles de O_2 hay?
- Determine les valores comérices de K_n para las réacciones (a), (b) y (c) en la Cuestión de repaso 7,
- 14. Para la reacción 2 NO₂(g) \Longrightarrow 2 NO(g) + O₂(g), $K_c =$ $1.8 imes 10^{-6}$ a 184 °C. $_{5}$ Cuál es el valor de $K_{\rm p}$ a 184 °C para esta responsible?

$$NO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightleftharpoons NO_2(g)$$

 Una mezeta en cupilibrio a 1000 K contiene 0,276 mol de H₂. 0,276 mol de CO₂, 0,224 mol de CO y 0,224 mol de H₂O.

$$CO_2(g) + H_3(g) \Longrightarrow CO(g) + H_3O(g)$$

- (a) Demuestre que para esta reacción K, es independiente del volumen de la reacción, V.
- (b) Determine los valores de K_c y K_p.
- 16. Des clorurus de fésfero frecuentes, PCl₃ y PCl₃, ambes importantes en la producción de otros compuestos de fésforo, coexisten en equilibrio según la reacción.

$$PCl_1(g) + Cl_1(g) \Longrightarrow PCl_1(g)$$

Ura mezda en equilibrio a 250 °C en un matraz de 2,50 L. contiene 0,105 g de PCI₃, 0,220 g de PCI₃ y 2,12 g de CI₂. $_{b}$ Cháles son los valores de (a) K_{c} y (b) K_{p} para este reacción

 Cuando se introducen en un mutruz en et que se ha hecho et. vacio 1,00 mol de I₂(g) a 1200 °C, el 5 por ciento de las moléculus de la se disocian en átomos de yodo. Para la resceión $l_2(g) \implies 2 l(g)$ a I200 °C, ; cuáles son les valores de (a) K_c y (b) Kn?

- Se introducen simultáneamente en un matriaz de 1,90 L 0.455 mol de SO₅, 0,183 mol de O₅ y 0,568 mol de SO₃, a 1000 K.
 - (a) ¿Está esta mezcla en equilibrio?
 - (b) En caso negativo, Len qué sentido debe courrir el cambio
- $2 \text{SO}_2(g) + O_2(g) \implies 2 \text{SO}_2(g) \quad K_s = 2.8 \times 10^5 \text{ a} 1000 \text{ K}$
- 19. ¿Qué efecto tiene un aumento del votumen del sistemu sobre la situación de equilibrio de cada una de las siguientes reseciomes?
 - (a) $C(s) + H_2O(g) \rightleftharpoons CO(g) + H_2(g)$
 - (b) $C_3(OH)_3(s) + CO_2(g) \Longrightarrow C_3CO_3(s) + H_3O(g)$
 - (c) $4 \text{ NH}_3(g) + 5 \text{ O}_2(g) \implies 4 \text{ NO}(g) + 6 \text{ H}_3\text{O}(g)$
- 20. ¿Para quál de las siguientes resceiones esperaria que la rescción directa transcurriese en mayor extensión al aumentar la temperatura? Razone su respuesta.
 - (a) NO(g) $\Longrightarrow \frac{1}{2} N_3(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \Delta H^a = -90.2 \text{ id}$
 - (b) $SO_3(g) \iff SO_3(g) + \frac{1}{2}O_3(g) \Delta H^o = +\%.9 \text{ kJ}$
 - (c) $N_2H_4(g) \iff N_2(g) + 2 H_2(g) \Delta H^2 = -95.4 \text{ kJ}$
 - (d) $COCl_2(g) \Longrightarrow CO(g) + Cl_2(g) \Delta H^0 = +108.3 \text{ kJ}$
- 21. El proceso Deacon permite obtener gas cloro a partir de cloraro de hidrógeno y se utiliza cuando se dispone de HCl como subproducto de otros procesos químicos.

- $4 \text{HCl}(g) + O_1(g) \Longrightarrow 2 \text{Hi}_2O(g) + 2 \text{Cl}_2(g)$ $\Delta H^{o} = -114 \text{ kJ}$
- Se deja que una mezela de HCl, O₂, H₂O y Cl₂ alcance el equilibrio a 400 °C. ¿Cuál es el efecto sobre la cantidad de Cl₂(g). en el equilibrio de
- añadir a la mezela (3/g) adicional a volumen constante?
- extract HCI(a) de la mégala a volumen constante?
- mansferir la mazola a un recipiente con un volumen doble?
- affadir un catalizador a la mezeta de reacción?
- elevar la temperatura hasta 500,°C?
- 22. Se deja que una mezcia de 0.150 mol de H_2 y 0.150 mol de I_2 alcance el equilibrio a 445 °C en un matraz de 3,25 L. ¿Cuáles son las cantidades de H₂, I₂ y HI en el equilibrio?

$$H_2(g) + I_2(g) \implies 2 HI(g)$$
 $K_c = 50.2 \text{ a } 445 \text{ °C}$

23. Se deja que una muestra de 0,150 mol de HI alcance el equilibrio a 445 °C en un matraz de 3,25 L.; Cuántes moles de la habital?

$$H_3(g) + I_2(g) \implies 2 \text{ HI}(g)$$
 $K_0 = 50.2 \text{ a } 445 \,^{\circ}\text{C}$

24. Se introduce una muestra de NH,H5(s) en un matraz de 2,58 L. que contiene 0,100 moi de NHs, ¿Cuái será la presión total del gas cuando se alcance el equilibrio a 25 °C?

$$NH_3HS(s) \iff NH_3(g) + H_2S(g)$$

 $K_p(atra) = 0.108 a 25 °C$

Ejercicios

Expresiones de la constante de equilibrio

- Escriba una ecuación nivistada y la expresión correspondiente. de $K_{
 m c}$ para las reacciones reversibles que se describen a conti-
 - (a) El fluorero de carbonilo, COP₂(g), se descrampone en dióxido de carbono y tetrafluoruro de carbono gaseosos.
 - (b) El cobre metálico desptaza al ion plata(i) de sus discluciones acuosas, obteniéndose plata metálica y disolución acuosa del jon cobre(II).
 - (c) Et ion peroxodisulfato, S₂O₂²⁻, oxida al ion hierro(II) en disolución arcusa a ion hierro(III), reducióndose a ion sulfato.
- 26. Escribo una ecuación ajustada y la expresión correspondiente de K., pura las resociones reversibles que se describen a continuación.
 - (a) El gas oxígeso exida al ameníaco gaserso a nitrógeno gaseoso y vapor de agua.
 - (b) El gas hidrógeno reduce al dióxido de nitrógeno gaseoso. a amoníaco gascoso y vapor de agua.
 - (c) El gas nitrógeno resociona con los sólidos carbonato de sculio y curbodo produciéndose cianuro de sodio sólido y monózido de carboro gas.
- 27. Determine los valores de K, a partir de los valores de K, que se dan a continuación.
 - se dan a continuacion. (a) $SO_2Cl_2(g) \Longrightarrow SO_7(g) + Cl_2(g)$ $K_p = 2.9 \times 10^{-2} \text{ a} 303 \text{ K}$ (b) $2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g)$ $K_p = 1.48 \times 10^4 \text{ a} 184 ^{\circ}\text{C}$ (c) $Sb_2S_3(s) + 3 \text{ H}_2(g) \Longrightarrow 2 \text{ Sb}(s) + 3 \text{ H}_2S(g)$ $K_p = 0.429 \text{ a} 713 \text{ K}$

- 28. Determine les valores de K_a a partir de los valores de K_c que se dan a continuación.
 - (a) $N_2O_4(g) \iff 2NO_2(g)$ $K_0 = 4.61 \times 10^{-3} \text{ a } 25 \,^{\circ}\text{C}$ (b) $2 \text{ CH}_2(g) \iff C_2H_2(g) + 3 \text{ H}_2(g)$

 - $K_c = 0.154 \text{ a } 2000 \text{ K}$ (c) $2 H_2S(g) + CH_4(g) \rightleftharpoons 4 H_2(g) + CS_2(g)$ $K_c = 5.27 \times 10^{-9} \,\mathrm{a}\,973 \,\mathrm{K}$
- 29. La presión de vapor del agua a 25 °C es 23,8 mm/lg. Escriba la expresión de K_p para la vaporización del agua, expresando las presiones en aimósferas. ¿Cuál es el valor de K, para el proceso de vaporización?
- 30. Si $K_c = 5.12 \times 10^{-3}$ para et equilibrio establecido estre el benceno líquido y su vapor a 25 °C, ¿cuál es la presión de vapor de CaHa a 25 °C, expresada en milimetros de mercurio?
- 31. A partir de los siguientes valores de constantes de equilibrio

$$\begin{array}{lll} N_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) & \Longrightarrow & N_2O(g) & \qquad K_c = 2.7 \times 10^{-18} \\ N_2O_2(g) & \Longrightarrow & 2 \text{ NO}_2(g) & \qquad K_c = 4.6 \times 10^{-3} \\ \frac{1}{2} N_2(g) + O_2(g) & \Longrightarrow & NO_2(g) & \qquad K_c = 4.1 \times 10^{-3} \end{array}$$

determine un valor de K, para la reacción

$$2 N_2O(g) + 3 O_2(g) \implies 2 N_2O_4(g)$$

 Utilice los siguientes datos a 1200 K. para estimar un valor de K_0 pare to reacción 2 $H_2(g) + O_2(g) \implies 2 H_2O(g)$.

 $C(grafito) + CO_1(g) \rightleftharpoons 2 CO(g)$ $K_c = 0.64$ $CO_2(g) + H_2(g) \rightleftharpoons CO(g) + H_2O(g)$ $K_c = 1.4$ $C(grafito) + \frac{1}{2}O_2(g) \rightleftharpoons CO(g)$ $K_c = 1 \times 10^6$

$$C(\text{grafito}) + \frac{1}{2} O_2(g) \iff CO(g)$$
 $K_c = 1 \times 10^6$

Determinación experimental de constantes de equilibrio

- 33. Se introducen en un matraz de 250,0 mL 1.00×10^{-9} mol de PCl₂ y se establece el equilibrio a 284 °C: PCl₂(g) === $PCl_2(g) + Cl_2(g)$. Se encuentra que la cantidad de $Cl_2(g)$ en el equilibrio es 9.65×10^{-4} mol. ¿Cuál es el valor de K, para la reacción de disociación a 284 °C?
- 34. Una mozda de 1,00 g de H₂ y 1,06 g de H₃S contenida en tormatraz de 0.500 L alcanza el equilibrio a $1670 \text{ K}: 2 \text{ H}_2(g) + S_2(g)$ === 2 H₂S(g). La cantidad de S₂(g) en el equilibrio resulta ser $8,00 \times 10^{-6}$ mol. Determine of valor de K_n a 1670 K.

Relaciones de equilibrio

- Se establece el equilibrio a 1600 K para la reacción 250 (g) ± $O_{s}(g) \rightleftharpoons 2 SO_{s}(g)$, resultando $K_{s} = 281$. La contidad de $O_3(g)$ en el equilibrio en un matraz de 0.185 L es 0.00247 mol. ¿Cuál es la razón de [SO₂(g)] a [SO₃(g)] en esta mezela en equilibrio?
- 36. Para la disociación de l₂(g) a aproximadamente 12(0) °C, l₂(g). \leftarrow 2.1(g), $K_c = 1.1 \times 10^{-7}$. ¿Qué volumen deberá tener el matraz si queremos que en el equilibrio haya 0,37 mol de l' por cada 1,00 mot de l₂?
- 37. En el proceso Ostwald para oxidar el amoníaco hay varios productes posibles, N1, N2O, NO y NO2, dependiendo de las condiciones. Una posibilidad es

$$NH_2(g) + \frac{5}{4}O_2(g) \Longrightarrow NO(g) + \frac{3}{2}H_2O(g)$$

 $K_0(atm) = 2.11 \times 10^{19} a.700 K$

Para la descomposición de NO₂ at 700 K,
NO₂(g)
$$\Longrightarrow$$
 NO(g) $\pm \frac{1}{2}$ O₂(g) $K_g(utm) = 0.524$

- (a) Escriba una equaçión química para la coddación de NH₂(g). a NO₂(g).
- (b) Determine K₀ pam la ecuación química que ha escrito.
- 38. Para la reacción 2 CH₂(g) \implies C₂H₂(g) + 3 H₂(g) a 2000 K, $K_{\rm s}=0,154$. Si en un volumen de 1,00 L de una mezcla en equilibrio a 2000 K hay 0.10 raol de $CH_1(g)$ y 0.10 mol de $H_2(g)$, (a) ¿cuál es la fracción molar de C₂H₂(g)?
 - (b) ¿cuándo está favorecida la conversión de CH₂(g) a C₂H₂(g), a altas o a bujas presiones?
 - (c) si la mezela en equilibrio a 2000 K se traslada del matraz. de 1,00 L a etro de 2,00 L, ¿sumentará, disminuirá o permunecerá constante el número de moles de C₂H₃(g)?

Sentido y alcance del cambio químico

- 39. ¿Puede mantenerse indefinidamente una mezcla de 2,2 mol de O₂, 3,6 mol de SO₂ y 1,8 mol de SO₃ en un matraz de 7,2 L a una temperatura a la que $K_r = 100$ para la siguiente reacción? Justifique su respuesta.
- $2 \operatorname{SO}_2(g) + \operatorname{O}_2(g) \Longrightarrow 2 \operatorname{SO}_2(g)$ 40. ¿Está en equilibrio a 25 °C una mezcia de 0,0205 moi de NO₅(g) y 0,750 mol de N₂O₄(g) contenida en un matraz de 5,25 L? En caso regativo, gen qué sentido tendrá lugar la reacción, hacia los productos o hacia los renctivos?
- $K_{\rm s} = 4.61 \times 10^{-3} \, {\rm a} \, 25 \, {\rm ^{\circ}C}$ $N_sO_s(g) \rightleftharpoons 2 NO_s(g)$ Si se comienza con 0,280 nuol de SbCl₃ y 0,160 mol de Cl₂. ¿cuántos motes de SbCl₅, SbCl₅ y Cl₂ habrá cuando se alcance el equilibrio a 248 °C en un matraz de 2,50 L?

SbCl₃(g)
$$\iff$$
 SbCl₃(g) + Cl₂(g)
 $K_c = 2.5 \times 10^{-3} \text{ a 248 °C}$
enza con 0.3500 mol de CO(a) y 0.05500 mol de

- Si se comienza con 0,3500 mol de CO(g) y 0,05500 mol de COCI₂(g) en un matruz de 3,050 L a 668 K, ¿cuántos moles de Cl₂(g) habrá cuando se establezca el equilibrio? $CO(g) + Cl_2(g) \iff COCl_2(g) \quad K_c = 1.2 \times 10^3 \text{ a 668 K}$
- Se encierran en un recipiente de 1,41 L.CO, H₂O y H₂, en cantidades de 1,00 g cada uno, y se deja que alcancen el equilibrio a 600 K. ¿Cuántos gramos de CO₂ habrá en la mezcla en equilibrio?

$$CO(g) + H_1O(g) \Longrightarrow CO_2(g) + H_2(g)$$
 $K_c = 23,2$
44. Se establece el equilibrio en un matraz de 2,50 L ± 250 °C para

la reacción $PCl_{2}(g) \implies PCl_{2}(g) + Cl_{2}(g)$ $K_{c} = 3.8 \times 10^{-2}$

- ¿Cuántos motes de PCI₂, PCI₃ y CI₂ hay en el equilibrio si (a) se introducen inicialmente en el matriz 0.550 mal de PCI_s y 0.550 mol de PCI_s?
- (b) se introducen inicialmente en el matraz solumente 0,610 moi de PCl₂?
- 45. Para la siguiente reacción K_e = 2,00 a 1000 °C.
 - $2 \operatorname{COF}_2(g) \rightleftharpoons \operatorname{CO}_2(g) + \operatorname{CF}_4(g)$ Si 5,00 L de una mezcla contienen 0,145 mal de COF₂, 0,262 mol de CO₂ y 0,074 mol de CF₄ a una temperatura de 1000 °C,
 - (a) ¿estará la mezela en equilibrio? (b) si los gases no están en equilibrio, ¿en qué sentido tendrá. lugar el cambio pero?
 - (c) ¿cuántos motes de cada gas hay en el equilibrio?
- **46.** En la significate reacción $K_c = 4.0$. $C_1H_2OH + CH_2COOH \Leftrightarrow CH_2COOC_1H_2 + H_2O$ Se hace reaccionar en una mezola de 17,2 g de C₂H₂OH, 23,8 g. de Cit, COOM, 48,6 g de CH, COOC, H, y 71,2 g de H, O.
 - (a) ¿En qué sentido tendrá lugar el cambio noto?
- (b) ¿Cuántos gramos de cada sustancia hay en el equilibrio? Una mezala gaseosa conteniendo H₂(g) e l₂(g) en cantidades. de 0, i 25 moi *cada* uno, se introduce en un matraz de 6,14 L a 445 °C y se establece el equilibrio. ¿Cuál es el porcentaje de IH en moles que hay en la mezela de equilibrio?
- $H_1(g) + U(g) \iff 2 HI(g)$ $K_{\rm s} = 50.2$ 48. Se deja que la mezola en equilibrio N₂O₄-NO₂ del matraz de la izquierda de la figura se expanda ocupando el matraz de la derecha, en el que previamente se ha hecho el vacío. ¿Cuál és

la composición de la mercla gascosa cuando se restablece el equilibrio en el sistema formado per los dos matosces?

$$N_1O_4(g) = 2 NO_4(g)$$
 $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$
 $N_2O_4(g) = 2 NO_4(g)$ $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$
 $N_2O_4(g) = 2 NO_4(g)$ $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$
 $N_2O_4(g) = 2 NO_4(g)$ $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$
 $N_2O_4(g) = 2 NO_4(g)$ $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$
 $N_2O_4(g) = 2 NO_4(g)$ $K_c = 4.61 \times 10^{-6} \text{ a } 25 \text{ °C}$

 La fornamida, utilizada en la obtesción de farmacos, tintos y productos químicos agricolas, se descompane a uta temporauna

HCONH₂(g) \Rightarrow =5 NH₂(g) + CO(g) $K_c = 4.84$ a 400 K. Si se disocian 0, [86 ma] de HCONH₂(g) en un matraz de 2.16 L.a 400 K. genál será la presión *total* de la mezela en equilibrio?

50. Se introduce una mezeta de 1.00 mol de Nat (CO₂(s) y 1.00 mol de Na₂(O₂(s) en un marraz de 2.50 L en el que las presiones parciales de CO₂(g) y H₂O(g) son 2.10 atm y 71.5 mmHg, respectivamente. Cuando se alcanza el equilibrio o 100° C, geómo serán las presiones parciales de CO₂(g) y H₂O(g), mayores o menores que sus presiones parciales iniciales? Justifique su respoista.

2 NaHCO (s) \Longrightarrow Na₂CO₃(s) + CO₅(g) + H₂O(g) K_0 (atm) = 0.23 a 100 °C

51. Se añode cadmio metálico a 0,350 L de una disolación acuosa con [Cr²] = 1,00 M. ¿Cuáles seria las concentractones de las especies ámicas en el equilibrio? ¿Cuál es la masa mínimo del metal cadmio necesaria para alcanzar el equilibrio?

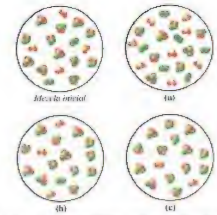
 $2 \operatorname{Cr}^{**}(\operatorname{aq}) + \operatorname{Cd}(s) == 2 \operatorname{Cr}^{**}(\operatorname{aq}) + \operatorname{Cd}^{**}(\operatorname{aq})$ $K_{*} = 0.288$

Se añade plumo metálico o Cr¹¹ (aq) 0,100 M. ¿Cuál es el estado de [Ph²¹], [Cr²¹] y {Cr²¹] cuando se establece el equilibrio en la resection?

 $P(s) + 2 Cr^{11}(aq) \iff P(s^{21}(aq) + 2 Cr^{21}(aq) + (aq) + (a$

SI. El esquema de la izquierda representa una mezeta inicial de SO₂(g), Cl₂(g) y SO₂(c₂(g) que no está en equilibrio a una temperatura nal que K₁ = 4.0 para la reacción reversible: SO₂(g) + Cl₂(g) = SO₂Cl₃(g)

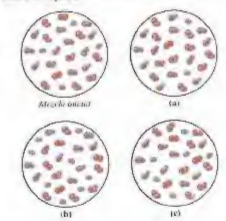
Suponea que las concentraciones de las especies en la reacción están en la misma proporción que los números de moléculas representadas y determine cuál de los tres esquerras, (a), (b) o (c), representa mejor una mezela en equifibrio de esta reactión Razane se respuesta



54. El esqueros de la parte superior inquierr\u00e4a representa una mezela inicial de N\u00e4\u00e4(g), \u00e4r₂(g) y NOBr(g) que no est\u00e4 en equilih\u00e4\u00e4a a una tempetatura tal que K_{\u00e4} = 3,0 para la reacci\u00f3n reversible;

 $2 \text{ NO(g)} + \text{Br}_2(g) \rightleftharpoons 2 \text{ NOBr}(g)$

Suponga que las concentraciones de las especies en la renceión están en la misma propurción que los números de moléculas representadas y determine cuál de los tros esquenas. (a), (b) o (c), representa mejor una mezeta en equilibrio de está resoción. Razone su respuesta.



Constante de equilibrio en función de las presiones parciales, K_p

 La siguiente reacción se utiliza en algunos dispusitivos para respirar como fisante de O₄(g).

 $4 \text{ KO}_2(s) + 2 \text{ CO}_2(g) \rightleftharpoons 2 \text{ K}_2\text{CO}_3(s) + 3 \text{ O}_2(g)$ $K_n - 28.5 * 25 °C$

Supunga que se añade una muestra de $CO_2(g)$ a un matraz conteniendo $KO_2(s)$ en el que se ha hecho previsunente el va-

cio y que se establece el equitibrio. Si la presión pareial de equilibrio del CO3g) resulta ser 0.0721 ann, ¿cuáles serán la presión pareial del O3g) y la presión total del gas en el equilibrio?

 Para la reacción del Ejercicio 55, si el KO₃(s) y el K₂CO₃(s) se mantienen en contacto con aire a 1,00 ann y 25 °C, ¿en qué

661

sentido tendrá lugar el cambio noto al establecerse el equilibrio, hacia la izquierda o hacia la derecha? Razone su respuesta. [Sugerencia: recuerde la Ecuación (6.17) y la composición del aire (Tabla 8.1.)]

 Se introducen en un matraz de 1,75 L, en el que previamente se ha hecho el vacío. CO y Cl_b en cantidades de 1,00 mol cada uno, y se establece el signiente equilibrio, a 668 K;

$$CO(g) + Cl_2(g) \iff COCl_1(g) \qquad K_p = 22.5$$

Calcule para este equitibrio (a) la presión parelal del COCl₃(g); (b) la presión total del gas.

58. Végue el Ejemplo 16.4. Se introducen H₂S(g) a la presión de 747,6 mmHg y una muestra de 1.85 g de 1,4g) en un matraz de 725 mL a 60 °C. ¿Cuál será la presión total en el matraz en el equilibrio?

$$H_2S(g) + I_2(s) \iff 2 HI(g) + S(s)$$

 $K_0(stm) = 1.34 \times 10^{-5} \text{ is } 60 \text{ °C}$

Principio de Le Châtelier

- 59. La extracción contirma de uno de los preductos de una reacción química hace que la reacción transcurra por exemplero. Explique este becho basándose en el principio de Le Châtelier.
- 60. Pechemos representar la congelación de H₂O(l) a 0 °C como 11₂O (l, d = 1.00 g/cm²)

 → H₂O(s, d = 0.92 g/cm²). Explique por qué un aumento de la presión sobre el bielo base que éste funda ¿Es este el comportamiento que esperar la para los sólidos en general? Justifique su respuesta.
- 61. Explique cuát es el efecto de cada uno de los siguientes factures en la cartidad de H₂ presente en la mezela de equilibrio para la reacción

3 Fe(s) + 4 H₂O(g)
$$\iff$$
 Fe₃O₄(s) + 4 H₂(g)
 $\Delta H^{\circ} = -150$ kJ

- (a) Elever la temperatura de la mezcla; (b) introducir más. H₂O(g); (c) deplicar el volumen del recipiente que contiene la mezcla; (d) afadir un catalizador adecuado.
- 62. En fase gascosa, el yodo reacciona con el ciclopenteno (C_cH_s) por un mecanismo de radicales libres obteniéndose ciclopentadieno (C_cH_s) y icduro de hidrégeno. Explique cuál es el efecto de cada uno de los siguientes factores en la cantidad de HI(g) presente en la mezela de equilibrio para la reacción.

$$I_2(g) + C_1 II_0(g) \implies C_1 II_0(g) + 2 HI(g) \Delta H^0 - 92.5 kJ$$

(a) Elevar la temperatura de la nuezela; (b) introducir más C₂H₁(g); (c) duplicar el volumen del recipiente que contiene la mezela; (d) añadir un caralizador adecuado; (e) añadir un gas incite como He a la mezela de reacción a volumen constante.

- Utilize les dans del Apéndice D para determinar si la resoción directa está favurecida a altas o a bajas temperaturos.
 - (a) PCL(g) + CL(g) == PCL(g)
 - (b) $SO_2(g) + 2H_2S(g) \implies 2H_2O(g) + 3S(s)$
 - (c) $2 N_3(g) + 3 O_3(g) + 4 HCl(g) \rightleftharpoons 4 NOCl(g) + 2 H_3O(g)$
- 65. Si al duplicarse la presión se reduce el volumen de una mezcia en equilibrio de N₂(g), H₂(g) y NH₃(g) y se restablece el equilibrio, ¿aumentará, disminuirá o se manteedrá constante el valor de P_{2x}? Razone su respuesta.

$$N_2(g) + 3 H_2(g) \implies 2 NH_3(g)$$

66. Para la reacción

$$A(s) \iff B(s) + 2C(g) + \frac{1}{2}D(g) \qquad \Delta H^0 = 0$$

- (a) ¿aumentará, disminuirá o permanecerá constante K_p con la amperatura? Justifíque so respuesta.
- chi) si una reczela en equilibrio a volumen commone y a 298 K, se caliento basta 400 K y se restablece el equilibrio, ¿aumentará, disminuirá o permanecerá constante el número de moles de D(g)? Justifique su respuesta.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 67. Explique per qué el parcentaje de moléculas que se disocian en átomos en reacciones tales como l₂(g) ==== 2 l(g) siempre aumenta al aumentar la temperatura.
- 68. Un manaz de 1,100 L contiene CO₂(g) a 1 atm de presión y 25 °C, en contacto con 100,0 mL de una disolución acuosa saturada en la que {CO₂(aq)} = 3,29 × 10⁻⁹ M.
 - (a) ¿Cuál es el valor de K, a 25 °C para el equilibrio: CO;(g) === CO;(aq)?
 - (b) Si se añaden al matraz 0.01000 mol de ¹⁴CO₂ radiactivo, ¿Cuántos moles de ¹⁴CO₂ habrá en la fase gaseosa cuando se restablezca el equilitário?
- (Sugerencia: el ¹⁴CO₂ radiactivo se distribuye entre las des fases de ferma análoga al ¹²CO₂ no radiactivo).
- 69. Véase el Ejemplo 16.13. Suporga que se dituyen 0,100 L de la mezelo de equilibrio con 0,250 E de agua. ¿Cuáles serán las nuevas concentraciones cuando se restablezca el equilibrio?
- En el equilibrio descrito en el Ejemplo 16,12 el parcentaje de disociación del N₂O_a puede expresarse como

$$\frac{3,00 \times 10^{-3} \text{ mol N}_2\text{Q}_2}{0,0240 \text{ mol N}_2\text{Q}_3 \text{ iniciales}} \times 100\% - 12,5\%$$

 $_{L}$ Cuál debe ser la presión total de la mezela gascosa para que el N.O.(a) esté disociado al 10,0 % a 298 K?

$$N_2O_4 \iff 2 NO_2(g) \qquad K_p(ann) = 0.113 a 298 K$$

 Si se comienza con SO₃(g) a 1,00 atm, ¿cuál será la presión totat cuando se alcance el equilibrio en la siguiente reacción a 200 82

 $2 \text{ SO}_{3}(g) \iff 2 \text{ SO}_{2}(g) + O_{2}(g)$ $K_{p} = 1.6 \times 10^{-3}$

72. Una nuestro de aire con una ruzán molar de N₂ y O₂ de 79:21 se calienta a 2500 K. Cuando se establece el equilibrio en un recipiente certado, con aire inicialmente a 1.00 atm. el porcentaje en moles de NO resulta ser de 1,8 %. Calcule K_p para la reacción.

$$N_3(g) + O_3(g) \implies 2 NO(g)$$

- Obtenga mediante cálculos los cantidades de equilibrio de SO₃, O₂ y SO₃ que aparecen en (a) Figura 16.6(c); (b) Figura 16.7(b).
- 74. La descomposición del ácido salicítico en fenol y dióxido de carbono se Beyó a cabo a 200,0 °C, temperatura a la que todos los reactivos y productos son gases. Se introdujo una muestra de 0,300 g en una vasija de reacción de 50,0 mL y se alcanzó et equilibrio. Rápidamente se enfrió la mezcla de resoción para condensar como sófidos al ácido salícitico y al fenol; el CO₂(g) se recogió sobre mercario a 20,0 °C y 730 mmHg. En des experimentos idénticos se recogieron 48,2 y 48,5 mL, respectivamente, de CO₂(g). Calcule K_e para la reacción:

75. Una de las reacciones clave en la gasificación del carbón es la reacción en la que se obtiene metano a partir de gas de síntesis, mezeta de CO y H₂.

$$CO(g) + 3 H_2(g) \iff CH_2(g) + H_2O(g)$$

 $\Delta H = -230 \text{ kJ}; \quad K_c = 196 \text{ a 1000 K}$

- (a) ¿A qué temperaturas, altas o bajas, está favorecida la conversión de equilibrio de gas de siptrais a metano? ¿y a qué presiones, altas o bajas?
- (b) Suponga que tiene 4,00 mol de gas de sintésis con una razón molar 3:1 de $H_2(g)$ a CO(g) en un matraz de 15,0 L. I_2 Cuál será la fracción molar de $CH_3(g)$ en el equilibrio a 1000 K?
- En un matraz en el que se ha becho el vacio se introduce una muzstra de PCL(g) y se deja que se disocie

$$PCl_3(g) \iff PCl_3(g) + Cl_3(g)$$

Si la fracción de moléculas de PCl, que se disocian se representa como α y la presión total del gas es P, demuestre que

$$K_{\rm p} = \frac{\alpha^2 P}{1 - \alpha^2}$$

77. El dióxido de nitrógeno obtenido do botella de gases es siempre una miezcla de NO₂(g) y N₂O₂(g). Una muestrá de 5,00 g tomada de una de estas botellas se introduce en un matraz de 0,500 L a 298 K y se cierra el matraz. ¿Cufil es la frucción mojar del NO₂ en esta mezcia?

$$N_2O_4(g) \implies 2 NO_2(g) \qquad K_c = 4.61 \times 10^{-3}$$

¿Cuál es la masa molar aparente de la meseta gascosa resultante al dejar que el COCI¿(g) se dissocie a 395 °C y a una presión total de 3.00 am?

$$COCl_2(g) \iff CO(g) + Cl_2(g)$$

 $K_p = 4.44 \times 10^{-2} \text{ a } 395 \text{ °C}$

Piense que la masa molar aparente es la masa molar de un solo gas hipotético que es equivalente a la mezela gascosa.

 Demostre que la expresión de la constante de equilibrio en función de las fracciones molarea de los gases y la presión total para la resoción

$$N_2(g) + 3 H_2(g) \implies 2 NH_3(g)$$

€S

$$K_{\rm p} = \frac{(x_{\rm NBs})^2}{(x_{\rm N})(x_{\rm M})^3} \times \frac{1}{(P_{\rm ps})^2}$$

80. Para la sintesis del amontaco a 500 K, N₂(g) + 3 H₂(g) ← 2 NH₂(g), K₂ = 9,06 × 10⁻². Supunga que se reczelan N₂ y H₂ según la razón molar 1:3 y que la presión total se mantieno a 1,00 atm. ¿Cuál es el porcentaje en nixiles de NH₂ en el equilibrio?

(Sugerencia: utilice la ecuación del Ejerciclo 79.)

81. Se dejó que una mezcia de H₂S(g) y CH₄(g) con una razón motar de 2:1 alcanzase el equilibrio a 700 °C y a una presión total de 1 am. Se unalizó la mezela de *equilibrio*, encondadose que la cantidad de H₂S era 9,54 × 10⁻³ mol de H₂S. El CS₂ presente en el equilibrio se convirtir primeso en H₂SO₄ y después en RaSO₅, obteniéndose 1,42 × 10⁻³ mol de BaSO₄. Utilise estos para determinar K₆ a 700°C para esta reacción.

$$2 H_2S(g) + CH_4(g) \iff CS_2(g) + 4 H_4(g)$$

$$K_p \approx 700 \text{ °C} = ?$$

82. Se prepara una disolución con los siguientes concentraciones iniciales: [Fe³⁺] = [Hg₂²⁺] = 0,5000 M; [Fe²⁺] = [Hg²⁺] = 0,03000 M. Las siguientes reacciones tienen lugar entre los tones a 25 °C.

$$2 \, \mathrm{Fe}^{14}(\mathrm{aq}) + \mathrm{Hg_2}^{24}(\mathrm{aq}) \Longrightarrow 2 \, \mathrm{Fe}^{24}(\mathrm{aq}) + 2 \, \mathrm{Hg}^{24}(\mathrm{aq}) + K_0 = 9.14 \times 10^{-6}$$

¿Cuáles serán las concentraciones de los innes cuando se alcance el equilibrio?

- 83. Véase el Ejercicio de recapitulación. Se prepara en un matraz de 5,00 L una mezela gaseosa que tiene 0,100 mol de cada uno de los siguientes gases: CH₁(g), H₂O(g), CO₂(g), y H₂(g). Se deja que la mezela alcance el equilibrio a 1000 K según tareacción (16.19). ¿Cuál será la cantidad de cada gas en el equilibrio, expresada en moles?
- 84. Para la reacción del Ejercicio 38 y para la situación descrita en el apartado (e) de ese ejercicio, ¿comentará, disminuirá o permanecerá invariable la fracción molar de C₂N₂(g) al restablecerse el equilibrio? Justifique su respuesta.
- 85. El cloruro de nitrosito se forma según lo ecuación: 2 NO(g) + Cl₂(g)
 → 2 NOCl(g); K_s = 4,6 × 10⁴ a 298 K. En el equilibrio a 298 K, en un matraz de 1,50 L, hay 4,125 mel de NOCl y 0,1125 mol de Cl₂.

(a) Determine la presión parcial del NO en el equilibrio.
 (b) ¿Cuál es la presión total del sistema en el equilibrio?

86. En la Figura 8.4 se muestra el método de extracción del amoníaco líquido de las mezclas en equilibrio en la síntesis del amoníaco. A 500 K en un volumen de 10,0 L de mezcla en equilibrio hay 0,424 mol de N₂, 1,272 mol de H₂ y 1,152 mol

de NH₃. La mezcia se enfría rápidamente a la temperatura de licuefacción del NH₃ y se extrae por completo el NH₃(I). Los 10,0 L de mezcia gasecsa se calientan otra vez a 500 K y se restablece el equilibrio. ¿Cuántos moles de NH₃(g) habrá en la meya mezcia en equilibrio?

$$N_1(g) + 3 H_2(g) \implies 2 NH_3$$
 $K_s = 152 a 500 K$

87. Recuerde la formación de metanol a partir del gas de síntesia, la reacción reversible con la que empezamos nuestro estudio de la expresión de la constante de equilibrio en la Sección 16.2.

$$CO(g) + 2H_2(g) \iff CH_2OH(g)$$
 $K_a = 14.5 \text{ a}483 \text{ K}$

Se deja que alcance el equilibrio un gas de sintesis conteniendo 35,0 moles por ciento de CO(g) y 65,0 moles por ciento de H₂(g) a una presión total de 100,0 atm, a 483 K. Determine la presión parcial de CH₃OH(g) en la mezcla de equilibrio.

Problemas de seminario

88. Uo experimento clásico en los estudios de equilibrio y que data de 1862 se refiere a la reacción en disolución entre el etanol (C₂H₃OH) y el ácido seético (CH₃COOH) para dar acetato de etilo y agua.

$$C_2H_3OH + CH_3COOH \Longrightarrow CH_3COOC_2H_3 + H_3O$$

La reacción pusde seguine analizando el contenido de ácido soético en la mezcia en equilibrio.

En un experimento se deja que una mercha de 1.000 mol de ácida acético y 0.5000 mol de etanol alcance el equilibrio. Se necesitan 28,85 mL de disolución 0.1000 M de Ba(OH), para valorar una muestra que comiene exactamente una centésima parte de la mezcha de equilibrio. Calcule la constante de equilibrio. K_c para la reacción ácido acético-etanol basándose en este experimento.

89. La signiente ecuación representa la descomposición de HI(g).

$$2 \text{ HI}(g) \implies \text{H}_2(g) + \text{I}_2(g)$$

Se introduce Hl(g) en cinco ampollas idénticas de $400 \, \mathrm{cm}^3$ que se mantienen a $623 \, \mathrm{K}$. Cada ampolla se va abriendo transcurrido un cierto tiempo y se analiza el 1_2 por valuración con una disolución $0.0150 \, \mathrm{M}$ de $\mathrm{Ns}_2 \mathrm{S}_2 \mathrm{G}_3(\mathrm{aq})$.

$$I_2(aq) + 2 \operatorname{Na}_2 S_2 O_3(aq) \longrightarrow \operatorname{Na}_2 S_4 O_6(aq) + 2 \operatorname{Na}_1(aq)$$

Los dates del experimento se dan en la siguiente tabla. ¿Cuál es el valor de K_c a 623 K?

Ampolia Número	Masa inicial de HI(g), g	Tiempo de apertura de la ampolla (b)	Volumen de Na ₂ S ₂ O ₁ 0,0150 M necesario para la valoración (en mL)
1	0,300	2	20,96
2	0,320	4	27,90
3	0,315	12	32,31
4	0,406	20	41,50
5	0,280	40	28,68

90. En uno de los experimentos de Fritz Haber para establecer las condiciones adecuadas en la reacción de sintesis del amoníarco, se hizo pasar NH₂(g) puro sobre un catalizador de hierro a 901 °C y 30,0 atm. El gas saliente del reactor se burbujeó sobre 20,00 mL de una disolución de HCl(aq). De este modo, se elimina el NH₃(g) por reacción con el HCl. El gas restante ocupaba un volumen de 1,82 L en condiciones estándar. Se necesitaron 15,42 mL de KOH 0,0523 M para valorar los 20,00 mL de HCl(aq) utilizados para hacer burbajear el gas. Para valorar otra muestra de 20,00 mL de HCl(aq) por la que no había pasado gas bicieron falta 18,72 mL de la núsma disolución de KOH. Utilios estos datos para obtener un valor de K_g a 901 °C para la reacción $N_2(g) + 3 H_2(g) \Longrightarrow$ 2 NH₂(g).

- 91. A communación se describe un procedimiento para establecer la relación entre la constante de equilibrio y las constantes de velocidad mencionada en el apartado ¿Está preguntándose...? al final de la Sección 16.2.
 - Utilice el mecanismo detallado de la reacción.
 - Tenga en cuenta el principio de la reversibilidad microscópica, el concepto de la reversibilidad de cada etapa de un mecanismo de reacción. (Al estudiar las reacciones elementales en el Captado 15, se consideró que algunas etapos de reacción eran reversibles mientras que otras transcurrían por completo. Sio embargo, como se indica en la Tabla 16.3, todas las reacciones tienen uma constante de equilibrio y, cuando el valor de la constante es muy grande, se considera que la reacción transcurre por completo.)
 - Tenga en cuenta que cuando se alcanza el equilibrio para la resección global, también se alcanza para cada una de las etapas del mecanismo. Además, para cada una de estas etapas, se puede escribir una expresión de la constante de equilibrio similar a la utilizada al describir los mecanismos de reacción con la hipótecia del estado estacionario.
 - Combine las expresiones de K, de las etapas elementales y elvenga una expresión para K, de la reacción global. El valor munérico de la constante global K, puede entonces expresarse como una relación de las constantes de velocidad k.

Utilice este procedimiento para obtener la expresión de la constante de equilibrio de la reacción global,

$$H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2 HI(g)$$

El mecanismo de la reacción parece ser el siguiente.

Rápida:
$$l_{s}(g) \rightleftharpoons 2 l(g)$$

Lenta: $2 l(g) + l_{s}(g) \rightleftharpoons 2 ll(g)$



Ejercicios multimedia

- Vea en la animación sobre Equilibrio dinámico (e-Caphulo 16.1) el equilibrio a través de un cambio físico y describo la influencia de la temperatura sobre las velocidad de cambio.
- 93. Vea la animación sobre liquilibrio químico (e-Capitulo 16.2) y estime el valor de la constante de equilibrio representada. ¿Que información ha utilizado para hocer esta estimación?
- 93. (a) Describa cómo influye en les valores de las conventraciones de equilibrio de la reacción mextrada en la animación sobre el Equilibrio químico (e-Capitalo 16.2) la estequiometría de la reacción. (b) ¿Se modifica el valor de la constante de equilibrio si se duplican las conventamentes iniciales de los dos reactivos? (c) ¿Afecta este cambio de algún modo a la concentración del producto en el equilibrio?
- 95. Utilice concentraciones iniciales iguales de reactivos y productos en la actividad sobre la Constante de equilibrio (e-Capitalo 16.4) y describa qué relaction existe entre el valor de la constante de equilibrio y la concentración del producto una vez que se ha elegazado el equilibrio.
- 96. (a) ¿Cómo se modificarian los resultados de la animación Equilibrio NO₂ N₂O₄ (e Capitulo 16.6) si se distinuyese la presión hasta la mitad en vez de aumentarla? (b) Salvendo que la reacción directa es exotémica, ¿qué efecto fendría un aumento de la temperatura del sistema sobre la relación de las concentraciones de NO₂ y N₂O₄?

17

Ácidos y Bases

Contenido

- Breve revisión de la teoria de Arrhenius
- 17.2 Teoría de ácidos y bases de Brunsted Lowry
- 17.3 La autoionización del agua y la escata de pH
- 17.4 Ácidos fuertes y bases fuertes
- 17.5 Ácidos débiles y bases débites
- 17.6 Acidos polipróticos
- 17.7 Las iones como ácidos y como bases
- 17.8 Estructura molecular y earâcter ácido-base
 - 17.9 Acidos y bases de Lewis
 - Ateneión n La lluvia ácida.



Les zumes de frute contienen una gran variedad de ácidos. El zumo de naronas, por ejemplo, es ena fuente excelente de ácido citrico, $H_1C_1H_2O_1$, que es un ácido poligrásico. Este tipo de ácidos se describe en la Sección 17.6.

Las ideas sobre los ácidos y bases están presentes de forma habitual en la vida ordinaria. El problema medicambiental de la "Iluvia ácida" es un tema frecuente en periódicos y revistas, y los anuncios de televisión mencionan el pH en relación a una gran variedad de productos, como desodorantes, champás y antiácidos.

Durante mucho tiempo los químicos han clasificado las sustancias en ácidos y bases. Antoine Lavoisier pensó que el elemento común a todos los ácidos era el oxígeno, y este bacho se refleja en su nombre, ya que oxígeno en griego significa "formador de ácido". En 1810, Humphry Davy demostró que el elemento común a todos los ácidos es el hidrógeno. En 1884, Svante Arrisenius desarrolló la teoría de ácidos y bases que se introdujo en el Capítulo 5, donde se destacaba la estequiometría de las reacciones ácido-base Algunos de los temas que vamos a estudiar en este espítulo son las teorias modernas ácido base, los factores que afectan a la fuerza de los ácidos y las bases, la escala de pH y el cálculo de las conventruciones de los tones en las disoluciones de ácidos y bases débites. Al final del capítulo, reuniremos estos conceptos en la descripción de la lluvia ácido.

17.1 Breve revisión de la teoría de Arrhenius

Algunos aspectos del comportamiente de los ácidos y las bases pueden explicarse de forma edecuada con la teoria desarrollada por Arrhenius, como parte de su estudio sobse la disociación electrolítica (véase la Sección 14.9). Arrhenius propuso que un electrolito fuerte en una diselución acuosa existe sólo en forma iónica, mientras que un electrolito débil existe parcialmente como iones y como moléculas. Cuando se disuelve en agua el ácido HCl, sus moléculas se disocian por completo, formándose iones H. como uno de los productos.

$$HCl(g) \xrightarrow{H_2O} \models H^{\dagger}(aq) + Cl^{*}(aq)$$

Cuando se disuelve en agua la base NaOH, los rones Na® y OH presentes en el selido se disocian uno de otro por la acción de las moléculas de H₂O (vease la Figura 14.6).

NaOH(s)
$$\xrightarrow{H_2O}$$
 Na'(aq) + OH'(aq)

La reacción de neutralización del ácido FICI y la hase NaOFF se puede representar con la ecuación iónica

$$H^{+}(aq) + CL(aq) + Na'(aq) + OH'(aq) \longrightarrow Na'(aq) + CL(aq) + H_{+}O(1)$$
un sisido
un sisse
una ral
agus

o quizás, mejor todavía, con la ecuación iónica neta

La Ecuación (17.1) representa una idea fundamental de la teoria de Archemos: una seacción de neutralización consiste en la combinación de iones hidrógeno e iones hidróxido para formar agua.

La teoria de Arrhenius, a pesar de su răpido éxito y sus continuas aplicaciones, tiene limitaciones. Una de las más destacadas es su tratamiento de la base débil amoniaco, NH, La teoria de Arrhenius sugiere que todas las bases *contienen* OH . ¿Déade tiene OH el NH;? Para solucionar esta dificultad, los químicos empezaron a considerar que las displuciones acuosas de NH, combenen la base débil hidróxido de amonio, NH;OH, que como base tiébil, está pateialsmente ionizado en iones NH; y OH .

$$NH_3(g) + H_3O(l) \longrightarrow NH_4OH(aq)$$

 $NH_4OH(aq) \Longrightarrow NH_4^*(aq) + OH^*(aq)$

El problema de esta explicación es que no hay una evidencia clara de la existencia de NH₂OH en disolución neuesa. Se debe cuestionar sicropre una hipótesis o teoria que postula la existencia de sustancias hipotéticas. Como veremos en la Sección 17.2, el fullo fundamental de la teuría de Arrhenius consiste en no reconocer el papel clave del disolvente en la ionización de un soluto.

17.2 Teoría de ácidos y bases de Brønsted-Lowry

En 1923, J. N. Branstei en Dinamarca y T. M. Lowry en Gran Bresana proposteron de forma independiente una nueva teoria ácido-hase. En esta teoria, un ácido es un dador de protones y una hase es un aceptor de protones. Para desembir el comportamiento del amontace como base, que era difícil con la teoria de Arthevius, podemos escribir

$$NH_1 + H_2O \longrightarrow NH_1^+ + OH$$
 (17.2)



▲ Una reminiscencio de la teoría de Arrhenias. Aunque no hay una evidencia definitiva de la existencia de matéculas de NH₄OH en el NH≼aq), has disoluciones se sueten etiquetar come NH₄OH

RECUERDE

que un "dador de protones" es un dador de iones H". Es decir, un átomo de hairrógeno consiste en ue protón y un electrón y el ton hadrógeno, H', es simplemente un protón. ▶ En la reacción (17.2) el H₂O actúa como un riculo. Cede un protón, H⁺, que es ganado por el NH₁, una hase. Como resultade de esta transferencia se forman los iones poliatórnicos NH₂⁺ y OH⁻, los mismos iones que se producen en la ionización del hipotético NH₃OH de la teoria de Arrhenius. Como el NH₃(sq) es una base délal, debesíamos considerar la reacción inverse de la (17.2). En esta reacción inversa el NH₃⁺ es un deido y el OH⁺ una hase.

$$NH_3^+ + OH^- \longrightarrow NH_3 + H_3O$$
 (17.3)

La forma convencional de representar una reacción reversible es entizar la notación de la deble flecha, También podemos poner los nombres "ácido" y "base" debajo de las custro especies químicas de la reacción.

$$NH_1 + H_2O \Longrightarrow NH_3' + OH$$
 (17.4)
 $hose(1) \ death(21 \ death(21) \ hose(2)$

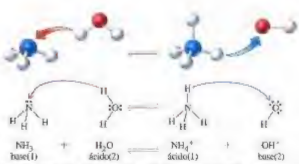
Nombramos a la pareja NH₁/NH₂" con "(1)" y a la pareja H₂O/OH" con "(2)". Cada combinación se denomina par camjagado. Una melécula de NH₃ actúa como base aceptando un protón, y un ion NH₂" es el ácido conjugado del NH₃. De forma semejante, en la reacción (17.4) el H₂O es un ácido y el ion OH" es su base conjugada. La Figura 17.1 describe la transferencia del protón implicado en las reacciones directa e inversa de (17.4).

Basándenes en lo que aprendimos en el Capítulo 16, podemos escribir la expresión de la constante de equilibrio para la reacción (17.4)

$$V_{c}^{\prime} = \frac{[NH^{\prime}][H^{\prime}OH^{\prime}]}{[NH^{\prime}][H^{\prime}OH^{\prime}]}$$

En el amontaco en disolución acuesa, sin embargo, las moléculas de H₂O son tan superiores en número a las moléculas de NH₁ y a los iones NH₁ ' y OH que el agua, es decut, el disolvente, es prácticamente un líquido puro con una activadad igual e la unidad (reruende la Sección 16.2). Por esta razón, en la expresión de la constante de equilibrio no se escuentra el término [H₂O].

$$K_0 = \frac{[NH_1^*][OH^*]}{[NH_1]} = 1.8 \times 10^{-5}$$



▲ FIGURA 17.1 Reaction ácido-base de Bronsted-Lowry: base débil Las flechas representan la transferencia del protén en la reacción (17.4). Las flechas rojas representan la reacción hocia fa derecha y las flechas szules, la reacción inversa. Como el NH_e es un ácido más fuerte que el H₂O y el OH* es una base más fuerte que el NH_e la reacción inversa se produce en mayor extensión que la reacción directa. Por tanto, el NH_e solo está ligeramente ionizado.

RECUERDE ►

que en la designación de pares conjugados, no importa cuál es el par conjugado denomizado (1) y el denomizado (2), rá tampoco el orden en el que se escriben el ácido y la base en cada lodo de la concejón La constante de equilibrio K_h se denomina constante de ionización de la base. Pedemos expresar la ionización del úcido acético como

$$\begin{aligned} & \{\{C,I\}_{i}O_{j} + \{H,O\} + A \in C,H,O\} + \{H,O\} \\ & \{\{i\}_{i}\}_{i} = \{\{i\}_{i}\} + \{\{i\}_{i}\}_{i} + \{\{i\}_{i}\}_{i}\} \end{aligned}$$

Aquí, el ion acetaro. C-11,O₂, es la base conjugada del acido HC.II.O₂, y esta vez el agua actúa como base. Su acido conjugada es el ion hidronio, H₂O². En el Capitulo 5, se discutió la formación del ion hidronio cuando se disocia un ácido. Como el ion H² es may pequeña, la corga positiva de este ion se concentra en una pequeña región; el ion tiene una denardad de carga positiva alta. Se podría esperar que les iones H² (protones) huscaran centros de carga negativa con los que enlazarse. Crando un ion H² se une a un par setitario de electrones en un átomo de O en la molécula H₂O, el ion hidronio resoltante terma enlaces de hidrógeno con varias moléculas de agua (veleve la Figura 17.2). La Figura 17.3 ilustra la transferencia de protones implicada en las reacciones directa e inversa de la ionización del ácido acético.

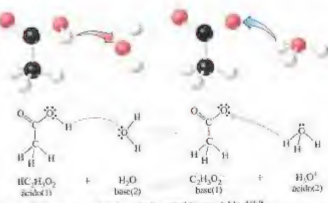
Siguiendo el método milizado para el NH₃(aq), para la tonización del acido acérico nedemos escribir

$$K_{a} = \frac{[C_{2}H_{3}O_{3}][[H_{3}O^{+}]]}{[HC_{3}H_{3}O_{2}]} = 1.8 \times 10^{-8}$$

La constante de equilibrio K_a , se denomina constante de ionización del ácido. (E) que la K_a del ácido acético y la K_a del amonisco tengan el misico valor es selo una coincidencia.)

Podemos representar la tentzación del HCl de la misma tasacra que la hácimos para el áctéo acético. Sin centrargo en este casa, debido a que K, es tan grande taptosimada mente IO°1, podemos tratar la tentzación del HCl como una reacción que se produce de forma compacia. Esto se todica escribiendo la ceuación de tonización con una unica flucha.

$$HCI + H_2O \longrightarrow CI + H_3O'$$
 (17.5)



▲ FIGURA 17.3 Reacción ácido base de Bronsted-Lowry: ácido debã Les Bechas representan la transferencia de protones en la funización del ácido acético. Las flechas repas indican la reacción directa, las flechas azules, la reacción inversa. Como el H₂O² es un ácido nás fuerte que HC₂H₂O₂ y C₂H₂CO es una base más fuerte que el H₂O, la reacción inversa trepe lugar en mayor medida que la reacción directa. Por tanto, el HC₂H₂O₂ sóbo está ligeramente ionizada.

► La estrictura de Lewis del ion hidronio es



♣ FIGURA 17.2 Un son hidronio hidratado Fista especie: H₁,0.1, está formado por un son H₂O1 central prácto por enforces de hidrágeno a cuntro motérnias de H₂O.



Modelo del ren hidronio

H
H
$$G:$$
H
 $G:$

▲ FIGURA 17.4 Reactión àtido-base de Bronsted-Lowry, àddo fuerte Las flechas representan la transférencia de protones en la ionización del acido cámbidoso. Como el B₂O¹ es un ácido más débil que el HCl y el Cl¹ es una base mucho más débil que el H₂O. la reacción directa se produce casi de forma completa. Por turco, el HCl está ionizade prácticamente por completo.

La Figura 17.4 ilustra la transferencia de pretones implicada en la ionización completa del ácido elerbidación.

En el Ejemplo 17.1 identificamos los ácidos y las bases en algunas reacciones típicas ácido-base. Al hacer este ejemplo observe las siguientes características nuevas: (1) cualquier especie que sea un ácido según la teoria de Arrhenius continúa siendo un ácido en la teoria de Brassted-Lowry; lo mismo se cumple para las bases (2) Algunas especies, aunque no llevan grupos OH, producen iones OH en disclución acuesa, por ejemplo, OCL y por tento sen boses de Brassted-Lowry, (3) La teoría de Bransted-Lowry justifica el comportamiento de las sustancias que pueden actuar como acidos y como bases; se dice que son antipróticas. La teoría de Arrhenius no justifica el comportamiento antiprótica.

▶ El término autiparitico es sinónimo de autórem o autólito, que indica la capacidad de una sustancia para comportanse como un ácido o una base. Antiprático implica el concepto de transferencia de partón incluido en la teoria de Brytisted-Lowry de ácidos y bases.

EJEMPLO 17.1

Identificación de ácidos y buses de Bránsted-Lavery y sus conjugados. Para cada una de las siguientes reacciones, identifique los ácidos y las bases, en las reacciones directa e inversa, de la forma indicada en la Ecuación (17.4).

(a)
$$HClO_2 + H_2O \Longrightarrow ClO_2 + H_1O^*$$

(d)
$$I(CI + II_1PO_1) \rightleftharpoons CI + H_1PO_1$$

Solución

Considere et $HCIO_2$ en la reacción (a). Pierde un protón, H^+ , y se convierte en CIO_2 . Pur tanto el $HCIO_2$ es un ácido y CIO_2^+ es su base conjugada. Ahora considere el H_1O . Acepta el protón del $HCIO_2$ y se conveerte en H_1O^+ . Por tento, el H_2O es una base y H_1O^+ es so ácido conjugado. En la reacción (b), OCI^+ es una base y toma un protón del agua. El OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ el OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ el OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ el OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ el OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ el OCI^+ producido en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la base conjugada del OCI^+ en esta reacción es la OCI^+ en esta reacción es la OCI^+ en esta reacción es la OCI^+ es en esta reacción es la OCI^+ es en esta reacción es la OCI^+ es en esta reacción es la OCI^+ es en esta reacción es la OCI^+ es la OCI^+ es es es esta reacción es es esta reacción es es esta reacción es es esta reacción

(a)
$$HClO_2 + H_2O \Longrightarrow ClO_2^- + H_1O^+$$

 $disko(1) = base(2) = base(3) = analog(3)$

(c)
$$NH_3 + H_3PO_4^- \Longrightarrow NH_4^+ + HPO_4^{2-}$$

 $base(1)$ $decide(2)$ $dedo(1)$ $base(2)$
(d) $HC1 + H_3PO_4^- \Longrightarrow C\Gamma^- + H_3PO_4$

Scido(1) base(2)

Ejemplo práctico A: Para cada uno de los siguientes casos, identifique los áridos y las bases en las reacciones directa e inversa.

base(1) Icido(2)

(a)
$$HF + H_2O \implies F + H_2O^4$$

(b) $HSO_4^- + NH_3 \implies SO_4^{5-} + NH_4^+$
(c) $C_3H_3O_2^- + HCL \implies HC_2H_3O_3 + CC$

Ejemplo práctico B: De las siguientes especies, una es ácida, etra básica, y etra es antiprótica en sus reacciones con el agua: HNO₂, PO₃²⁻, HCO₃². Escriba las cuamo ecuaciones que representan estas características.

La ienización del HCl en disolución actassa (reacción 17.5) se produce por completo porque el HCl es un ácido fuerte y tiene una gran tendencia a ceder protones al H₂O. Al mismo tiempo el ion Cl⁺, la base conjugado del HCl, tiene muy poca tendencia a aceptar un protón del H₂O⁺; el ion Cl⁺ es una base muy débil. Esta observación sugiete la siguiente generalización.

En una reacción ácido-base, el semide favorecido de la reacción es desde el miembro más fuente al más débil de un por conjugado ácido-base.

Con esta generalización podemos predecir que la neutralización del HCl por OH se produce de forma completa.

$$HCI + OH^* \longrightarrow C\Gamma + H_2O$$

 $Acido(1)$ base(2) base(1) $Acido(2)$
fuerts fuerts $Acido(2)$

También podríamos predecir que la siguiente reacción ocurre casi exclusivamente en el sentido inverso.

Para poder aplicar esta generalización de forma más amplia, necesitamos tabular la fuerza de los ácidos y las bases, como se hace en la Tabla 17.1. Los ácidos más fuertes se encuentran en la parte superior izquierda de la columna, y las bases más fuertes se encuentran en la parte inferior derecha de la columna. Es importante observar que cuanto más fuerte es un ácido, más débil es su base conjugada.

Los ácidos HCl y HClO₄ son ácidos fuertes perque el H₂O es una base suficientemente fuerte como para aceptar protones de un ácido en una reacción que tiene lugar de forma completa. Como ambos ácidos, HCl y HClO₄, reaccionan por completo con el agua formando H₂O* (el ácido más fuerte posible en agua), se dice que el agua tiene un *efecto mivelador* sobre estos dos ácidos. Es decir, no podemos decir cuál de los dos ácidos es más fuerte en agua. ¿Cómo se puede decir entonces, como se indica en la Tabla 17.1, que el HClO₄ es un ácido más fuerte que el HClO₄ es un ácido más fuerte que el HClO₇

► La fuerza de los ácidos y bases que se muestra en la Tabla 17.1 es el resultado de experimentos realizados por muebra quimacos.

TABLA 17.1 Fuerza relativa de algunos ácidos y bases de Bronsted-Lowry

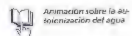
	Ácido		Base conjugada	
ut.	Ácido perclárico	HClO ₂	lon pureferato	ClO _a "
4	Acido indhidrico	ÉH	Ion indiano	12
	Ácido brombidrico	HBr	lon bromuro	Br-
	Ácido elerhidrico	HCI	lon electro	CI- §
18	Ácido sulfúrico	H ₂ SO ₂	lon hidrógena sultato	
100	Ágido nútrico	HNO.	Ion nitiano	NO ₁
喜	Jon hidroniot	H⁴D÷	Agua	NO ₁ - 9 H ₂ O SO ₄ 2- 8 NO ₂ - 8
	fon hidrógeno sulfato	HŜO;; T	lom sulfato	$S\tilde{O}_{\dot{a}}^{2-}$
看	Acidomitroso	IINO,	lon pitrite	NO,
Flaverin crepterin	Acido acética	HC,H,O,	lon seriato	C, H, O, -
3	Acido carhónico	H ₂ CO ₂	fon hidrógeno carbonato	HCO, "
500	fon amonio	NÑ4+"	Amonieco	NB1 ₃
2	Ion hidrógeno carbonato	HCO ₂ ^	ton carbonato	CO ₂ ?*
	Agus	H ₂ O	lon hidróxida	OH-
	Metanol	Сн҈∙он	lon metéxido	CH ₇ O ⁻
	Amonfaco	NH ₃	Ion amidum	NH ₂

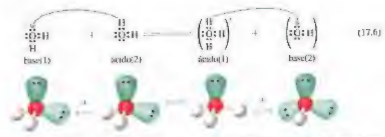
La combinación agradian habreana entira la tacilidad esa que un pratée pasa de um molécule de span a etra es decir. $H_0O = H_0O = H_1O$

Para determinar si el HClO₂ o el HCl es el ácido más fuerte, necesitamos utilizar un disolvente que sea una base más débil que el agua, un disolvente que acepte más rápidamente los protones del ácido más fuerte que del más débil. En el disolvente dictil éter. (C₂H₂)₂O, el HClO₄ está completamente ionizado pero el HCl sólo está parcialmente ionizado. Por tanto, el HClO₄ es un ácido más fuerte que el HCl.

17.3 La autoionización del agua y la escala de pH

El agua, incluso cuando es pura, contiene una concentración muy baja de iones que pueden detectarse en medidas de conductividad eléctrica muy precisas. Les tones se forman como resultado de la naturaleza antiprótica del agua; algunas moléculas de agua ceden protones y otras aceptan protones. En la autolonización del agua, por cada melécula de H₂O que actúa como deido, otra actúa como base, y se forman los iones hidronio (H₂O") e hidróxido (OH"). La reacción es reversible y en la reacción inversa el ion H₂O" cede un protón al ion OH". De hecho, la reacción inversa es mucho más importante que la reacción directa. El equilibrio está muy desplazado hacia le iguierda. En la reacción 17.6 el ácido (1) y la base (2) son mucho más fuertes que el ácido (2) y la base (1).





Siguiendo de nuevo el método que utilizamos al escribu las constantes de equilibrior para la temzación del NH_4 y $HC_2H_4O_3$, suponemes una actividad de 1 para las moléculas de H_2O y susaturmos las actividades de orros especies por sus metaridades. Para la attoionización del agua

podemas escribir

$$K = \{H_0O^*|[OH]\}$$

La Ecuación (17.6) indica que [11,01] y [OH] sun iguales en agua pura. Hay varias métodos experimentales para determinar estas concentraciones y todos conducen al siguiente resultado.

$$5.30 \le \text{consignition}$$
 $[H_1O^*] = [OH] [= 1.0 \times 10^{-3} M$

La constante de equilibrio para la autoionización del agua se denomina **producto tónico** del agua y sa símbolo es K_{ν} . A 25 °C,

$$K_{\nu} = \{H_{0}O^{*}\}[OH]\} = \{I, 0 \times IO^{-14}\}$$
 (17.7)

Puesto que K_n es una constante de equilibrio, el producto de la concentración de los iones hidronto e hidróxida debe ser siempre qual a 10^{-12} . Si aumentamos la concentración de H_1O^+ anadiendo un ácido, entonces la concentración de OH^+ debe disminum para mantence el valor de K_n . Si aumentamos la concentración de OH^+ anadiendo una base, entences la concentración de H_2O^+ debe disminuir. La Ecuación (17.7) relaciona las concentraciones de H_2O^+ y OH^+ y se aplica a *todas* las disoluciones acuosas, no sólamente al agua para, como veremos a continuación.

рН у рОН

Como el producto de las concentramones de estos iones en displución actuesa es sólamente de 1,0 × 10⁻¹⁵, se puede esperar que [H₁O⁺] y [OH⁺] sean también pequeñas, normalmente menores de 1 M, y a menudo mucho menores. La notación exponencial es átil en estas ocasiones; por ejemplo, [H₁O⁺] = 2,2 × 10⁻¹⁵ M. Pero ahora vamos a considerar una forma máis conveniente de describir las concentraciones de los iones hidrotido e hidróxido.

En 1909, el bioquímico danés Sisen Sørensen propuso el término pH para indicar el "petencial del son hidrágeno". Definió el pH como el logarismo de [H] combiado de signo. Redefinido en función de [H₂O*]*

$$pH = -\log[H_1O^4]$$
 (17.8)

RECUENDE ►

que esta definición de pll es una de las paras expresiones científicas que utiliza logarismos en base II) (log) en lugar de logarismos naturales (ln).

^{*} Espectamente habris que estilizar la actividad de H₂O*, a₁₀₀°, una magnitud adirecesivant, pero altera no utilizarenes actividades, de la resena manara que no les originarens en el Capitalo los Sociatorenes la actividad por el vulso memérico de la motoridad de H₂O*, de forma que algunés cálendos de pH pueden ser sólio apsociasados.

Así, en una disolación de HCl 0,0025 M.

$$[H_3O^4] = 2.5 \times 10^{15} M$$
 y pH = $-\log(2.5 \times 10^{15})$ 2.60

Para determinar la [H.O] i que corresponde a un valoy de phi determinado, hacentos el cálculo inverso. En una disulución con pH = 4,5t),

$$leg[H,O^*] = -4.50$$
 $y = 16.74$ (= 10.74)

También podemus definir la magnitud pOH

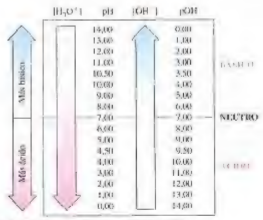
$$pOH = -log[OH]$$
 (17.9)

Pudemos obtener una expresión útil tomando el *Ingaritmo cambindo de signo* de baex presión de K_m, que se ha indicado para 25 °C, e introduciendo el símbolo pK_m

$$\begin{split} \mathcal{K}_{\kappa} &= [H_{s}O^{*}][OH^{*}] = 1.0 \times 10^{-14} \\ &\log \mathcal{K}_{\kappa} = -(\log[H_{s}O^{*}][OH^{*}]) = -\log(1.0 \times 10^{-14}) \\ &\rho \mathcal{K}_{\kappa} = -(\log[H_{s}O^{*}] + \log[OH^{*}]) = -(-14.00) \\ &- \log[H_{s}O^{*}] - \log[OH^{*}] = 14.00 \end{split}$$

$$pK_{s_0} = pH + pOH = 14,001$$
 (17.10)

Una displación acuosa con $[H_1O^+]=[OH^-]$ se dice que es neura. En agua pera, a 25 °C, $[H_2O^+]=[OH^-]=1.0\times 10^{-6}$ M y pH = 7,00. Así, todas las displaciones acunsas a 25 °C con pH = 7,00 son neutras. Si el pH es menor de 7,00, la displación es récida: si el pH es mayor de 7,00, la displación es hásica o alcalina. La Ecuatión 17.10 establece la relación entre $[H_3O^+]$, $[OH^+]$, $[YK_a]$ en función de pH, pOH y p K_a . Si conocennos el valor de $[H_3O^+]$ o $[OH^+]$, podemos calcular el valor de los demás (vénse la Figura 17.5).



A. FIGURA 77.5 Relación entre [H₂O*], pH, [OH*], y pOH En disolución acussa, la suma de los valores de pH y pOH siempre da pA*, = 14 debido al equilibrio de soloionización del appa.

► El cálento de logaritums y de anversos de logaritumos (aetilogatitumos) se trata en el Apéndice A. Tumbién se presentan allí las reglas de cifras significativas para logaritatos.



FIGURA 17.6 La escala de pH y valores de pH para algunas disoluciones

En escala que se massica aqui conguesde el intervalo de pH de () n 14. También son posibles valores em poero resentivos de phil, quizás Justa aproximadomente ~ I (corresprondiciones a [H₁O] = 10 M₁. También son posibles valures de pli basta aproximadamente 15 (corespondientes a [OHT] == 10 M) Sin embargo, desde tin punto de vista práctico, la escala de pli l esdiff úricamente en el intervalo. 2 < pN < 12 Esto es debido a que en los ácidos y las bases concentrados, las moderidades de H₂O* y OIT poeden diferir bastanje de sus verdaderas actividades.

En la Figura 17.6 se indican los valores de pli de algunas sustancias. Estos valores y otros muchos ejemplos en este capítulo y en el próximo nos ayudarán a familiarizamos con el concepto de pH. Más adelante seremas dos métodos de medida del pli por medio de indicadores ácido-base (vénse la Socción 18,3) y con medidas eléctricas (vénse la Socción 21,4).

EJEMPLO 17.2

Relación entre $\{H,O'\}$, $\{OH'\}$, pH y pOH. En un experimento de laboratorio los estadiantes midierem el pH de muestras de agua de fluvia y de accentaco para uno deméstico. Determine (a) $\{u\}$ $\{u\}$ en el agua de fluvia si su pH es 4,35; $\{b\}$ $\{u\}$ $\{oH\}$ en el acconactors su pH es $\{1,28\}$.

Solución

(a) Per definición, pH = -log(H,O'), o

$$log[H_1O^*] = -pH = -4.35$$

 $[H_1O^*] = [H_2^*]^{H_2} = 0.5 - [H_1O^*]$

(b) Primero descenine el pOH con la Ecuación (17.10)

$$pO(1 - 14,00 - pH = 14,00 - 11.28 - 2.72)$$

Alsora utilice la definición pOH = -tog[OH].

$$log[OH] = -pOH + -2.72$$

 $log[OH] = log^{-2.9} = 1.9 \times log^{-1}M$

Ejemplo práctico A: Unas estadianes encontraron que tina muestra de yogur tenia un pH de 2.85. ¿Cuñles son las concentraciones (H¹] y [OH] en el yogur?

Ejemplo práctico 6: Se encombó que el pl1 de um disclueran de HCl en agua em 7.50 ; ¿Qué volumen de agua debería e audir a 1.00 L de esta disclución para sumentar el pl1 hasta 3.102

17.4 Ácidos fuertes y bases fuertes

Como vimos mediante la Reasción (17.5), la remzación del HCl en disolutión acuesa diluida

$$HCI + H_jO \longrightarrow CI' + H_jO'$$

se produce percuramente por completo*. Por el centrario, la reacción 17.6 sugrere que la autoienización del agua se produce en una extensión muy pequena. Come resultado se puede deducar que al calcutar [H₂O*] en una disolución acuasa de un écido fuerte, la unica fuente significativa de H₂O* es el ácido fuerte. La contribución de la autoionización del agua puede despreciarse a menos que la disolución sea muy dibida.

EJEMPLO 17.3

Cálculo de la conventración de los iones en una disolución ocuosa de un ácido fuerre. Calcule [H₂O⁴], [Cf.], y [OH.] en HCl(aq) 0.015 M.

Solution

Prodemos suponer que el HCl está completamente isinizado y que es la ainica fuente de $\Pi_i D^+$ en disolución. Por tanto,

^{*}En diselluciones actiosas muy concernradas, el HCl no existe exclusivamente como runes H₁O⁻ y Cl septimbre. Des paueta de esto es el otor del HCl en el vapor en equilibrio con estas diselluciones.

$$(CD^{+}) = (H_{0}O^{+}) = 0.005 M_{\odot}$$

Para calcular [OHT] debemos hacer las siguientes consideraciones:

- 1. Todos los iones Olt "proceden de la autoionización del agua, por la resoción (17.6).
- Los valores [OH] y [H₁O⁴] deben ser consistentes con el valor de K_n del agua.

$$\begin{split} R_{\rm w} &= [\rm H_3O^{+}][\rm OH^{-}] = 1.0 \times 10^{-16} \\ (0.0(5)[\rm OH^{-}] &= 1.0 \times 10^{-16} \\ [\rm OH^{-}] &= \frac{1.0 \times 10^{-16}}{1.5 \times 10^{-2}} = 0.67 \times 10^{-12} = 6.7 \times 10^{-11} \, \rm M \end{split}$$

Ejemplo práctico A: Una disolución de HI(ag) 0,0025 M tiene $[H_4O^+] = 0,0025$ M. Calcule $[\Gamma]$, $[OH^-]$, y el pH de la disolución.

Ejemplo práctico Β: Si se disuelven S95 mL de HCl garcesse a 26.5 °C y 747 mmHg, en suficiente agua para preparar 625 mL de disolución, ¿cuál es el pH de esta disolución?



Animación sobre ácidos y bases en disolución acuosa

TABLA 17.2 Los ácidos fuertes y bases fuertes más frecuentes

Ácidos	Bases
HCI	LiOH
HBr	NaCiti
191	KOH
EICIO ₂	REOH
HNO ₂	CsOH
$H_2SO_a^*$	$Mg(OH)_2$
	$Ca(OH)_2$
	Sr(OH) ₂
	$Ba(OH)_2$

"El H₂SO₆ se ioniza en dos etapas diference. Es un ácido frente sólo en su primera ionización (vénse la Sección 17.6).

▶ Un error frecuente es suponer que se ha calculado el pH cuando en realidad lo que se ha calculado es el pOH. En este caso el pH no puede ser 1,36 ya que la disolución debe ser básica, el pH debe ser > 7. Utilice un razonamiento cualitativo para evitar este tipo de errores.

Las bases fuertes más frecuentes son hidróxidos iónicos. Cuando estas bases se disuelven en agua, las moléculas H₂O separan los cationes y aniones (OH⁺) de la base. Como la autoionización del agua se produce en una extensión muy limitada, es una fuente despreciable de iones OH . Esto significa que al calcular [OH] en una disolución acueso de una base fuerte, la base fuerte es la única fuente importante de OH⁺, a menos que la disolución sea moy dilutda.

Como se indicó en el Capítulo 5, el número de ácidos fuenes y bases fuenes es bastante pequeño. Trate de memorizar la lista de la Tabla 17.2.

EJEMPLO 17.4

Cálculo del pH de una disolución acuasa de una base fuerte. El hidróxido de calcio (cal apagada), Ca(OH)₂, es la base fuerte más barata y es la que se utiliza generalmente en las operaciones industriales en las que no se necesitan concentraciones altas de OH⁺. El Ca(OH)₂(s) es poco soluble en agua, sólo 0,16 g de Ca(OH)₂(100,0 mL de disolución a 25 °C. ¿Cuál es el pH de la disolución saturada de Ca(OH)₂(aq) a 25 °C?

Solución

Primero necesitamos expresar la solubilidad del Ca(OH), en molaridad.

$$molaridad = \frac{0.16 \text{ g Ca(O)()}_2 \times \frac{1 \text{ mol Ca(OH)}_2}{74 \text{ t g Ca(OH)}_2}}{0.1000 \text{ L}} = 0.022 \text{ M Ca(OH)}_2$$

A continuación podemos relacionar la molaridad del OH con la molaridad del Ca(OH)₂.

$${OH^{-}} = \frac{0.022 \text{ mol Ca}(OH)_2}{1 \text{ L}} \times \frac{2 \text{ mol OH}^{-}}{1 \text{ mol Ca}(OH)_2} = 0.044 \text{ M OH}^{-}$$

Ahora podemos calcular el pOH y posteriormente el pH.

$$pOH = -log[OH] = -log 0.044 = 1.36$$

 $pH = 14.00 - pOH = 14.00 = 1.36 = 12.64$

Ejemplo práctico A: La leche de magnesia es una disolución saturada de Mg(OH), y su solubilidad es 9,63 mg Mg(OH),/100,0 mL de disolución a 20 °C. ¿Cuál es el pH de la disolución saturada de Mg(OH), a 20 °C?

Éjemplo práctico 8: Calcule el pH de una disolución neuesa de KOH al 3,00 ⊊ en masa y cuya densidad es 1,0242 g/mL.

?

¿Está preguntándose ...?

¿Cômo calcular [$H_{\S}O^{*}$] en una disolución muy diluida de un ácido fuerte?

El método del Ejemplo 17,3 no sieve para calcular el pH de una displución de HCl tan éliuida como 1×10^{-6} M. Según este método, escribiríamos $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-6}$ M y el pH = 8.00. Pero, peino paede tener un pH mayor que 7, una displución de un ácido fuerte, aunque sea muy éliuida? La dificultad es que con esta dilación extrema, debendos considerar dos fuentes de H_3O^+ . Las fuentes de H_3O^+ y las consentraciones de este ion a partir de ambas fuentes se indican a continuación:

Para satisfacer la expresión de K., para el agua en exta disolución, utilizarons la ecuación (17.7) y obtenentos

$$[H_iO^*] = [H_iO^*] = [H_iO^*] = [H_iO^*]$$

Esta expresión se reordena en la forma cuadrática.

$$x^{2} + (1.0 \times 10^{9}x) - (1.0 \times 10^{-14}) = 0$$

La solución a esta ecusción es $x = 9.5 \times 10^{-8}$ M. Después, combinarous H₃O⁺ procedente de las dos fuentes y obtenerous [H₃O⁺] = $(9.5 \times 10^{-8}) + (1.0 \times 10^{-8}) = 1.05 \times 10^{-7}$ M, y pH = 6.98.

A partir de ease resultado concluimos que el pH es ligeramente menor que 7, como es de esperar para una disolución muy diluida y que la autoioxización del agua contribuye a la expentificación del ion bidronto cast diez veces más que el ácido fuerte.

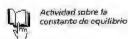
17.5 Ácidos débiles y bases débiles

En la Figura 17.7 se ilustran dos formas de comprobar que se ha producido la ionización en una disolución acrosa de un ácido: una es per el color de un indicador ácido-hase y la etra por la respuesta de un pH-matro. El color rosa de la disolución en la Figura 17.7a indica que el pH del HC10.10 M es manor de 1,2. El pH-metro registra un valor de 1,0, justo lo que se espera para una disolución de un ácido fuerte con [H₃O⁺] = 0,10 M. El color amarillo de la disolución de la Figura 17.7b indica que el pH del HC₂H₃O₂ 0,10 M (ácido apético) es 2,8 o mayor. El pH-metro indica 2,8.

Así se ve que dos ácidos pueden tener molaridades idénticas pero diferentes valores de pH. La molaridad de un ácido indica simplemente que se puso esta camidad en la disolución, pero [H₂O'] y el pH dependen de lo que *sucode* en la disolución. En las dos disoluciones se produce la autoionización del agoa pero ésta es despreciable. La iunización del HCl, un ácido fuerte, puede suponerse que se produce de forma compteta, como indica la Ecuación (17.5). Como ya se la indicado previamente, la iunización del HC₂H₃O₂, un ácido débil, es una reacción reversible que alcanza una situación de equilibrio⁴.

$$HC_1H_1O_2 + H_2O \iff H_3O^* + C_2H_3O_2^-$$
 (17.11)

► En la mayor parte de les pHmetres de laboraronio se puede leer fusta (f,01 unidades de pH. En algunes pera trabajo de investigación puede leerse hasta 0,004 unidades, pero a menos que se tomen precauciones especiales, la lectura de un pH-metro puede no corresponder al pH verdadero.



^{*}Herico estado estribiendo las ecuaciones de lonización de la forma ácido(3) + base(2) \Longrightarrow base(1) + \pm scido(2). Aquí herico exercito ácido(1) + base(2) \Longrightarrow deide(2) + base(1) para resultar el ion H_2O^+ , la especie que normalmente es el objeto del cálculo.



▲ FIGURA 17.7 Comparación entre ádidos fuertes y débiles

El color del indicador azul de timol, que está presente en ambas disoluciones, depende del pH de la disolución

$$pH \leq 1,2 \leq pH \leq 2,8 \leq pH$$
 upo carries unantik

El fendamento del pH-metre se discourá en la Sección 21.4. A la izquierda, una disolación de $HC_10,10$ M con pH ≈ 1 . A la derecta, una disolación de $HC_20,0,0$.0 M con pH ≈ 2.8 .

La expresión de la constante de equilibrio para la reacción (17.11) es

$$K_a = \frac{|H_aO^*||C_aH_aO_b|}{|HC_aH_aO_b|} = 1.8 \times 10^{-5}$$
 (17.12)

De la misma manera que el pH es una forma abreviada de designar [H,O'], el pK designa una constante de equilibrio. Es decir, $pK = -\log K$. Así para el ágido accitico,

$$pK_1 = -\log K_2 = -\log(1.8 \times 10^{-6}) = -(-4.74) = 4.74$$

Igual que sucede con otras constantes de equilibrio, cuanto mayor es el valor de K_s (o K_b para una base), mayor es el desplazamento de la situación de equilibrio en el sentido directo de la reacción. Cuanto mayor es la marzación, mayores son las concentraciones de los iones producidos. Las constantes de ionización deben determinarse experimen tubrente.

En la Tabla 17.3 se muestran algunos valores para ácidos débiles y bases débiles, y en el Anéndice D se encuentra une lista más extensa.

Identificación de ácidos y bases débiles

La gran número de ácidos débiles tienen la misma característica estructural que el ácido ceético: un grupo — COOH como pane de la molácula. El grupo carbonilo es una característica comun de muchos ácidos orgânicos, incluyendo los ácidos con importancia biológica, como el ácido fáctico y los aminoacidos. Unitzaremos aígunos ácidos carbos: licos como ejemplos en éste y en posteriores capítulos.

En general, para distinguir entre un ácido débil y un ácido fuerte, sólo se necesita recordar la media docena de ácidos fuertes que se encuentran en la Tabla 17.2, que son los ácidos fuertes más comunes. A menos que se informe de lo contrario, puede suponer que cualquier ácido que no se encuentre en la Tabla 17.2, es un ácido débil.

A primera vista, parece que las bases débiles son más dificiles de identificar que los ácidos débiles, ya que no leay un elemento característico como el H escrito al principio de la formula. Por otro lado, en la Tabla 17.3 se puede ver que todas les bases excepso una. la piridina, pueden considerarse como una mélécula de amoniaco en la que se ha sustituido uno de los átomos de H por otro grupo ($-C_4H_6$, $-C_5H_5$, $-CH_9$). La



Ácido láctico

A Ácido láctico

CHACHO (OFOCIO)



Glicim

▲ Glicina, NH₂CH₂COOH.

TABLA 17.3 Constantes de ionización de algunos ácidos y bases débilos en agua a 25 °C

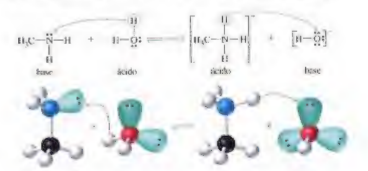
	Equilibrio de ismización	Constante de lonización K	рК
Ācklo		K _u	p_2K_n
Ācido iōdico	$100_3 + 10_20 \implies 10_3 + 10_3$	1.6×10^{-1}	0.80
Ágido elereso	$HClO_2 + H_3O \rightleftharpoons H_3O + ClO_2$	1.1×10^{-2}	1,46
Ágido elamacético	$HC_2H_2CIO_2 + H_2O \implies H_3O^2 + C_2H_2CIO_2^2$	1.4×10^{-3}	2.85
Ácido nitroso	$11NO_2 + H_2O \Longrightarrow H_2O^+ + NO_2^-$	7.2×10^{-14}	3,14
Acido fluochidrico	$HF + H_7O \rightleftharpoons H_7O + F$	6,6 × R1 *4	3.18
Acido fórmico	$HCHO_2 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + CHO_2^-$	1.8×10^{-4}	3,74
Acido benzoico	$HC_2H_5O_2 + H_2O \iff H_1O^+ + C_2H_5O_2^-$	6.3×10^{-3}	4,20
Acido hidravoico	HN3 + H20 0- 1940 + N3	1.0×10^{15}	4,72
Ácido seético	$HC_1H_3O_2 + H_2O_3 \longrightarrow H_3O_4 + C_2H_3O_2$	1.8×10^{-9}	4,76
Acido hipectorism	H_0^0 $H_0^0 \longrightarrow H_0^0$ H_0^0	2.9×10^{-3}	7.54
Acido cianhistrico	$HCN + H_2O \implies H_2O + CN$	6.2×10^{-10}	9.21
Penol	$HOC_6H_5 + H_5O + H_5O^* + C_6H_5O^-$	0.0×10^{-10}	100,001
Peròxido de hidrógeno	$H_2O_2 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + HO_2^-$	L8 × R) 12	11,74
Base		K_{2i}	12K1 -
Dietikarenia	(C_0H_0) .NH + $H_0O \Longrightarrow (C_0H_0)$.NH, + OH	6.9×10^{-4}	3,165
Eselamora	$C_2H_3NH_2 + H_2O \rightleftharpoons C_2H_3NH_3^4 + OH$	4.3×10^{-4}	3,17
Annoniaco	$NH_3 + H_2O \rightleftharpoons NH_4" + OH"$	7.8 × 10 ·5	4,74
Hydroxilarpina	HONE, + H ₂ O === HONE ₃ + OH	9.1×10^{-9}	8,04
Pridma	CallaN + HaO == CallaNH + OH	1.5×10^{-9}	8,82
Anilma	$C_6H_5NH_2 + H_2O \rightleftharpoons C_6H_5NH_3^{-1} + OH$	7.4×10^{-10}	9.13



▲ Pirislina, C₃H₂N

sustinución de un átomo de H por un grupo metilo, — CH_3 se indica en las siguientes fórmulas estructurales,

Se puede representar la ionización de la metilamina de la siguiente manera:



La expresión de la constante de ionización es

$$K_b = \frac{\text{[CH_1NH_1]}[\text{OH}]}{\text{[CH_1NH_1]}} = 4.2 \times 10^{-4}$$
 (17.13)

No todas las bases débites contienen N, pero son tantas las que lo tienen que merece la pena recordar el comportamiento sundar al amontaco senalado aqui. Estas bases debites derivadas del amontaco se denominan aminos.

Eiemplos representativos

Para algunos estudiantes, los cálculos de equilibrios en disolución se encuentran entre los más dificiles de la química general. A veces la dificultad se encuentra en distinguir lo que es importante en un determinado preblema. El número de diferentes tipos de cálculos parece may elevado, aunque en realidad es hastante reducido. La clave en la resolución de los problemas de equilibrio se encuentra en ser capaces de imaginar lo que esta sucediendo. Estas son algunas preguntas que debe hacerse.

- · ¿Cuáles son las principales especies en disalución?
- ¿Cuáles son los reacciones químicas que las producen?
- ¿Hay alguna reacción que pseda despreciarse, como por ejemplo la autoionización del agua?
- ¿Se puede hacer alguna suposición que sirva para simplificar los cálculos del equilibrio?
- ¿Cuál es la respuesta razanable al problema? Por ejemplo, la disolución final, ¿debería ser acida (pt 1 < 7) o básica (pH > 7)?

En resumen, primero piense en el probleme de forma *cualitativa*. A veces, incluso paede que no tenga que hacer ungun cálculo. A continuación organice los datos felevianes de manera clara y lógica; sólo con hacer esto puede estar en el carmio correcto. Se tecomienda escribir la ecuación química ajustada y utilizaria como base para una tabla ICE como se fazo en el Capitalo 16. De esta forma, muchos problemas que al principio pueden parecer nuevos, segurran un modelo conocido. Busque otros puntos de apoyo segun ávance en este capítulo y en los dos capítulos siguientes.



▲ Ácido butírico. CH,CH,CH,COOH.

EJEMPLO 17.5

Determinación del voltor de K_a a partir del pH de una disolación de un úcido débil. El ácido butirico, $HC_4H_2O_5$, se utiliza co la obtención de compuestos que se emplean en jarabes y sabores artificiales. Se encuentra que una disolación acuasa de $HC_4H_2O_2$ 0.250 M tiene un pH de 2,72. Determine K_a para el ácido beatrico.

$$HC_4H_2O_2 + H_2O \Longrightarrow H_3O^2 + C_4H_2O_3$$
 $K_4 = ?$

Solución

Para el HC₃H₂O₂, K_n es probablemente mucho mayor que K_n. Per tanto, podernos suposer que la cutoionización del agua es despreciable y que la ionización del ácido butirico es la única fuente de H₂O². Vajans a tratar la situación como si primero se discliviera el HC₄H₂O₂ en forma prolecular y después les anolèculas se ionizaran basta que se alcanzara el equitibrio. Prince-p₂, representarenos las concentraciones de H₃O² y C₂H₂O₂ en el equilibrio por a M

El valor de x un es conocido; pero es $[H_1O^*]$ en disulución y podemos calcularlo a parte del pH.

$$log[H1O4] = -pH = -2.72$$

$$[H2O4] = 10^{-2.72} = 1.9 \times 10^{-3} = x$$

Abora professivo obtener el valor de $K_{\rm c}$ a pomir de la siguiente expresión al sustituir el valor conscida de s

$$\lambda := \frac{[H_3O^{(1)}][\hat{C}_3H_7O_7^{-1}]}{[HC_3H_2O_7]} = \frac{\lambda \cdot \lambda}{[0.250 - \chi]} = \frac{(1.9 \times 10^{-3})(1.9 \times 10^{-3})}{(0.250 - (1.9 \times 10^{-3}))} = 1.1 \times 10^{-3}$$

Observe que el supposto inicial era correcto. K_a es mucho mayor que K_a .

Ejemplo práctico A: El ácido hipocloroso, HOCL se unitiza en el tratamiento del agua y como desinfectante en las piscinas. Una disolución de HOCL 0,150 M tiene un pH de 4,18. De termine K, para el ácido hipocloroso

Ejermplo práctico B: La droga cocaina es un alcalonde. Los alcateides se detectan por su sabor amargo, que es una indicación de sus propiedades hásicas. La eccaina. $C_1(\Pi_1)Q_1N_1$ es so luble en agua hasia 0.77 g/100 mL de disolución y la disolución saturada tiene un pH = 10.08. gCuál es el valor de K_0 para la cocaina?

$$C_{12}H_{21}O_4N + H_2O \Longrightarrow C_{12}H_{21}O_4NH^* + OH - K_6 = 7$$

El Ejemplo 17.6 presenta un problema frecuente que implica úculos débiles y hases débiles; el cálculo del pH de una disolación de mofaridad conocida. El cálculo implica siempre una cenación de segundo grado pero muy a menudo podemos hacer una hipótesis para simplificada aborrando tiempo y esfuerzo.

EJEMPLO 17.6

Cálculo del pH de una disclución de un ócido débil. Demaesce de forma cuantitutiva que el pH de una disolación de RC₂H, O_1 0,100 M deberia ser aproximadamente el vulor indicado en el pH-metro en la Figura 17.7, es decir, pH ≈ 2.8

Solution

Sabernos que en este caso K_c es muscho mayor que K_{pc} . De nuevo varios a tratar la satuación como si el 11C, $H_b O_7$ primero se disolviera en forma molecular y después se ionizara hasta alcanzor el equilibrio. En este caso x es una cantidad desconocida que debernos obtener mentiamo una solución algebraico.

$$HC_2H_3O_2 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^* + C_2H_3O_2^*$$

$$K_r = \frac{[H_3O^+][C_4H_3O_3]}{[H_3C_4H_3O_3]} = \frac{x \cdot x}{D_3H_3O_3} = 1.8 \times 10^{-3}$$

Pedríamos resolver esta ecuación como uma ecuación de segundo grado, pero, para simplificar, vanos a hacer una aproximación que es válida muy frecuentemente. Suponga que x es temy pequeño comparado con 0.100. Es decir, suponga que (0.100-x)=0.100.

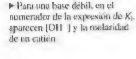
$$s = [H_3O_1] = \sqrt{1.8 \times 10^{-6}} = 1.3 \times 10^{-1} M$$

 $s = [H_3O_1] = \sqrt{1.8 \times 10^{-6}} = 1.3 \times 10^{-1} M$

Ahera debenas comprehar la hipótesis utilizada; 0.100 - 0.0013 = 0.099 = 0.000. Nucetra hipótesis es válida hasta el 1 por ciento (1%), es decur, que puede utilizarse para cálculos que impliguen dos oures cifras significativas. Finalmente,

$$pH = -log\{H_iQ^i\} = -log\{I_iJ \times IQ^{-1}\} = -(-2.59) = \frac{5}{2}.89$$

Ejeropho práctico A: Latierza de los écidos carbosíticos aumenta sustituyendo los atomos de hidrógene unados al eurosmo par átomos de ladógeno. Demuestre que el pH de tina disolection





Acido fluorescetaco.
 CH,FCOOH



▲ Ácido aceritsolicilleo. C, MGOOCCTI, (COOL)

RECLIERDE

que la relación pH + pOH = pK, puede utilizarse porque los equilibrios:

CHAR, HIO -

$$11.0 \pm 11.0 \rightleftharpoons 11.0' \pm 011$$

se cumplen sintultimeamente. Es decir, el mismo valor de [OR] sotisface las expresiones de equilibrio para ambas reacciones.



A Piperidina CattoNH.

de áctilo fluoresectico HC₃H₂FO₂ 0.480 M, es más bajo que el calculado en el Fyemplo 17.6 para HC₂H₂O₁ 0.480 M.

$$HC_2H_3FO_2 + H_3O \implies H_3O^2 + C_3H_3FO_3$$
 $K_4 = 2.6 \times 10^{-3}$

Ejemplo practico B: El ácido acetilsaticítico, HC₀H₁O₆, es el componente activo de la aspirina. Causa el malestar de estámago que algunas personas sienten cuando tontan ospirina. Dos tabletas de aspirina extrafaerte, ecer 200 mg de ácido recetilsalicítico cada uma se distreben en 325 mf. de agua. ¿Cuál es el pil de esta distolución?

$$HC_0H_1O_0 + H_2O \approx H_3O' + C_0H_1O_4$$
 $K_c = 3.3 \times 10^{-4}$

EJEMPLO 17.7

Limites de una aproximación, ¿Cuál es el pH de una disolución de CH;NH, (aq) 0.001250 M?. Para la metilantina, $K_{\rm c}=4.2\times10^{-5}$.

Solución

Podemos empezes describlendo el equilibrio de ionización con el formo o habitual,

$$CH_3NH_2 + H_2O \Longrightarrow CH_3NH_3^+ + OH^-$$

cone inicial: (0,00250 M -x M +x M +x

$$K_2 = \frac{[CH_1NH_1]^2[[OH]^2]}{[CH_2NH_2]} = \frac{X \cdot X}{0.00250 - x} = 4.2 \times 10^{-4}$$

Abora suporgamos que x es mucho menor que 0.00250 y que $0.00250 - x \approx 0.00250$

$$\frac{x^2}{0.00250} = 4.2 \times 10^{-4}$$
 $x^2 = 1.1 \times 10^{-6}$ [OH] = $y = 1.0 \times 10^{-6}$ M

El valor de x es aproximadamente la mind de 0,00250, demastado grunde para despreciarlo

$$\frac{0.0010}{0.00250} \times 1009 = 409$$

Nuestra hipótesis falla, de manera que debemos aplicar un método nois exacto. Esto significa resulver la ocuación de xegundo grado.

$$\frac{x^{2}}{(4.00250 - x)} = 4.2 \times 10^{-3}$$

$$x^{2} + (4.2 \times 10^{-3}x) - (1.1 \times 10^{-6}) = 0$$

$$x = \frac{(-4.2 \times 10^{-3}) \pm \sqrt{(4.2 \times 10^{-6})^{2} + 4 \times 1.1 \times 10^{-6}}}{2}$$

$$x = \{011^{\circ}\} = \frac{(-4.2 \times 10^{-4}) \pm (2.1 \times 10^{-5})}{7} = 8.4 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$pOH = -\log\{011\} = -\log\{8.4 \times 10^{-3}\} = 3.08$$

$$pI = 14.00 - pOH = 14.00 - 3.08 = 10.02$$

Ejemplo práctico A: ¿Cuál es el pH de HC(H₂FO₂laq) 0.015 M?

$$HC_3H_3FO_3 + H_3O \iff H_3O^3 + C_3H_3FO_3^3 \qquad K_4 = 2.6 \times 10^{13}$$

Ejamplo práctico B: La piperidina es una base que se encuentra en camidades pequeñas en la panienta negra "Cuál es el pés de una dissolución acuosa que confere el 14 mg de piperidina en 315 ml. de disolución?

$$C_0H_0N + H_0O \Longrightarrow C_0H_0NH^* + OH^* - R_0 = 1.6 \times 10^{-5}$$



¿Está preguntándose ...?

¿Cómo calcular el pH de una disolución muy diluida de un ácido débil?

Piense que esto ovestión es similar a la expoesta en el Apertado enterior ¿Estó pregamióndose...? de este Copítulo, excepso en que aquí el ácido en cuestión es débil, representado por HA, en lugar de fuerte. El método inicial es semejante; escriba dos couaciones que representen las fuentes de H₁O*, e indique las concentraciones de las diferentes especies en disolución.

$$H_2O + H_2O \iff H_3O^+ + OH$$

Molaridad:

Molaridad

El principal objetivo es determinar [H₂O*] en la disolección, que es x+y. A partir de [H₂O*], podrenos obtener fácilmente el pH.

La primera tarca es resolver un sistema de dos ecuaciones en x e y. Las dos ecuaciones son

$$K_a = (H_3O^*)[OH^*] - (x + y) \times x = 1.0 \times 10^{-14}$$

 $K_a = \frac{[H_3O^*][A^*]}{(HA)} = \frac{(x + y) \times y}{(M - y)}$

Observe los tres siguientes pantes en estas conaciones. (1) Puede haber sólo un valor de $\{H_1O^+\}$ en la disolución, que es (x+y), que apprece en las dos ecuaciones. (2) La concentración estequionistrica del ácido es M_1 la molaridad, y la concentración de equilibrio es $\{HA\} = M_1 - y$. El valor namérico de M depende de cada caso particular. (3) De forma semeiante, el valor numérico de K depende de cada caso particular.

Obtenemos x a partir de la expresión de K.

$$x = \frac{K_s(M-y)}{y} - y \quad y \quad x + y = \frac{K_s(M-y)}{y}$$

Cuando sustituimos estos valores de x y (x + y) en la ecuación de K_x obtenemos

$$K_{w} = \frac{K_{u}(M - y)}{y} \times \left(\frac{K_{u}(M - y)}{y} - y\right) = 1.0 \times 10^{-14}$$

El valor de y que satisface esta ecuación no es difícil de obtener por el método de approximaciones supesivas que se ilustra en el Apéndice A.

Dejando al lector la resolución de este cálculo (*véuse* el Ejercicio 93 del apartado Ejercicios avanzados y de recapitulación) encontrará que para el HCN $1.0 \times 10^{-3} \,\mathrm{M}\,(K_a = 6.2 \times 10^{-10})$, $y \simeq 4.8 \times 10^{-8}, (x + y) = 1.3 \times 10^{-7}, y$ pH = 6.90. Este pH parece realmente razonable para una disolución muy diluida de un ácido débil en agua, justo por debajo del pH neutro 7.00.

Finalmente, podemos utilizar los resultados de la discusión enterior para establecer un criterio a la hom de despreciar le autoionización del agua en los cáfculos. Cuando hacemos esto, estantos suproniendo que $y\gg x$, de forma que $y\approx x+y$, $y>x\approx (x+y)x=[13;0^*][011^*]=K_x$. Además, si y>x, entonces $y^2\gg K_x$. ¿Para qué valeres de y podemos desir que $y\gg x$? Varnox a termar el valor máximo de x consciente con la aproximación de despreciar lo autoionización de lagua, que es 1/100 de y que, como se muestra a continuación significa que $[H_00^*]$ dete ser mayor de 10^{-6} M.

$$y^2 > y \times x = y \times \frac{y}{100} = K_y = 1 \times 10^{-14}$$

 $y^2 > 1 \times 10^{-13}$ $y = y > 1 \times 10^{-6}$

En los cálculos ácido-base, primero se deben aplicer las hipótesis simplificadoras, despecchar K_w y suproner que [HA] representa la molaridad del ácido. Después debe comprobarse que la respuesta para [H₂O*] es mayor que l \times 10° 6 M y el criterio que se muestra en el signaente apartado.

683

Hipótesis simplificadoras

La hipótesis habitual es suponer que un ácido o base débil permanece prácticamente sin ienizar, de torma que $M-x\approx M$. En general esta hipótesis es válida si la molaridad del acido débil, $M_{\rm a}$, o de la base débil, $M_{\rm a}$, supera el valor de K_a o K_a como mínimo en un factor de 100. Es decir,

$$\frac{M_{h}}{K_{s}}\frac{(o\,M_{0})}{(o\,K_{0})} > 100$$

En cualquier caso, es impurtante comprobat la validez de cualquier hipótesis natodal cada. Si la hipótesis es buena con un porcentaje de desviación pequetto, menor del 5%, se suele considerar válida. En el Ejemplo 17.6, la hipotesis simplificadore era buena en on 1%, pero en el Ejemplo 17.7 se desviaba el 40%.

Grado de ionización

Peaternos describir en qué medida se produce la ionización de un ácido débil o base débil determinando el grado de ionización o el porcentaje de ionización. Es conveniente introductr el simbolo genérico HA para configuier ácido débil y A. para la base conjugada del ácido HA.

Para la ionización HA + H₂O = H₃O* + A , el grado de lonización es la fracción de meléculas de ácido que se ionizas. Así, si la romización de HA 1,00 M produce [H₃O*] - [A] = 0,05 M, el grado de ionización = 0,05 M/1,00 M = 0,05, El porcentaje de ionización da la proporción de moléculas ionizadas expresada en porcentaje

Porcentaje de ionización =
$$\frac{\text{Molaridad del H}_2\text{O}^2 \text{ obtenida a partir de HA}}{\text{Molaridad inicial de HA}} \times 100\%$$
 (17.14)

Un acido debil con un grado de conización de 6.415 tiene un percentaje de conización del 5%.

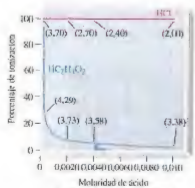
En la Figura 17.8 se compara el porcentaje de ionización y la molaridad de la disolución para un acado débil y un ácido fuerte. El Ejemplo 17.8 muestra mediante calculos que el grado de ionización de un ácido débil o de una base débil *numenta* al hacerse la disolución más diltuda, un hecho que también se puede demostrar por un simple análisis de la reacción de ionización

En el equilibrio, el número de moles del ácido HA, $n_{\rm HB}$, el número de moles de $H_{\rm i}{\rm O}^-$, $n_{\rm HB}$, y el número de moles de A $^+$, $n_{\rm A}$, se encuentran presentes en un volumen de V litros; la expresión de $K_{\rm c}$ es

$$K_{\rm c} = \frac{[\mathrm{H}_{\rm i}\mathrm{O}^+][\mathrm{A}_-]}{[\mathrm{H}\mathrm{A}_-]} = \frac{in_{\mathrm{H},\mathrm{D}^+}/V[(n_{\mathrm{A}_-}/V)]}{n_{\mathrm{H},\mathrm{A}}/V} = \frac{(n_{\mathrm{H}/T})(n_{\mathrm{A}_-})}{n_{\mathrm{H},\mathrm{A}_-}} \gg \frac{1}{V}$$

FIGURA 17.8 Porcentaje de ionización de un ácido en función de la concentración

En el intervalo de concentración que se muestra, el HCL, un ácido fuerte, está ionizado el 100 %. El porcentaje de renización del HC, H₂O₃, un ácido détal, annenta desde aproximadamente el 4 % es (1010 M basta prácticamente el 100 % cuando la disolución es extremadamente dibuída. Observe que en las disoluciones muy diluidas los dos deidos tendrían prácticamente el 4 mismo pH.



Molaridad de ácido (Erepresenta pl I de ásolución

Cuando se diluye la disolución, el volumen V aumenta, I/V desminuye, y la razim $(n_{\rm HS}, 1)$ $(n_{\rm A}, 1)n_{\rm HA}$ debe aumentar para mantener constante el valor de $K_{\rm a}$. Esto requiere que $n_{\rm HS}$ y $n_{\rm A}$ aumenten y que $n_{\rm HA}$ dismineya, lo que significa un aumento en el giado de sonización.

EJEMPLO 17.8

Deserminación del percentaje de lonisación en finación de la concentración de un ácido delet. ¿Cuál es el percentaje de ionización del ácido actrico en disoloción RC₂H₁O₂ LU M, 0,10 M, y 0,010 M?

Splución

Vanues a utilizar el formolo ICE para describir la disolación de IIC; H₂O₂ 1,0 M

$$HC_2H_3O_2 + H_2O \Longrightarrow H_3O^* + C_2H_3O_2^-$$

come, intotal:	IM 0.1	notice to	_
cambios:	-x M	Fix M	+x M
conc. equil:	M(x = 0,t)	a M	a M

Necesitamos calcular $x = [H_i O^4] = [C_2 H_2 O_2^4]$, Para hacer esto, varnos a hacer la áproximación habitual: $1dt = x \approx 1,0$.

$$K_{s} = \frac{111_{5}O^{*}[[C_{2}H_{5}O_{2}]]}{[HC_{5}H_{5}O_{2}]} = \frac{x \cdot x}{1_{5}O - x} = \frac{x^{2}}{1_{5}O} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$x = [H_0O^+] = \{C_2H_0O_2^-\} = \sqrt{[1.8 \times 10^{-2}]} = 4.2 \times 10^{-1} \text{ M}$$

13 rencentaie de ionización del HC₂H₂O₂ 1,0 M es

$$m = \frac{100,0001}{(1000 H_0 U_0)} \times 1000\% = \frac{3.2 \times 100^{-1} M}{1.0 M} \times 100\% = 0.000$$

Los cálculos para el HC₃H₃O₁ 0,10 M y HC₃H₃O₂ 0,010 M son muy semejantes y conducen a los resultados:

 $\mathrm{HC}_3\mathrm{H}_3\mathrm{O}_2$ 0.10 M está ionizado en un +--; $\mathrm{HC}_2\mathrm{H}_3\mathrm{O}_2$ 0.010 M está ionizado en un +-

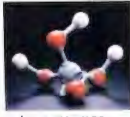
Ejempto práctico A: ¿Cual es el grado de ionización del ácido fluoritárico en HF 0.30 M y en RF 0.020 M?

Ejemplo práctico B: El ácido lámen es una sustancia que se acumila en la sanga y los músculos durante la actividad física. Una disolución acuesa 0.0284 M de este acudo esta ismizada un 6.7%. Determine el valor de K. paza el ácido láctico.

$$HC_1H_2O_1 + H_2O \Longrightarrow H_1O' + C_2H_2O_1$$
 $K_p = 7$

17.6 Ácidos polipróticos

Todes los ácidos que se muestran en la Tabla 17.3 son ácidos mongráticos débiles, lo que significa que sus moléculas sólo fiemen un átorno de H innizable, aunque tengan más de un átorno de H. Pero algunos ácidos tienen más de un átorno de H ionizable por molécula, son los **ácidos polípróticos**. En la Tabla 17.4 se muestran las constantes de innización para algunos de estos ácidos. En el Apéndice D se encuentran listados adicionales. Utili zaremos el ácido fosfórico, H₃PO_c como ejemplo.



▲ Ácido fosférico, H.PO,

685

Ácido	Equilibries de ienización	Constantes de louización, K	p.K
Sullhidrier ²	$H_2S + H_2O \implies H_3O^* + HS^-$	$K_{0_1} = 1.0 \times 10^{-7}$	pK _{s1} - 7,00
	$HZ_{-} + H^{5}O \iff H^{3}O_{+} + Z_{5-}$	$K_{i_0} = 1 \times 10^{-19}$	$pK_{\mu_0}=19.0$
Carbónico ^b	$H_2CO_3 + H_2O \iff H_3O^+ + HCO_3^-$	$K_{\rm h_1} = 4.4 \times 10^{-7}$	$pK_{a_1} = 6.36$
	$HCO_3^- + H_2O \implies H_3O^+ + CO_3^{2-}$	$K_{a_0} = 4.7 \times 10^{-11}$	$pK_{a_1} = 10,33$
Festivien	$H_3PO_4 + H_2O \implies H_3O^+ + H_2PO_4$	$K_{a_1} = 7.1 \times 10^{-3}$	$pK_{p_s} = 2.15$
	$H_2PO_4^- + H_2O \implies H_3O^+ + HPO_2^{-2}$	$K_{8_0} = 6.3 \times 10^{-8}$	$pK_{a_2} = 7.20$
	$HPO_4^{2-} + H_2O \implies H_3O^{+} + PO_4^{3-}$	$K_{a_3} = 4.2 \times 10^{-13}$	$pK_{B_0} = 12,38$
Sulfurosnir	$H_2SO_3 + H_2O \implies H_3O^+ + HSO_3^-$	$K_{a_1} = 1.3 \times 10^{-2}$	$pK_{I_1} = 1.89$
	$HSO_3^- + H_2O \implies H_3O^+ + SO_3^2$	$K_{b_0} = 6.2 \times 10^{-8}$	$pK_{4_2} = 7.21$
Sulfúricod	$\mathrm{H_2SO_4} + \mathrm{H_2O} \iff \mathrm{H_3O^+} + \mathrm{HSO_4^-}$	$K_a = muy grande$	$\rho K_{x_i} < 0$
	$HSO_4^- + H_2O \implies H_3O^- + SO_4^{2-}$	$K_{\rm a_2} = 1.1 \times 10^{-2}$	$pK_{a_2} = 1,96$

El valor de A_n del 11,8 que se mocomba con más frecuencia en la fall frografía a de antique es all ededor de 1 × 10 ⁻¹, pero la evidencia artual inclica que el valor debe ser considerablemente más pequeño,

ELITICO, na puede aistanar, está es equilibrio con 16,0 y CO, disuelto. El valor de & que se de es en realizad para la resector

$$CO_{3}(20) \leftarrow 2 \text{ HzO} \implies \text{HzO}^{-1} + \text{HCO}_{3}$$

Generalmente, las dissánciones acusvas de CO₂ se creixe *crean* si el CO₂(aq) primero se convintera en [1],CO₂ y después se produjera la incurrección del H₂CO₂.

Le ELSC, es una especia Impolárica que so se parede as-bat E5 color que se maissara pare K. es en trababal para la reacción

$$SO_1(\omega) + 2H_1O \Longrightarrow 10.0^\circ + HSO_1$$

"El H₂SO₂ está conspletamente sonizado en la primera cursa

Acido fosfórico

El ácido festórico, H.PO., es el segundo ácido comercial más importante, después del acido sulfúrico. La producción anual en las Estados Unidos supera los 10 millones de tronsladas. Su principal aplicación es la fabricación de fertilizantes tosfatados. Además, en la industria alimentaria se utilizan fosfatos de sodio, potasio y calcio.

La mulécula de H₂PO₃ tiene tres átomos de H iomzables, es un ácido triprático. Se ponaza en tres erapas y podemos escribir una ecuación de ionización para cada etapa con una expresión para la constante de ionización K, con su valor característico.

(1)
$$H_{1}PO_{1} + H_{2}O \Longrightarrow H_{3}O^{*} + H_{2}PO_{4}$$
 $K_{a_{1}} = \frac{[H_{3}O^{*}][H_{2}PO_{4}^{-1}]}{[H_{1}PO_{4}]} = 7.4 \times 10^{-1}$
(2) $H_{2}PO_{6}^{-} + H_{2}O \Longrightarrow H_{3}O^{-} + HPO_{4}^{-1}$
 $K_{a_{1}} = \frac{[H_{3}O^{*}][HPO_{4}^{-2}]}{[H_{2}PO_{4}^{-1}]} = 6.3 \times 10^{-6}$
(3) $HPO_{4}^{-2} + H_{3}O \Longrightarrow H_{3}O^{*} + PO_{4}^{-1}$
 $K_{a_{1}} = \frac{[H_{3}O^{*}][PO_{6}^{-1}]}{[HPO_{3}^{-2}]} = 4.2 \times 10^{-18}$

Hay usa explicación inmediata para la magnitud relativa de las constantes de ionización, es decir el orden $K_a \geq K_a \geq K_a$. Cuando se produce la ronización en la etapa (1) se separa un proton (H⁺) del ion (H₂PO₃⁻) con carga 1 –. En la etapa (2), el protón se separa del ion (HPO₃⁻) con carga 2 –, una separación más difícil. Como consecuencia, la

constante de ionización de la segunda etapa es menor que la de la primora. En la etapa (3), la ionización es todayía más difícil.

Se pueden señalar tres ideas clave sobre la ionización del ácido fosfórico, como se itustra en el Ejemplo 17.9.

- L. K_{n_i} es mucho mayor que K_{n_i} y K_{n_i} lo que implica que prácticamente todos los iones H_iO^+ proceden únicamente de la primera etapa de ionización.
- El ion H₂PO₄ formado en la primera ionización se ioniza tan poco que podemos suponer que [H₂PO₄] = [H₂O⁴] en la disolución.
- 3. $[\text{HPO}_{\lambda}^{2}] \approx K_{k_{0}}$ independientemente de la molaridad del ácido*.

Aunque el apartado (1) parece esencial si los apartados (2) y (3) son válidos, no es fundamental como pudiera parecer en un principio. Incluso para áridos polipróticos cuyos valores de K_a no diferen mecho en las sucesivas ionizaciones, $[H_3O^+]$ con frecuencia se determina casi exclasivamente a partir de la expresión de K_a , y los apartados (2) y (3) suguen siendo válidos. Si el ácido poliprótico es débil en su primera etapa de disociación, la concentración del anión producido en esta etapa será muelto menor que la motaridad del ácido y la concentración de $[H_3O^+]$ adicional producida en la segunda ionización permanece despreciable.

EJEMPLO 17.9

Cálculo de las concentraciones de los iones de un ácido poliprático en disclución. Para una disclución de H₂PO₂ 3,0 M, calcule: (a) [H₂O⁴]; (b) [H₂PO₂]; (c) [HPO₄²⁺]; y (d) [PO₄³⁺].

Solución

(a) Como K₃₁ es mucho mayor que K₃₂, vamos a suponer que todo el H₃O⁺ se ferma en la primera cuspa de ionización. Listo equivade a pensar en el H₃PO₄ como si fugra un ácido monoprótico, considerando sólo la ionización de la primera etapa.

Siguiendo el supuesto habitual de que x es mucho más pequeño que 3,0 y que 3,0 = x = 3,0, se obstene

$$K_{\alpha_1} = \frac{[H_3O^4][H_2PQ_4]^2}{[H_3PQ_4]} = \frac{x \cdot x}{(3.0 - x)} = \frac{x^2}{3.0} = 7.1 \times 10^{-3}$$

 $x^2 = 0.021$ $x = (H_3O^4) = 0.14 \text{ M}.$

- (b) Del apartado (a), $\kappa = [H_2PO_4^-] = [H_3O^4] = 0.14 M.$
- (c) Para calcular [H₂O⁺] y [H₁PO₄⁺], se supuso que la segunda ionización es despreciable. Pero aquí lo que tenemos que considerar es la segunda ionización, aunque sea muy débil; de lo contrario no tendriamos ninguna fuente de iones [HPO₄²⁺]. Pedemos representar la segunda ionización como se indica en la siguiente tabla. Observe fundamentolmente cómo intervienen les resultados de la primentiorización. Empezamos con una disolución en la que [H₂PO₄⁻] = [H₅O⁺] = -0.14 M.

a panir de la primera isotización:
$$0.14 \text{ M}$$
 0.14 M 0.14 M cambios: $-y \text{ M}$ $+y \text{ M}$ $+y$

$$\frac{[H_{i}O^{*}][H_{i}^{*}O_{i}^{*}]}{[H_{i}^{*}PO_{i}^{*}]} = K_{i},$$

▶ En el sepuesto $3.0 - x \approx 3.0$, x = 0.14, que es el 4.7 % de 3.0. Este es aproximadamente el máximo error que puede tederante para que una approximación sea aceptable.

[&]quot;Si suponemes que $[H_3PO_6]=[H_3O^*]$, la expresión de la segunda fonización se simplifica a

687

Como la concentración del unión producido en la segunda etapa de ionización de un ficido poliprático es igual a K_m, puede utilizarse este valor para obtener el resultado directamente. »

Si suponentos que y es muelto más pequeño que 0.14, entonces $(0.14\pm y)\approx (0.14\pm y)\approx 0.14$. Esto conduce a

$$K_{2y} = \frac{[H_2O^*][HPO_3^{-1}]}{[H_2PO_3^{-1}]} = \frac{(0.14 + y)(y)}{(0.14 - y)} = \frac{(0.14)(y)}{(0.14)} = 6.3 \times 10^{-6}$$
$$y = \frac{[HPO_3^{-1}]}{[HPO_3^{-1}]} = 6.3 \times 10^{-6}$$

Olwerve que la aproximación es válida.

(d) El ion PO₄ ' se terma sólamente en la tercera etapa de ionización. Cuando estribinma la expresión de la constante de ionización de este ácido, ventes que ya hemos calculado las concentraciones de todos los iones excepto la del [PO₄] . Sencillamente podentes obtener [PO₄] | a partir de la expresión de K_a.

$$K_0 = \frac{\text{(H,O) [PO, 1]}}{\text{(HPO, 1]}} = \frac{0.13 \times \text{(PO)}}{6.1 \times \text{(H)}} = \frac{4.2 \times \text{(O)}^{-1}}{0.24} = 1.9 \text{; (O)}^{-1} \text{(I)}$$

Ejemplo práctico A; Elácudo malmuro, BOOCCH, COOH, es un ande diproteco culturato en la fabricación de harbitúricos

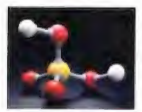
HOOCCH₂COOH + H₂O
$$\Longrightarrow$$
 H₃O' + HOOCCH₃COO $K_{c_1} = 1.4 \times 10^{-3}$
HOOCCH₂COO + H₃O \Longrightarrow H₃O' + OOCCH₂COO $K_{c_2} = 2.0 \times 10^{-3}$

Calcule (H₂O'), JNOOCCH₂COO [, y] 'OOCCH₂COO] en una disolución (1,00 M de Scido matrinico.

Ejemplo práctico B: El ácido oxálico es un ácido diprático que se esectentra en las lujus del reibarbo y otras plantas.

$$H_0C_0O_0 + H_0O \Longrightarrow H_0O^* + HC_0O_0$$
 $K_{i_0} = \uparrow$ $HC_0O_0 + H_0O^* + C_0O_0^{*'}$ $K_{i_0} = \uparrow$

Una disolución equesa de $H_2C_2O_3$ 1,65 M tiene un pH = 0.67. La concentración de los oxada to libre en esta disolución es $[C_2O_3]^2$ | = 5,3 × 10 °M. Calcule los valores de K_a , y K_a , para el ácidn exálico.



▲ Ácido sulfúrico, H₂SO₄.

Un caso algo diferente: el H₂SO₄

El ácido sulfurion se diferencia de la mayor parte de los ácidos poliproticos en un aspectio importante: es un ácido *fuerte* en su primera tomzación y an ácido *debd* en la segunda. La ionización es completa en la primera etapa, lo que significa que en la mayor parte de las disoluciones da $H_s SO_s taque, [H_2 SO_s] \simeq 0$ M. Asi, si una disolución de $H_s SO_s$ es 0.50 M, podemos tratarla como si fuera 0.50 M de $H_s O^+ y 0.50$ M de HSO_s^- micrativiente. Después podemos calcular la concentración de $H_s O^- y SO_s^{-2}$ que se postace a partir de la ionización de HSO_s

EJEMPLO 17.10

Cólculo de las concentraciones de los iones en disolucienes de ácido sulfinreo: una tonización de ácido fuerte seguida de una tonización de ácido debil. Calcule [H₂O²], [HSO₁], y [SO₂] | en H₂SO₁ 0.50 M.

Solución

Vanus a utilizar un método semejante el del Escrudo 17.9.

	$H_2SO_4 + H$	$O \longrightarrow H^1O^*$	4 1050,
cone, inicial;	0,50 M	_	_
state dynastic	-0,50 M	40,50 M	+0.50 M
después de la primera ionización:	≈a(t)	ULSUENI	0.50 M

Necesitauses considerer únicamente la expresión de la constante de ionivación de K_{ω} . Si suponemos qué x es mucho más pequeño que 0.50, entonces $(0.50+x)\approx (0.50-x)\approx 0.50$ y

$$K_{t_1} = \frac{[H_10^*][SO_q^{2^*}]}{[HSO_g^{-1}]} = \frac{(0.50 + x) \cdot x}{(0.50 - x)} = \frac{0.50 \cdot x}{0.50} = 1.1 \times 10^{-2}$$

Los resultados, entorices, son

[H₃O'] = 0,50 +
$$x$$
 = 0.51 M; |H₃O₄| = 0,50 - x = 0.49 M |SO₄| = x = x = x = x = 0.011 M

Ejemplo práctico A: Cultule $[H_1O^*]$, $[HSO_4^-]$, $y [SO_4^{-2}]$ en H_2SO_4 0,20 M. Ejemplo práctico B: Cultule $[H_1O^*]$, $[HSO_4^-]$, $y [SO_4^{-2}]$ en H_2SO_4 0,020 M.

(Sugerencia: ¿es válido suponer que [HSO₆] | = [H₁O']?)

Un método general para los cálculos de equilibrios en disolución

Supenga que necesitamos determinar la mularidad estequiométrica del $H_2SO_d(aq)$ que se necesita para obtener una disolución con pH = 2,15. Podríamos empezar calculando la concemración del ion hidronio en la disolución: $[H_2O^*] = 10^{-26} = 10^{-2.15} = 7,1 \times 10^{-2}$ M. ¿Qué deberíamos hacer después? No podríamos seguir un método semejante al del Ejemplo 17.6 porque el H_2SO_d no es un ácido monoprático. Tendríamos que utilizar un método como los indicados en los apartados anteriores ¿ Está preguntándose...? de este cupitulo. Sio embargo, hay una alternativa que mercee la pena considerar, alternativa que es muy adecuada para tedo tipo de cálculos de equilibrios en disolución. El método tiene la siguiente estructura.

- Identifique las especies presentes que se encuentren en cualquier cantidad que sea significativa en disolución, excluyendo las meléculas de agua. Considere las concentraciones de estas especies como incógnitas.
- Escriba las ecuaciones en las que estas especies participan. El número de ecuaciones que implican estas especies debe coincidir con el número de incógnitas. Las ecuaciones son de tres tipos.
 - (a) expresiones de constantes de equilibrio
 - (b) equaciones de balances de materia
 - (e) condición de electronestralidad
- 3. Resuelva el sistema de ecuaciones para resolver las incógnitas.

Vamos a aplicar este método a la disulución mercionada de H₂SO₄(aq) en la primera frase de esta sección.

Especies posibles:

Podemos climinar H_1SO_0 porque su ionización es completa en la primera etapa. También podemos climinar OH^+ porque $\{OH^-\}$ es muy pequeña en una disolución *ácida* que tiene un pH=2.15.

Incógnitas:

$$[H_3O^+]$$
, $[HSO_i^-]$, $[SO_i^{(2)}]$, $[M]$ [lamedaridad del $H_2SO_4(aq)$]

689

Podemos eliminar [H_3O^*] porque conocemos su valor a partir de pH=2,15: [H_3O^*] = 0,0071 M. Así, quedan tres incógnitas y necesitamos tres eccaciones.

Ecuaciones:

(a) La expresión de K_a para la ionización ${\rm HSO_4}^- + {\rm H_2O} \Longrightarrow {\rm H_4O}^+ + {\rm SO_4}^{2^+}$ es decir:

$$K_{a_2} = \frac{[H_3O^4][SO_4^{-2}]}{[HSO_4^{-1}]} = 1.1 \times 10^{-2}$$

(b) El balance de materia justifica que la suma de las concentraciones de las especies que contienen azufre debe ser igual a la molaridad estequiométrica del H-SO.(sq).

$$[HSO_{x}^{-1}] + [SO_{x}^{2-}] = xM$$

(c) La condición de neutralidad simplemente verifica que la disolución no tiene carga neta. La suma de las cargas positivas debe ser igual a la suma de las cargas negativas. Podemos sumar estas cargas en unidades mol/litro. Por ejemplo, como hay una carga positiva por cada ion H₃O*, el número de moles por litro de carga positiva es el mismo que el número de mules por litro de H₃O*: 0,0071 M. Multiplicanos [SO₃²] por dos porque cada ion SO₄⁷ lleva dos unidades de carga negativa.

$$|H_0O^*| = |HSO_A^*| + (2 \times |SO_A^{-1}|) = 0.0071$$

Resolución de las ecuaciones:

Resolviendo la cenación (e) para [HSO₄]: [HSO₄] = 0,0071 - 2[SO₄²]. Sustituya este resoludo junto con [H₃O^{*}] = 0,0071, en la cenación (a) y objensa la expresión

$$\frac{0.0071 \times [SO_i^{2^n}]}{0.0071 - 2[SO_i^{2^n}]} = 1.1 \times 10^3$$

Resvelva esta ecuación para obtener $[SO_4^{2-}] = 0.0027$ M. Después sustituya este resultado en la ecuación (e) para obtener $[HSO_3^{-}] = 0.0017$ M. Finalmente, de acuerdo con la ecuación (b), $[HSO_3^{-}] + [SO_3^{-2}] = 0.0044$ M. La molaridad requerida es 0.0044 M de H_2SO_4 .

Comprobación:

Normalmente hay formas de comprebar si una respuesta obtenida por este método es razonable. En este caso, podemos determinar fácilmente el intervalo de pH posible para el H,SO₄ 9,0044 M. Si el ácido se ioniza sólo en la primera etapa, $[H_3O^*] = 0,0044$ M (pH = 2,36); si la segunda etapa de ionización también es completa, $[H_3O^*] = 0,0088$ M (pH = 2,06). El pH observado, 2,15, se encuentra en este intervalo.

El método alternativo señalado aquí es ideal para el cálculo computerizado. Además, como las manipulaciones adicionales necesarias para convertir las concentraciones estequiométricas a actividades pueden incorporarse en los cálculos, las soluciones obtenidas son generalmente más exectas y más rápidas de obtener que las obtenidas por métodos tradicionales.

17.7 Los iones como ácidos y como bases

Hasta este momento, se ha señalado el comportamiento de las moléculas neutras como ácidos (por ejemplo, HCl, HC, H₂O₂, H, PC₄) o como bases (por ejemplo, NH₃, CH₃NH₂). Sin embargo, se ha visto que los iones también pueden actuar como ácidos o como bases. Así, en la segunda y las siguientes etapas de ionización de un ácido polipadúco, en anión actúa como un ácido.

$$H_3PO_4^{-1} + H_2O \iff H_3O^{-1} + HPO_4^{-2}$$
 $K = K_{a_1} = 6.3 \times 10^{-8}$

RECUERDE >

que aurque este método proporciona un camino rúpido para obtener una solución en un cálculo de equilibrio, se pude necesitar más información para llegar a una respuesta sin un esfuerzo excesivo. Por ejemplo, las respuestas a las cuestiones generales propuestas en la Sección 17.5 pueden apuntar la forma de simplificar la solución algebraica. Ahora vámos a ver cómo se poede describir cada una de las siguientes reacciones como ana reacción ácido-base.

$$\begin{array}{ll} NH_1' + H_2O \Longrightarrow NH_1 + H_2O^{+} \\ \text{is the } O \text{ base}(2) & \text{base}(1) \text{ arritable}) \end{array}$$

$$\begin{array}{ll} C_2H_1O_2 + H_2O \Longrightarrow HC_2H_2O_2 + OH \\ \text{base}(1) & \text{base}(2) & \text{base}(2) \end{array} \tag{17.16}$$

En la reneción (17.15), el NH₃ ¹ es un *ácido*, cediendo un protún al agua, una *base*. En ésta resoción se describe el equilibrio mediante la *constante de iunicación ácida* del ion amonio. NH₃ ¹.

$$K_{3} = \frac{[NH_{3}][H_{3}O^{*}]}{[NNL^{*}]} = ?$$
 (17.17)

En la expressón (17.17), dos de los términos de concentración. [NH,] y [NH,] sen los mismos que en la expressón de K_s para el NH, la base conjugada de NH, l. Parece que la K_s para NH, la y K_t para NH, deberían tener alguna relación entre si, y así es. La forma anas fácit de ver esto es multiplicas el numerados y el demonroados de (17.17) par [OH]. El producto [H,O*] \times [OH] jes el producto iónico del agua, K_m , que se muestra en rojo Los otros términos representan la inversa de K_t para NH, El valor obtenido, 5.6×10^{-10} , es el valor de K_s que faltaba en la expressión (17.17).

$$K_0 = \frac{1 (\text{NH}_2 \cdot || 1 (\text$$

El resultado que acabamos de obtener es una consecuencia importante de la teoria de Granted-Lewry.

El producto de las constantes de ionización de un ácido y su base conjugada es igual al producto iónico del agua

$$K_{\kappa}$$
 (ácido) \times K_{κ} (su base conjugada) = K_{κ}
 K_{κ} (base) \times K_{ϵ} (so ácido conjugado) = K_{κ} (17.18)

En la reacción (17.16) el $C_2H_1O_2$ actúa camo base aceptando un protón del agun, un deido. Aquí, el equilibrio se describe mediante la constante de innicación básica del ion acetato. $C_2H_3O_2$, y con la expresión (17.18), podemos evaluar K_1 .

$$K_{\rm b} = \frac{[\rm HC_2H_3O_3][\rm OH~]}{[\rm C.H.O.]} = \frac{K_{\rm w}}{K_{\rm C}(\rm HC.H_3O_3)} = \frac{1.0 \times 10^{-10}}{1.8 \times 10^{-3}} = 5.6 \times 10^{-30}$$

En muchas tablas de constantes de ionización, sólo se incluyen valores de K_n tamo para moléculas noutras como para tones. Los valores de sus conjugados se pueden obtener con la Benación (17.18).

Hidrólisis

Hemás visto que en agua para à $25\,^{\circ}\mathrm{C}$. $[H_{3}O^{+}] = \{011\} = 1.0 \times 10^{-7}\,\mathrm{M}\,\mathrm{y}$ el pH = 2.00. El agua para tiene pH acuto. Cuarda se disucive NaCl en agua a $25\,^{\circ}\mathrm{C}$, se produce la disocración completa en sus ranes Nall y Cl. y el pH de la disolución permanece a 7.00. Se puede representar este hecho con la ecuación

691



▲ FIGURA 17.9 Los fones como àcidos y bases

Cada uma de estas disoluciones. EM contienen el indicador uzul de bromotimol, que tiene los siguientes colores:

pH < 7 pH = 7 pH > 7

(izquienta) (centro) (derecta)
NH₄Cl(ag) es ácida NaCl(ag) es neutra NaC₂H₂O₂ag) es laisice

Cuando se uñade NH₄Cl al agua el pH disminuye por debajo de 7, cunto se muestra en la Figura 17.9. Esto significa que [H,O']>[OH] en la disolución. Debe tener lugar una reacción que produzea H_4O'

La reacción entre NH₂ y H₂O no es sastancialmente diferente a otras reacciones seldo-base. Sin embargo, una reacción entre un ion y el agua, con frecuencia se denomina reacción de hidrólisis. Se dice que el ion emonio se hidroliza (y el ion cloruro no).

Cuando el acetato de sodio se disuelve en agua, el pH aumenta por encima de 7 (via se la Figura V7.9e). Esto significa que en la disolación fOH $J > JH_3O^2J$. Aquí, el ion acetato se hidraliza

No.
$$\pm$$
 H₂O \longrightarrow no bay reacción
 $C_2H_3O_2 \pm H_2O \Longrightarrow HC_2H_3O_2 \pm OH$

El pH de disoluciones salinas

Estamos ahora en disposicion de hacer predicciones *cualitativas* y calculos *cuantactivas* en relación a los valores de pH de las diseleciones acuasas de las sales. Para cualquiera de estos objetivos, observe que la hidrólisis tiene tugar sólamente cuando se produce una reacción química donde se obtiene un ácido débid o una base débid. Son úfiles las siguientes generalizaciones

- Las sales de ácidos fuertes y bases fuertes (por ejemplo, NaCl), no se hidrolican. La disolución tiene pH = 7.
- Las sales de bases fuertes y ácidos débiles (por ejemplo, NaC.H.O.), se hidrálizan pH > 7. (El ariam actúa como una base.)
- Las sales de bases débites y ácidos fuertes (por ejempto, NH₄Cl), se hidrolizan: pH < 7. (El catión actúa como un ácido.)
- La sales de bases débiles y ácidos débiles (por ejemplo, NH,C₂H,O₂), se hidroligan.
 (Los cationes son ácidos y los aniones son bases. Sin embargo, que la disolución sea ácida o básica, depende de los valores relativos de K_n y K_n de los iones.)

EJEMPLO 17.11

Predicciones cauditativas sobre las reacciones de tádrálisis. Indique si las siguientes distituciones son ácidas, básicas o si tionen pH neutro: (a) NaOCl(eq); (b) KCl(eq); (c) NU_cNO₁(eq).

Solución

(a) Los tenes presentes son Na⁴, que no se hidroliza y OCI⁻ que si lo bace. El ion OCI⁻ es la base conjugada del HOCI y torma una diselución básica.

$$OCI^- + H_2O \Longrightarrow HOCI + OH$$

- (b) Les iones K⁺ y Cl⁺ no se hidrolizan. El KCl (eq) es neutro, es decir, pli = 7.
- (e) El ion NH₆¹ se hidroliza però el NO₃⁻ no lo hace (el HNO₃ es un ácido fuerte).

$$NH_3^4 + H_2O \implies NH_3 + H_3O^4$$

En este caso, $[H_3O^*] > \{OH^*\}$, y la disolución es feida.

Ejemplo práctico A: Indique si cada una de las siguientes disoluciones 1,0 M tiene pH fieldo, hásico o neutro: (a) CH₃NH₃*NO₃*(eq); (b) Nal(aq); (c) NaNO₂(eq).

Ejemplo práctico B: Una disolución acuosa que conticae iones H₂PO₂ tiene un pH aproximado de 4,7. Escriba las consciones para das reacciones del H₂PO₂ con agua e indique la reacción que se produce en mayor extensión

EJEMPLO 17:12

Cálculo de las constantes de tentración para las reacciones de hidrólisis. El nitrito de sodio. NaNO₅, y el hencoato de sedio, NaC₁H₂O₅, se utilizan como conservantes atimientarios. Si se comparan disoluciones de estas dos sales con la misma molaridad, ¿cuál tendrá el pli más alto?

Solución

Cada una de estas sustancias es la sal de una base fuerte (NaOH) y un deido débil. Los uniones se ionizur como hases, buciendo que sus disoluciones sean algo básicos.

Nuestro objetivo es determinar los valores de K_{in} ninguno de los cuales está incluído en las tablas de este capítulo. En la Tabla 17.3 se incluyen los valores de K_{in} para los ácislas conjugados. Pedernos utilizar la Ecuación (17.18) para escribir

$$K_5 \det NO_2^- = \frac{K_w}{K_s(HNO_2)} = \frac{I_10 \times 10^{-14}}{7.2 \times 10^{-4}} = I_54 \times 10^{-11}$$

$$K_6 \det C_7 H_5 O_2^- = \frac{K_w}{K_s(HC_7 H_5 O_2)} = \frac{I_10 \times 10^{-14}}{6.3 \times 10^{-5}} = I_56 \times 10^{-10}$$

Vernos que el vator de K_b del $C_3H_3O_3$ es aproximadamente diez, veces maiyor que el vator de K_b del NO_2 . Es de expertar que el ion harzonto se hidrodice en mayor grado que el ion nitrito, dando una disolución con $[OH^*]$ mayor. Una disolución de benzoato de sodio debería ser más hásica y tener un pH rasa elto que una disolución de nitrito de sodio de la misata concentración.

Ejemplo práctico A: Las tasas orgánicas cecaína (p $K_b = 8.41$) y codeína (p $K_b = 7.95$) reaccionan con ácido etorhíctrico para formar sales (de númera semejante a la formación de NH_ACl por la reacción de cocaína, con la misma motaridad, ¿qué discolución tendría el pH más afte: clorhidrato de cocaína, C_{12} H₂₁O₃NH*Cl.?

Ejemplo práctico B: Instigue si to disolución de NH₄Cl(aq) es ácida, básica o nestra y explique el fundamento de su predicción

- ► El símbolo << significa " nucleo menor que".
- ► El valor de x: 2,8 × 10⁻³ es menor que el 1% de 0,500 M, y nuestra hipétesis es válida.

EJEMPLO 17.13

Cálculo del pH de una disolución en la que se produce hidrálisis. El cianaro de sodio es una sustancia extremadamente veneriosa pero tiene aplicaciones muy útiles en la metalurgia del oro y la plata y en el depósito de metales por electrólisis. Las disoluciones acuusas de los cianaros son especialmente peligrosas si se acidifican debido al deprendimiento del gas tóxico cianaro de hidrógeno, HCN(g). Las disoluciones de NaCN(aq), júnica normalmente pH ácido, bósico o neutro? ¿Cual es el pH de una disolución de NaCN(aq) 9,50 M?

Solution

Et ion Na † no se hidroliza pero et ion CN $^{-}$ da lugar a una disolución básica, como se verá a continuación. Llamarros [OU †] $= \kappa$ en la tabla de las concentraciones de las especies presentes en la reacción de hidrólisis.

$$CN^- + H_2O \Longrightarrow HCN + OH^-$$

Para obtener el valor de K_b nocesitamos la Ecuación (17.18).

$$K_b = \frac{K_w}{K_s (HCN)} = \frac{1.0 \times 10^{-54}}{6.2 \times 10^{-15}} = 1.6 \times 10^{-5}$$

Altora podernos volver a los dates de la tabla

$$K_{\rm b} = \frac{[{\rm HCN}][{\rm OH}^{-}]}{[{\rm CN}^{-}]} = \frac{x \cdot x}{0.50 - x} = \frac{x^2}{0.50} - x = 1.6 \times 10^{-5}$$

A continuación, varios a bacer una simplificación que ya se ha utilizado otras veces: $x \approx 0.50$ y $0.50 - x \approx 0.50$.

$$x^4 = 0.50 \times 1.6 \times 10^{-3} = 0.80 \times 10^{-5} = 8.0 \times 10^{-6}$$

 $x = [OH^-] = (8.0 \times 10^{-6})^{1/9} = 2.8 \times 10^{-3}$
 $pOH = -log[OH^-] = -log(2.8 \times 10^{-3}) = 2.55$
 $pOH = [4.00 - pOH = [4.00 - 2.55 = 11.45]$

Ejemplo práctico A: El Huororo de sodio, NaF, se encuentra en la composición de algunas pastas de dientes como agente anticurios. ¿Cuál es el pH del NuF(aq) 0,10 M?

Ejemplo práctico 8: El pli de una disolución acunsa de NaCN se encuentra que es 10,38. ¿Cuál es el valor de [CN] en esta disolución?

17.8 Estructura molecular y carácter ácido-base

Hasta ahora hemos tratado uma serie de espectos de la química ácido-base, tanto cualitativa como cuantitativamente. Todavía no se han contestado algunas cuestiones fundamentales, tales como: ¿por qué el IICl es un ácido fuerte núentras que el HF es un ácido débil?, ¿por qué el ácido acético (CH₂COOH) es un ácido más fuerte que el etanol (CH₂CH₂OH) pero más débil que el ácido cloroacético (CICH₂COOH)?

Estas cuestiones implican la fuerza relativa de los ácidos, y en esta sección se examinará la relación entre la fuerza de los ácidos y las bases, y la estructura molecular.

Fuerza de los ácidos binarios

Como el comportamiento ácido requiere la pérdida de un presón por ruptura de enlace, es de esperar que la fuerza de los ácidos esté relacionada con la energía del enlace. Sin emburgo, es una simplificación excesiva intentar relacionar la acidez de los áxidos binanos HX con la mera ruptura del enlace H—X. En principio, las energías de enlace se basan en la disociación de especies en fase gaseosa y aquí se trata de la disociación de especies en disolución. Sin embargo, parece razonable que cuanto más fuerte sea el enlace H—X, más débil debe ser el ácido y los enlaces fuertes están caracterizados por longitudes de enlace cortas y energías de disociación elevadas. Para los ácidos binarios de Grupo 17, las longitudes de enlace disminiquen y las energías de disociación de enlace aumentan en el siguiente orden

	HI		11Br		HCl		HF
lorgitud de enlace:	160,9	>	141,4	>	127,4	>	91,7 pm
energia de disociación de culace:	297	<	36R	< .	431	<	569 kJ/mol

y la fuerza de los ácidos disminuye en el orden

$$K_a = \underbrace{10^b > 10^3 > 1.3 \times 10^b}_{\text{finally}} > \underbrace{6.6 \times 10^{-4}}_{\text{defit}}$$

Es de esperar que el HF sea un ácido más débil que el resto de los haluros de hidrógeno, pero el que sea mucho más débil siempre se ha considerado una anomalía. La justificación de este comportamiento se centra en la tendencia del HF a formar enlaces de hidrógeno (recuerde la Figura 13.27). Por ejemplo, en el HF(aq) los pares de iones se mantienen juntos mediante fuertes enlaces de hidrógeno, haciendo que la concentración de H₃O* libre no sea tan grande como cabría esperar.

$$HF + H_2O \longrightarrow (F,...H_3O^*) \Longleftrightarrow H_3O^* + F$$
gationed

Cuando se compara la fuerza de los ácidos hinarios de un período, el factor determinante es la polaridad del enlace. Cuanto mayor es la diferencia de electronegatividad (ΔΕΝ) en el enlace H — X, mús potar es dicho enlace. Se podría esperar que la cesión de un H* a una base se produzea más fácilmente desde un enlace potar, donde ya existen las cargas iónicas parciales, que desde un enlace no potar.

CH₄ NH₃ H₂O HF

$$\Delta$$
EN: $0.4 < 0.9 < 1.4 < 1.9$

Los compuestos CH₀ y NH₃ no tienen propiedades ácidas en agua. La acidez del agua es muy limitada ($K_{\rm w}=1.0\times10^{-14}$), y el HF es un ácido de fuerza moderada ($K_{\rm s}=6.6\times10^{-4}$).

Fuerza de los oxoácidos

Para describir la fuerza relativa de los oxoácidos, necesitamos centratnos en la atracción de los electrones del enlace O — H bacia el átomo central. La stracción por los electrones del enlace O — H está favorecida por los siguientes factores: (1) una electronegatividad (EN) alta del átomo central y (2) un número elevado de átomos de O terminales en la molécula del ácido.

Ni la molécula de HOCl si la de HOBr tienen ningún átomo de O terminal. La mayor diferencia entre los des écidos es que el Cl és ligeramente más electroregativo que el Br. Como era de esperar, el HOCl es más ácido que el HOBr.

$$\begin{array}{ll} H - \stackrel{\frown}{\Omega} - \stackrel{\frown}{\Omega} : & H - \stackrel{\frown}{\Omega} - \stackrel{\frown}{Br} : \\ EN_{CT} = 3.0 & EN_{Br} = 2.8 \\ K_{a} = 2.9 \times 10^{-8} & K_{a} = 2.1 \times 10^{-9} \end{array}$$

 El término exoseido se definió en el Capítulo 3. Para comparar la fuerza de los ácidos H₂SO₄ y H₂SO₄, hay que considerar algo más que el átomo central, que es el S en los dos ácidos.

Podríamos esperar que un átomo de O terminal muy electronegativo tienda a atruer electrones de los enlaces O—H, debilitando los enlaces y aumentando la acidez de la motécula. Como el H₂SO₄ tiene dos átomos de O terminales y el H₂SO₃ sólo tiene uno, es de esperar que el efecto de atracción de los electrones sea mayor en el H₂SO₄. Como resultado, el H₂SO₄ debe ser un ácido más fuerte que el H₂SO₃.

Fuerza de los ácidos orgánicos

Terminaremos esta discusión sobre la relación entre la estructura molecular y la fuerza de un ácido con una breve consideración sobre los ácidos orgánicos. Primero considere el caso del etanol y el ácido acético. Ambos tienen un grupo O — H unido a un átomo de carbono, pero el ácido acético es un ácido mucho más fuerte que el etanol.

$$H = 0$$
: $H = 0$: H

Para explicar la gran diferencia en la acidez de estos dos compuestos, podemos decir que la elevada electronegatividad del átomo de O terminal en el ácido acético atrae a los electrones del enlace O—11. El enlace se debilita y cede un protón (H[†]) más fácilmente a la base. El ácido acético es más ácido que el etanel. Hay otra explicación más satisfactoria que se centra en los aniones que se forman en la ionización.

Podemos excribir dos estructuras aceptables para el ion acetato, y estas estructuras indican que cada enlace carbano-oxígeno es un enlace de orden "\(\frac{3}{2}\)" y cada átomo de O lteva "\(\frac{1}{2}\)" de la unidad de carga negativa. En resumen, la unidad de carga negativa de exceso en el CH_COO se dispensa. Esta ordenación reduce la capacidad de los dos átomos de O de univas a un protón y bace que el ion acetato-sea sólamente una base debid de Brainsted-Lowry. Por el contrarão, en el ion etóxido, la unidad de carga negativa se localiza en un único átomo de O. El ion etóxido es una base mucho más fuerte que el ion acetato. Cuanto más fuerte sea la base conjugada, más débil es el ácido correspondiente.

La longiand de la cadena de carbono en un ácido carboxílico tiene poco efecto sobre la fuerza del ácido, como se puede ver comparando el ácido acético y el octanoico.

CH3COOH CH3(CH2)
$$_0$$
COOH stido actrices $K_a = 1.3 \times 10^{-6}$ stido actrices $K_a = 1.3 \times 10^{-6}$

Sin embargo, la fuerza del ácido puede estar may afectada por otros átomos o grupos de átomos sustituidos en la cadena de carbono. Si en el ácido acético, sustituimos uno de los átomos de H unidos a) carbono por un átomo de Cl, el resultado es el ácido cloroacético.

Ct O
| | | |
| H
$$\sim$$
 C \sim C \sim C \sim I
| H
Acido cloroucático
 $K_* = 1.4 \times 10^{-3}$

El átomo de Cl, muy electronegativo, ayuda a atrace los electrones del enlace O — H. Este enlace se debilita, el protón se pierde con más facilidad y este ácido es más fuerte que el ácido aestico. Este efecto disminuye rápidamente cuando atmenta la distancia entre el átomo o grupo atómico sustituido y el enlace O — H en un ácido orgánico.

El Ejemplo 17,14 ilustra algunos de los factores que afectan a la fuerza de los ácidos, discutidos en esta sección.

EJEMPLO 17:14

Identificación de los factores que afectan a la fuerza de los ácidos. Explique cuál es el ácido más fuerte de cada una de las siguientes parejas.

(b) (f):
$$\ddot{G}$$
: \ddot{G}

Solución

- (a) El ácido fosfórico, H₃PO₄, tiene cuatro átomos de O y el ácido HClO₃ tiene tres, pero lo que debernos considerar es el número de átomos de O termuneles, to el número total de átomos de O de la molécula. El HClO₃ tiene des átomos de O terminales y el 11₃PO₄ tiene cuso. Además, el átomo de Ct (EN = 3,0) es mucho más electronegativo que el átomo de P (EN = 2,1). Estos hechos apuntan a que el ácido elédico (II) es el más fuerte de los dos ácidos. (K_a ≈ 5 × 10² para el HClO₃ y K_b = 7,1 × 10⁻³ para el H₃PO₄.)
- (b) El átomo de Cl atras a los electrones más fueriemente cuando está unido directamente al grupo curboxítio. El compuesto (II) (ácido 2-cloropropanoico, K_x = 1,4 × 10⁻²) es un ácido más fuerte que el compuesto (I) (ácido 3-clorupropanoico, K_x = 1,0 × 10⁻⁴).

Ejemplo práctico Ar Explique evál es el ácido más fuerte, HNO3 o HCIO4; CH3FCXOH o CH3BrCCOH.

(Sugerencia: escriba las posibles estructuras de Lewis).

Ejemplo práctico B: Esplique ακέ es el ácido más fuena, Η, PO, ο Η, SO,; CCL, CH, COON ο CCL, FCH, COON-

(Sugerencia: escriba las posibles estructuras de Lewis).

697

El factor fundamental que afecta a la fuerza de una amina como base está relacionado con la capacidad del par solitario de electrones del átomo de N para formar enlace con un protón tomado de un ácido. Cuando un átomo o grupo de átomos más electronegativo que el H sustituye a uno de los átomos de H del NH₃, el grupo negativo retira densidad electrónica del átomo de N. Los electrones del par solitario no pueden formar enlace con un prutón tan fuertemente y la base es más débil. Así, la bromoamina, en la que el átomo de bromo electronegativo está unido al grupo amino (NH₂), es una base más débil que el amontaco.

Las cadenas de hidrocarburos tienen poca capacidad de retirar electrores. Cuando se unen al grupo antino, los valores de pK_0 son comparables a los del amoníaco (en realidad un poco más bajos).

Un efecto adicional de retirada de electrones se observa en las aminas derivadas del anitlo de benceno o estructuras relacionadas. Tales animas se denominan aminas arimáticas. La ciclohexilamina, C_0H_1 , NH_2 , procede del ciclohexano, C_0H_{12} , que es un alcaon de seis carbonos que forma un emillo en logar de una cadena. La anilina, C_0H_3 , NH_2 , procede del benceno, C_0H_6 , que es una molécula con forma de anillo de seis carbonos con insaturación se dice que están desiocatizados. Las siguientes estructuras indican que, en alguna medida, incluso los electrones de los pares solitarios del grupo NH_2 participan en la "dispersión" de los electrones deslocatizados. Las flechas curvas indican el movimiento progresivo de electrones alrededor del anillo.

La retirada de densidad de carga electrónica del grupo NH₂ bace que la antina sea una hase mucho más débil que la cictohexilamina. Los átomos de H entazades a los átomos de garbono del antilo no se muestran en las siguientes estructuras.

La sustitución en la anilina de un útomo de H enfazado at anillo, por un átomo o grupo muy electrorsegativo, hace que se reuse mayor densorád electrónica del grupo NH, seduciendo aón más la tuerza de la base. Además, coanto más próximo esté el sustituyente del anillo del grupo NH, mayor es el efecto.

$$OI - OI$$
 $OI - OI$
 $OI - OI$

17.9 Ácidos y bases de Lewis

En la sección anterior se presentaron las ideas sobre las estructures moleculares de los ácidos y las bases. G. N. Lewis propuso en 1923 una teoria ácido-base estructurante relacionada con el enlace y la estructura. La teoria ácido-base de Lewis no está limitada a reacciones que impliquen H* y OH , sino que extiende los conceptos ácido-base a las reacciones en gases y solidos. Es especialmente importante para describa algunas reacciones entre moléculas orgánicas.

Un ácido de Lewis es una especie (un átema, ion o motécula) que es un aceptar de pares de electrones, y una base de Lewis es una especie que es un dador de pares de electrones. Una tenecion entre un ácido de Lewis (A) y una base de Lewis (B)) conduce a la formación de un enlaco covalente entre ellos. El producto de una reacción ácido base de Lewis se de nomina un adueto (o compresto de adición). La reacción puede representarse como

donde B: A es el aducto. La formación de un entece químico covalente mediante una especie dadora de un par de electrones a otra se denomina *coordinación* y el enlace del ácido y la base de Lewis se denomina *enlace covalente coordinada* (véase la Sección 11.2). En general, para identificar los *acudos* de Lewis, deberíamos basear especies con urbita les vacios que puedan acomodar pares de electrones, y para los *bases* de Lewis, especies con páres de electrones solitarios disponibles para compartir.

Segan estas definiciones, el ion OH , una base de Brunsted-Lowry, también es una base de Lewis debido a la presencia de pares solitarios de electrones sobre el átorno de O. Así también el NH, es una base de Lewis. Por otro lado, el HCl, no es un ácido de Lewis; no es un aceptor de pares de electrones. Sin embargo, pudentes considerar que el HCl produce H' y el 165 H' sí es un ácido de Lewis, ya que forma un enlace cavalente cuordinado con un par de electrones disponible.

Se pedría esperas que son ecidos de Lewis las sustancias con una capa de valencia in completa. Cuando se forma en enlace covalente coordinado con una base de Lewis, se complete el ocieto. Un buen ejemplo del ucteto es la rescción entre el BF₁ y el NH₁.

La reacción de la cal (CaO) con dióxido de azulto es una reacción importante para la reducción de las emisiones de SO₂ de las centrales térmicas de carbón. Esta reacción entre un sólido y un gas prine de manificato que las reacciones ácularbase de Lewis pueden ocurrir en todos los estados de la materia. La flecha reja curva pequeña en la reacción (17.19) sugiere que se reordena un par de electrones en la estructura de Lewis.

$$C_{5}^{2_{1}}: \ddot{\mathbb{Q}}^{2_{2}} + \ddot{\mathbb{Q}}^{2_{3}} \xrightarrow{\ddot{\mathbb{Q}}^{2_{3}}} C_{5}^{2_{3}} \left[\ddot{\mathbb{Q}} - \ddot{\mathbb{Q}}^{2_{3}} \right]^{2_{3}}$$

$$(17.19)$$



Animación sobre la (caria ácido base de Lewis



El enluce en el adueto
H₀N — BF, puede describirse
por el sobaparimento de orbitales
xp² de los àtomos de N y de B
mediante los des electrones
celados por el átomo de N. ►



▲ FIGURA 17.10 La estructura de Lowis de [Al(H₂O)₆]³⁺ y una representación en un modelo de bolas y barras

Una aplicación importante de la teoria ácido-base de Lewis implica la formación de innes complejos. Los iones complejos son iones politatómicos que contienen un ion metálido central al que se unen otros iones o moléculas pequeñas. En disolución acuosa se
forman los iones metálicos hidratados perque el agua acida como una base de Lewis y el
ion metálico como un ácido de Lewis. Los moléculas de agua se unen al ion metálico por
medio de coloces covalentes coordinados. Así, por ejemplo, cuendo se acude AICf, antidis al agua la disclución mentiante se calienta debido al culor desprendido en la formación del ion metálico bidracado [AI(B)O)_C[V(aq) (vecase la Figura 17.10)

La interacción entre el ion metálico y las moléculas de agua es tan fuerte que cuando la sal cristáliza en la disolución, las moléculas de agua cristáliza junto con el ion metálico formando la sal metálica hidratada AICI, 16 III,O. En disolución acunsa, los iones metálicos hidratados pueden actuar como ácidos de Brousted. Por ejemplo, la hidrátis del AIII hidratado viene dada por

$$[Al(H_1O)_b]^{k+} + H_2O \Longleftrightarrow [Al(OH)(H_2O)_b]^{k+} + H_2O$$

El enlace OH en una molécula de agua en el ion metálico hidratado se debilita. La razón es que al formarse el enlace covalente coordinado con el átomo de O del agua, el ion metálico atrae la densidad electrónica hacia el y hace que disminuya la densidad electrónica del enlace OH. Como consecuencia, la molécula de H.O coordinada, puede ceder un H a una molécula H₂O del disoluente (tríase la Figura 17.11). La molécula de H.O que se ha ismizada se convierte en OH i, que permanece unido al Al il La carga del noncomplejo se réduce de $3 \pm a + 2 \pm 1$. La innización del $[Al(H_1O)_n]^{33}$, inedida por el valor de su K_n y que se describe en la Figura 17.12, es fundamentalmente la misma que la del ácido acético $(K_n + 1.74 \times 10^{-3})$. Ontes muchos iones metálicos se hidrolizan, especialmente los iones metálicos de transición. En los próximos capítulos se discutirán estes y otres iones metálicos hidratados que actidan como ácidos.



¿Está preguntándose ...?

¿Por quê los iones Na*(aq) no actúan como ácidos en disolución acuosa?

Si una disolución acuosa de un ion metálico es ácida depende priscipulmente de dos fuctores. El primero es la carga del catión, el segundo es el tamaño del ion. Cuanto mayor es la carga del catión, mayor es la capacidad del ion metilico pum atraer la dencidad electrónico del enface O — H en ma molécula de H₂O a su esfera de hidratación, favereciendo la eliminación de un jen H². Cuanto más pequeño es el catión, más concentrada estará la carga positiva. Por tanto, para una carga positiva dada, cuanto más pequeño es el catión, más ácida es la disolución:

La razón de la carga y el volumen del catión se denomina densidad de carga.

densidad de carga - targa rómasa valumen idaica

Cuanto mayor es la densidad de cargo, más efectivo es el ion metálico aumyendo la densidad electrónica del culace O—H y más úcido es el catión hidratado. Un catión pequeno con una carga positiva muy concentrada es más capaz de atraer la densidad electrónica del enluce O—H que un catión mayor con una carga positiva menos concentrada.

Así, el ion M², pequeño (53 pm de radio fónico) y con una carga elevada, produce disofuciones ácidas, pero el catión Na², que es mayor (99 pm), con una carga de 1+, no unmenta la concentración de H₂O². De techo, ninguno de los cationes del Grupo 1 produce disoluciones de acidez apreciable y sólamente el Be²¹ y los elementos del Grupo 2 son sufricentemente pequeños para que sus disoluciones sean ácidas (pK_n = 5,4).

La lluvia ácida





A la izquierda, una estatua de mármol de George Washington la como se encentraba en 1935. A la desecha, la maria estatua 59 años después. Los efectos de la lluvia acida sún en denses.

El egua pum tiene pH = 7 pero no el agua de fluvia, que es ácida. El pH ratural del agua de fluvia deberia ser aproximadamente 5,6. Sin enburgo, en los últimos años, el agua que en en el pareste de los Estados Unidos tiene un valor medio de 4,5. Se ha encontrado que a veces la fluvia tiene un pH más ácido todavia, y en una cierta ocasión, en 1982, en la costa ceste, el pH de la niebla fue 1,7. Varnos a considerar breventente tanto las fuentes naturales de la acidez del agua de lluvia jorim la contribución de la actividad humana a la fluvia ácida.

El CO₂(g) es un oxido acido. Aunque el R₂CO₅ no puede aistarse, habitualmente se considem que el CO₂ reneciona con el agua pasa formar ácido carbónico. La acidez del agua de fluvia aumenta fundamentalmente debido a la primera innización de este ácido

$$\begin{split} CO_{i}(g) + H_{i}O & \longrightarrow H_{i}CO_{i} \\ H_{i}CO_{i} + H_{i}O & \rightleftharpoons M_{i}O \\ \mathcal{K}_{u_{i}} = 4.4 \times 10^{-7} \end{split}$$



Película solve el dióxido de carbono actuando como ácido en agua



A FIGURA 17.12
Propiedades ácidas de los tenes metálicos hidratados
El color anscribo del indicador azul de bromotimol en ou ou disolución de AL(SO₄) (sup) indica que la disolución es ácida. El pH-metro de una medida mús precisa del pH.

$$\begin{bmatrix} H & H \\ II_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & H \\ OH_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & OH_{2} \\ \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H & OH_{2} & A_{1} & OH_{2} \\ H_{2}O & A_{1} & O$$

$$AI(H_2\Omega)_0^{-3\alpha} + H_2\Omega := [AI(OHX(H_2\Omega)_3]^{2\alpha} + H_3\Omega$$

 \triangleq FIGURA 17.51 Hidrólisis de $[Al(H_2O)_a]^3$ ° producièndose H_2O °. Una métérola de agus no exendinada el múna en pretin de una molécula de agus constinada.

También se pueden formar iones complejos entre intes metálucos de transición y otras bases de Lewis, como el NH., Por ejemplo, el ion Zn' se combina con NH, para formar el ion complejo (Zn/NH, [4]). El ion central Zn' acepta los electrones de la base de Lewis NH, para formar enlaces covalentes coordinados, brego es un acido de Lewis. La el Capitulo 25 se discutirá la aplicación de la teoría ácido base de Lewis a los sones complejos.

EJEMPLO 17.15

Identificación de las deldos y luses de Lecis. De acuerdo con la teoria de Lewis, las dos reacciones siguientes son reacciones acido-base. ¿Qué especie es el 4cido y cuál la base?

(b) OH (sq)
$$+ CO_2(sq) \longrightarrow HCO_4[sq]$$

El agua de lluvia en equilibrio con el CO₂(g) atmosférico a su presión parcial normal de 0,0037 atm, tiene un pH aproximado de 5,6.

En las termentas con relámpagos se forma NO(g) mediante la reacción entre $N_2(g)$ y $O_2(g)$ en el nire a alta temperatura. A continuación el NO(g) se oxida en el nire a $NO_2(g)$ y se forma seido nítrico por la reacción.

$$3 \text{ NO}_2(g) + \text{H}_2\text{O}(l) \longrightarrow 2 \text{ HNO}_3(aq) + \text{NO}(g)$$

Entonces, el ácido nútrico que se produce de forma natural contribuye en alguna medida a la acidez de la lluvia. Sin embargo, es más importante el HiNO₃(eq) que se produce a partir de fuentes artificiales de NO(g), principalmente los procesos de combustión a alta temperatura en el aire, como ecurre en los motores de los antomóviles y en las centrales térmicas. Por ejemplo, en el sur de California, donde los óxidos de nitrógeno están muy implicados en el senog focoquímico, el HNO₃ es la contribución mayoritaria a la lluvia ácida. El ácido nútrico, por término medio, es la causa de aproximadamente la cuarta parte de la seidez de la lluvia ácida.

El SO₂(g) es un constituyente de la atmósfera, pero normalmente sólo en cantilisées de trazas, que se produce fundamientolmente por descomposiciones biológicas y la actividad volcánica. Sin embargo, las fuentes artificiales de SO₂(g) son importantes y crean concentraciones más altas de las normales en muchas zonas. La fuente principal de SO₂ es la combestión de carbón que contiene azufre (hasta el 8% de S) en las centrales de energía eléctrica. Otra fuente es la extracción de algunos metudes a partir de sus menas de sulfure. En la atmósfera, el 5O₂(g) puede oxidarse por varias nutas a SO₂(g) que es el anhídrido ácido del ácido sulfárico. El deido sulfárico es la causa de más de la mitad de la acidez de la fluvia ácida.

Algunos efectos de la lluvia ácido son claramente visibles en las zonas urburas, en particular, en la degradación de las estatuas, monamentos y edificios hechos de arerisea, caliza y mármol. En la India, los contaminantes ácidos del aire procedentes de las plantas industriales de los alrededores amenuzan con destruir el Taj Mahal, fameso mausoleo de mármol con más de 350 años de antigüedad. Aunque los efectos ecológicos más serios son sobre las corrierees y lagos de agua dutee y sobre los bosques. Los peces y otras formas de vida acuárica pueden desaparecer en los lagos ácidos. Para mantener los bosques sanos, el suelo debe proporcionar algunos nutrientes al mismo tiempo que inmoviliza otras especies como el Al³⁺ que interfiere con el ciclo nutricional de los árboles. El agua de lluvis ácida, a menudo elimina algunos nutrientes importantes de suelo y al mismo tiempo libera o moviliza especies no descables del suelo.

Las medidas para reducir las emisiones de SO₂(g) y NC(g) incluyen la utilización de combustibles de bajo contenido en azufre, el control de las temperaturas de combastión para reducir las emisiones de NO(g) e impedir la emisión de gases de escape no permitidos, por diferentes medios.

Solución

- (a) En el BF₃, el átomo de B tiene un orbital vacío y un octoto incompleto. El ion fluoruro tiene un octeto de electrones en la capa exterior, por tanto el BF₃ es el ácido, el acoptor de pares de electrones. El ion F⁺ es el dador de pares de electrones, la base.
- (b) Ya hemos identificado el ion OH como una base de Lewis, de forma que podríamos suponer que es la base y que el CO₂(aq) es el ácido de Lewis. Podemos comprobar que esto es así mediante las siguientes estructuras de Lewis. De la misma manera que para la reacción (17.19), so necesita una redistribación de un par de electrones de uno de los dobles enlares, como indica la flecha roia

$$\mathbf{H} - \ddot{\mathbf{G}} : \underbrace{+ \ddot{\mathbf{G}}}_{\mathbf{G}} \xrightarrow{\ddot{\mathbf{G}}} \left[\mathbf{H} - \ddot{\mathbf{G}} - \dot{\mathbf{G}} \right]_{\mathbf{G}}^{\mathbf{G}}$$

Ejemplo práctico A: Identifique los ácidos y las bases de Lewis en las reseciones

(a)
$$BP_3 + NH_3 \longrightarrow P_3BNH_3$$

(b)
$$Cr^{3+} + 6 H_2O \longrightarrow [Cr(H_2O)_6]^{3+}$$

Ejemplo práctico B: Identifique los ácidos y bases de Lewis en las reacciones

(b)
$$S_BCI_4 + 2CI^- \longrightarrow [S_BCI_5]^{3-}$$

(Sugerancia: escriba las posibles estructuras de Lewis para los reactivos y productos.)

Resumen

La teoría de Bransted-Lowry describe un ácido como un dador de protones y una base como un aceptor de protones. En una reacción ácido-base, dna base torna un protón (H*) de un ácido. En general las reacciones ácido-base son reversibles, pero el equilibrio se desplaza en el sentido desde los ácidos y bases más fuertes hacia sus conjugados más dibities.

En agua pura y en disoluciones acuosas la autoionización tiene lugar en muy pequeña extensión, producióndose iones H_1O^+ y OH -, como indica la constante de equilibrio K_{∞} . Los uérmines pH y pOH se utilizan con frecuencia para indicar las concenuraciones de H_1O^+ y OH - en disolución acuesa. Los deidos fuerres se ionizan por completo en disolución acuesa produciendo H_1O^+ , y las bases fuertes se disocian por completo, produciendo OH - La ionización de los úcidos y las bases débiles es reversible y debe decribirse mediante las constantes de ionización, K_0 y K_0 . En los écidos polipróticos, a cada etapa de ionización se aplican las diferentes constantes K_0 , K_0 , ... En las reacciones de hidrólisis, enue lones y el agua, los tomes reaccionan como ácidos débiles o bases débiles.

Los cálculos que implican los equilibrios de ionización en muchos aspectos son sensejantes a los descritos en el Capítulo 16, aunque son necesarias algunas consideraciones adicionales para los ácidos nolimbicos.

La estructura y la composición molecular son la clave pura saber si una sustancia es úcido, básica o antiprótica. Además, la esmoctura molecular influye en la fuerza de un ácido, debemos considerar los factures que afectan a la fuerza del enface que se debe romper para ceder lores 11º. Para determinar la fuerza de una base, hay que considerar los factores que afectan a la capacidad del par de efectrones para formar enface con un protón.

La teoria ácido base de Lewis considera un ácido como un aceptor de pares de electrones y una base como un dador de pares de electrones. Su mayor utilidad es en las situaciones que no se pueden describir mediame la transferencia de protones, por ejemplo, enlas reacciones que implican gases y sólidos y en las reacciones entre compuestos orgánicos (que se considera en el Capítulo 27).

Ejemplo de recapitulación

A veces las coestiones que resultan más difficiles no requieren cálculos largos, sino únicamente un buen conocimiento de los conceptos implicados. La siguiente cuestión requiere la aplicación de muchas de las ideas examinadas en este capítulo.

Se preparar varies disoluciones acureses. Sin consultar ningmotolità del tento, classifique estas disoluciones en orden de pH ereciente: NaBr 1,0 M, HC₁H₂O₂0,05 M (CH₂COO11), NH₃ 0,05 M, KC₂H₂O₂0,02 M, Ba(OH)₂0,05 M, H₂SO₂0,05 M, Hi 0,10 M, NaOH 0,06 M, NH₄Cl 0,05 M y HC₂H₂ClO₂0,05 M (CH₃CICOOH).

 Establezca el orden buscado. El pH bajo corresponde a disoluciones muy ácidas. La clasificación de las disoluciones de acuendo con el pH creciente significa empezar con la más ácida y seguir hasta la más básica.

2. Para cada disolación, indique si es ácido, básica o nentra y por aut. Por ejempla:

&cida: HC₂H₂O₂0,05 M, H₂SO₂0,05 M, HII 0,10 M, NH₂CI 0,05 M, HC₂H₂CIO₂0,05 M

meetro: NeBr 1.0 M

básica; NH₃0,05 M, KC₂H₃O₂0,02 M, Ba(OH)₂0,05 M, NaOH 0.06 M

3. Clasifique las disoluciones en cada grupo. ¿Cuál es la más ácida, la siguiente más ácida, y axi sucesivamente?

deiale: para el ácido fuerus, HI 0,10 M, [H₃O*] = 0,10 M, En el H₂SO₂ 0,05 M, 0,05 M < [H₃O*] < 0,10 M, parque el H₂SO₄ es

un ácido fuerte en la primera ionización y débil en la segunda. La concentración $[13]0^4$] en $110_211_2C10_20_05$ M ex mayor que en el $110_21_3O_20_05$ M debido al efecto de atracción del áborro de Cl sobre los electrones del enlace 0-11, pero en los des ácidos débiles $[11]_0O^4$] < 0.05 M. La disolución de 111_0O 0.05 M es ácida porque el ion 111_0O 0.05 M es ácida porque el ion 111_0O 0.05 M es ácida porque solo débilmente. Por tanto, los valores relativos de pH para estos cinco ácidos son:

 $\begin{array}{l} {\rm HI\,0,10\,M} < {\rm H_3SO_4\,0,05\,M} < {\rm HC_2H_3ClO_3\,0,05\,M} \\ < {\rm HC_3H_3O_2\,0,05\,M} < {\rm NH_3Cl\,0,05\,M} \end{array}$

neutro; en el NaBr I,0 M, ni el Na† ni el Br - se hidrotizan

báxica: et KC₁H₂O₂ 0.02 M es débilmente básico porque el ion C_2 H₂O₂ se hidroliza. El NH₃ 0.05 M es una base débit pero más básica que el ion acciato. En el NaOH 0.06 M, $|OH^-| = 0.06$ M, pero en el Ba(OH)₂ 0.05 M, $|OH^-| = 2 \times 0.05 = 0.10$ M. Por tanto los valores de pH relativos de las cuatro disolaciones básicas son:

 $KC_4H_3O_2\,0.02\,M \le NH_3\,0.05\,M \le NaOH\,0.06\,M \le Ba(OH)_2\,0.05\,M$

 Cambine les ues grupes de resultados de la etapa 3 en una clasificación final de pH creciente.

 $\begin{array}{l} \textit{Respuesta:} \; HI \; 0,10 \; M < H_2 SO_4 \, 0,05 \; M < HC_2 H_2 CIO_2 \, 0,05 \; M \\ < HC_2 H_3 O_2 \, 0,05 \; M < N H_2 CI \, 0,05 \; M < NaBr \; 1,0 \; M \leq KC_2 H_3 O_2 \\ 0,05 \; M < N H_2 \; 0,05 \; M < NaOH \; 0,06 \; M \leq Ba(OH)_2 \, 0,05 \; M. \\ \end{array}$

Términos clave

aceptur de protones (17.2). ácido conjugado (17.2) ácido de Lewis (17.9). ácido poliprático (17.6) aducto (17.9) unfiprótico 17.2) autolonización (17.3)

base conjugada (17.2). base de Lewis (17.9) constante de junización ácida. K. (17.2) constante de ionización básica, $K_{\rm a}$ (17.2) dador de protones (17.2) hidrólisis (17.7) ion hidronia, H₂O* (17.2).

pH (17.3) pK (17.5) pOH (17.3) porcentaie de ionización (17.5). producto iónico del agua, $K_{\rm w}$ (17.3)

Cuestiones de repaso

1. Defina o explique con sus propias palabras les siguientes términos o símbolos: (a) K_{κ} : (b) pH; (c) p K_{ϵ} : (d) hidzólisis; fet ácido de Lewis.

Describa brevemente cada uno de los siguientes conceptos o procesos: (a) base conjugada; (b) porcentaje de innización de un ácido o base: (c) autoimazación; (d) comportamiento an-

3. Explique las diferencias importantes entre cada par de términos: (a) ácido y base de Bransted-Lowry: (b) [H₃O⁴] y pH; (c) K, para NH_a y K, para NH_a; (d) efecto de nivelación y efecto de atracción de electrones.

4. De acuerdo con la teoría de Brensted-Lowry, ¿cuáles de las signientes especies espera que sean ácidas y cuáles básicas? (a) HNO₂; (b) OCl⁺; (c) NH₂⁺; (d) NH₄⁺; (e) CH₃NH₃⁺.

 Escriba la fórmula de la base conjugada en la reacción de cada. ácido con el agua: (a) HIO₃; (b) C₆H₅COOH; (e) HPO₂²; (d) C.H.NH.

 Calcule [H₂O¹] y [OH] para cada disolución: (a) HNO₁ 0.00165 M; (b) KOH 0.0087 M; (c) Sr(OH): 0.00213 M; (d) HL 5.8 × 10 ° M.

 ¿Cuál es el pH de cada una de las signientes disolaciones? (a) HCI 0.0045 M; (b) HNO₃ 6.14 × 10⁻⁴ M; (c) NaOII $0.00683 \text{ M}; (d) \text{ Ba}(OH), 4.8 \times 10^{-3} \text{ M}.$

 Sin haver cálculos detallados, ¿qué valor espera para [H₁O*]. en H₂SO₄ 0.10 M: 0.05 M, 0.10 M, 0.11 M, 0.20 M? Justifique sti respuesta.

 ¿Cuát es et pH de la displución que se obtiene at mezclar. 24,80 mL de HNO₃ 0,248 M y 15,40 mL de KOH 0,394 M? (Sagarencia: ¿qué resoción dese lugar?, la disolación final ¿es. ácida, básica o recutra?)

 Para una displución de CH₂NH₂(aq) 0.10 M, sólo una de las signientes expresiones es correcta: (1) $[H_3O^4] = 0.10 M;$ (2) [OHT] = 0.10 M; (3) pH < 7; (4) pH < 13. Elija la correctay justilique su respuesta.

11. Una misestra de 625 mL de una disolución acunsa que contiene 0,275 mot de ácido propiónico; HC₁H₃O₂, tiene [H₁O] = 0,00239 M. ¿Cuál es el valor de K, para el úcido propiéni-

 $HC_3H_3O_2 + H_2O \Longrightarrow H_3O^1 + C_3H_3O_2$

12. Para la ionización de ácido terilacético,

$$HC_3H_5O_2 + H_5O \iff H_5O^4 + C_5H_5O_2^7$$

 $K_3 = 4.9 \times 10^{15}$

(a) /Cuál es la [C₂H₂O₂] en HC₂H₂O₂ 0,186 M?

(b) ¿Cu/il es el pH de HC,H,D, D,121 M?

13. ¿Qué masa de ácido benzoico. HC₇H₂O₂ se debe disolver én 350,0 mL de agua para obtener una disolución con un pH = 2,85?

$$HC_1H_3D_2 + H_2O \implies H_3O' + C_1H_3O_2$$

 $K_2 = 6.3 \times 10^{15}$

14. ¿Cuál debe ser la molaridad de una disolución acuosa de trimetilamina, $(CH_1)_{i}N$ si su pH = 11,12?

$$(CH_3)_3N + H_2O \iff (CH_3)_3NH^3 + OH$$

 $K_1 = 6.3 \times 10^{-5}$

15. Para H₂CO₁ 0,045 M; un ácido diprético débit, calcute: (a) [11,0°], (b) [HCO₁], y (c) [CO₁²⁻]. Utilize los dates de la Tabla 17.4 que sean necesarios.

 Camplete las siguientes equaciones en los casos en los que se produzca una reacción de hidrólisis. Indique los casos en los que no se produce reacción.

(a) $NH_1'(aq) + NO_1'(aq) + H_2O \longrightarrow$

(b) $Na^{+}(aq) + NO_{2}^{-}(aq) + H_{2}O^{-}$

(c) $K^*(aq) + C_2H_3O_2^*(aq) + H_2O \longrightarrow$

(d) $K^{4}(aq) + Cl^{2}(aq) + Nq^{4}(aq) + l^{2}(aq) + H_{2}O \longrightarrow$ (e) C,H,NH, '(sq) + Cl'(sq) + H₂O → ·

 Calcule et pH de una disclución acuosa de NH₂Cl 1,68 M. $K_a = 5.6 \times 10^{-10}$ $NH_{i}^{+} + H_{i}O \rightleftharpoons H_{i}O_{i} + NH_{i}$

18. A partir de los datos de la Tabla 17.3, calcule el valor de (a) K., para C_sH_sNH*; (b) K_b para CHO₂*; (c) K_b para C_bH_sO*.

19. Calcule et pH de NaC₂H₂C(O₂ 2,05 M, Utilice los datos de la Tabla 17.3 quando sea necesario.

20. Explique per qué el ácido triclomacético, CCI3COOH, es un ácido más fuerte que el ácido acético, CH₂COOH.

21. De los signientes pures de ácidos, ¿cuál es el ácido más fuerte? Justifique su respuesta, (a) HBr o HI; (b) HOCIO o HOBr; (c) I/OCH/CH/COOH o CH/CH/CCI/COOH.

22. Indique si cada una de las siguientes especies es un ácido o una base de Lewis. (a) OH; (b) (C₂H₁)₂B; (c) CH₂NH₃.

23. Les des rescriones signientes son del tipo àcido-base de Lewis. ¿Cuál de los reactivos es el ácido y cuál es la base? Justifique la respuesta.

(a) $SO_5 + H_2O \longrightarrow H_2SO_6$

(b) $Z_{n}(OH)_{n}(s) + 2OHT(ag) \longrightarrow iZ_{n}(OH)_{n}|^{2}(ag)$

 Indique cuál de las siguientes disoluciones acuosas 0,10 M tiene et pH más alto y cuál el más bajo. Justifique su razonamiento, (a) NH₂Cl₂ (b) NH₂, (c) NaC₂H₂O₂, (d) KCl₂

Ejercicios

Teoría de Brønsted-Lowry de los ácidos y bases

- 25. Para cada una de las siguientes reacciones, identifique los écidos y bases implicados en las reacciones directa e
 - (a) HOBr + H₂O ⇐⇒⇒ OBr + H₂O'
 - (b) HSO₄⁻ + H₂O ⇒ SO₄³⁻ + H₂O³
 - (c) HS + H₂O === 11₂S + OH
 - (d) $C_6H_5NH_3^{-1} + OH^- \Longrightarrow C_6H_5NH_2 + H_2O$
- 26. ¿Cuiles de les siguientes especies son unfipréttens en disolución seuosa? Para enda especie anfigrética, escriba desecuaciones representativas, una donde actúe como ácido y coracomo base: OHT, NH₂+, H₂O, HST, NO₂T, HCO₃T, HBr
- 27. ¿Con cuál de las siguientes bases se producitá la disociación completa del ácido acético, HC₂H₂O₂, (reacción hacia la derecha); (1) H₂O; (2) NH₂; (3) CF; (4) NO₃⁻²? Justifique su respuésia.

Addos fuertes, bases fuertes y pH

- 31. Calcule el valor de [H₂O*] y el pH de una disolución saturada de Ba(OH)2(aq) que contiene 3.9 g de Ba(OH)2 · B H2O en 100 mL de disolución.
- 32. Une disolución acuesa saturada de Ca(OH)2, tiene un pH de 12,35. ¿Coát es la solubilidad del Ca(OH), expresoda en milieramos por 100 mL de disolución?
- 33. ¿Qué valor tiene [H₂O⁺] en una disoloción que se obtiene al displyer 205 mL de HCl(g), medidos a 23 °C y 751 mm Hg. en 4,25 L de disolución acrusa?
- 34. ¿Cuái es pH de una disolución que se obtiene al diluir 125 mL. de NaOH 0,606 M con agua basta 15,0 L?
- 35. ¿Cuámos militiros de HCI(aq) concentrado del 36 %, en masa, de HCl ($d = 1.18 \, g/mL$), se necesitan para obtener 12.5 L de una disolución de pH = 2.107
- ¿Quántos milifitros de una disolución de KOH(aq) del 15 % en. masa (d = 1.14 g/mL) se necesitan para obtener 25.0 L de una disolución de pH = 11,557

- 28. Represente la autoionización de los siguientes disolventes líquidos, de forma semejante a la Ecuación (17.6); (a) NH₁; (b) HF; (c) CH₂OH; (d) HC₂H₃O₂; (e) H₂SO₄.
- 29. Con ayuda de la Tabla 17.1, indique el sentido (directo o javerso) que esté favorecido en cada una de las signientes. reacciones solde-base.
 - (a) $NH_1^7 + OH^7 \iff H_2O + NH_3$
 - (b) $18SO_4^- + NO_3^- \implies 11NO_3 + SO_3^2$
 - (c) $CH_3OH + C_2H_3O_2^- \implies HC_3H_3O_2 + CH_3O^-$
- 30. Con ayuda de la Tabla 17.1 judique el sentido (directo o inverso) que esté favorecido en cada una de las siguientes respoisses soids less.
 - (a) $HC_2H_3O_2 + CO_3^{3+} \implies HCO_3^{-} + C_2H_3O_3^{-}$

 - (b) $\text{HNO}_2 + \text{ClO}_4^- \implies \text{HClO}_4 + \text{NO}_2^-$ (c) $\text{H}_2\text{CO}_3 + \text{CO}_3^{2-} \implies \text{HCO}_3^- + \text{HCO}_3$
- ¿Qué volumen de HCl(ag) 6,15 M se necesita para neutrolizar. exactamente 1,25 L de NH₂(aq) 0,265 M?
- $NH_3(aq) + H_3O^+(aq) \longrightarrow NH_4^+(aq) + H_2O$ 38. Se disuelve en agua un volumen de 28,2 L de HCl(g), medido a 742 men Hg y 25,0 °C. ¿Qué volumen de NH₁(g), medido a 762 mm Hg y 21.0 °C, debe ser absorbido por la disolución anterior para neutralizar el HCI? (Sugerencia: ¿jufluye el volumen de disolución?)
- 39. Se mezetan 50,00 int. de Hitaq) 0,0155 M con 75,00 int. de KOH(aq) 0,0106 M. ¿Cuát es el pH de la disoloción final?
- 40. Se mezetan 25,00 mL de una disolución de HNO₃(eq) con un pH de 2,12 con 25,00 mL de una disolución de KOH(ug) con un pH de 12.65. ¿Cuál es el pH de la disolución final?

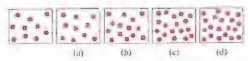
Acidos débites, bases débites y pH (Utilies las dans de la Tabla 17.3 cuardo sea necesorio.)

- Cuáles sen [H₂O*] y el pH una disolución de HNO₂ 0.143 M?
- Cuáles son [11,0*] y el pH una disotución de C₂H₂N11, 0.085 M?
- 43. El ácido fluomacético se encuentra en el "gifbhaar", una de las plantas más venenosas conocidas. Una disolución 0,318 M de este seldo tiene un pH \approx 1,56. Calcule K_a para el seldo [[បុរុសមនុស្សនៅនិងមិន។<u>.</u>
 - CH₂FCOOH(aq) + H₂O ===
 - $H_3O^+(aq) + CH_3FCOO^-(aq)$
- El ácido caprácio. HC_aH_aO₂, que se encuentra en pequeñas. cantidades en los cocos, y aceites de palma, se utiliza en la fabriopción de sabores artifictales. Una disolución acuosa saturada de este ácido, contiene 11 g/L y tiene pH = 2.94. Calcule K. paga esse ácido.
 - $HC_6H_{13}O_2 + H_2O \Longrightarrow H_3O^* + C_6H_{11}O_2^*$
- 45. ¿Cuáles son [H₂O*], [OH*], pH, y pOH para una disolución de HCHO₃ 0.55 M?
- 46. ¿Cuáles son [1],O*), [OH*], pH, y pOH para una disolución de CH₂NH₂ 0,386 M?

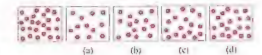
- 47. En un manual de datos se encuentra que la solubilidad de la I-nafillamina, C_DH₂NH₂, una sestanção utilizada en la fabricación de colomotes, es 1 g por 500 g de 11,0, ¿Cuát es el pH aproximado de una disolución acunsa saturada de 1-nafillamina? $C_{10}H_2NH_2 + H_2O \rightleftharpoons C_{10}H_2NH_2^4 + OH^4$
- Una disolución acuosa saturada de n-nitrotimol, HOC, H₂NO₂ tiene un pH = 4,53. ¿ Cuái es la solubilidad del o-nitrofenul en agua, expresada en gramos por litro?
 - $HOC_4H_4NO_2 + H_2O \Longrightarrow H_4O^* + {}^*OC_6H_4NO_2$ $pK_{\bullet} = 7.23$
- 49. Un vinagre tiene el 5,7 %, en masa, de ácido acético, HC₂H₁O₂. ¿Qué masa de este vinagre debe diluirse en agua para obtener 0,750 L de una disolución con pH = 4,527
- **50.** Una disolución de amonfaco de uso doméstico (d=0.97 g/mL)tiene el 6,8 %, en masa, de NH, ¿Cuántos milititos de esta displución deben diluirse con agua para obtener 625 mL de una disolución con pH ≈ 11,557

- 81. Una muestra de 275 ml., de vapor en equilibrio con 1-parpilamina a 25.0 °C, se extrae y se disuelve en 0,500 L de 11.0. Para la 1-pariphiarina, pK_b = 3,43 y la p.s. = 316 'forr. (a) :Cuál es el pli de la disotución acuosa?
 - (a) ¿Cuar es el pir de la disaction actional.

 (b) ¿Cuártius mig de NaOH disactio en 0,50 L de agua dan el mismo al 1?
- 52. En un manual de datos se encuentra un valor de 9.5 para et pK, de la quiroteina. C.H.N. una base débil utilizada como conservante de piezas anatómicas y en la fabricación de colorantes. Otro manual de datos indica que la solubilidad de la quinoleina en agua a 25 °C es 0.6 g/100 mL. Utilice esta información para calcular el pH de una disolución saturada de outrotesta en anua.
- 5.1. El esquema de la izquierda representa [El,O] presente en una disolución de úcido acético de mutaridad M. Si se duplica la molaridad de la disolución, ¿cruil de los esquemas de la derecha representa mejor el resultado de la disolución?



54. El esquema de la izquierda representa [OH] presente en una disolución de amontaco de profunidad M. Si la disolución se diluye a la mitad. ¿cual de los esquemas de la derecha representa mejor el resultado de la disolución?



Grado de ionización

 ¿Cuál es (u) el grado de tonización y (b) el porcentaje de innización del ácido propiánico en ena disalución de HC₂H₃O₂ 0.45 M?

$$HC_3H_3O_3 + H_3O \iff H_3O' + C_3H_3O_3$$

 $nK_1 = 4.89$

- ¿Cuál es (a) el grado de ionización y (b) el porcentaje de ionización de la cultamina. C. H.NH., en una disolución accessa 0.85 547
- ¿Cuál debe ser la motaridad de una disolución actuva de NH, si está ionizada en un 4,2 %?
- ¿Cuál debe ser la molaridad de una dissolución de ácido avético si tiene el mismo porcentaje de ionización que el HC₁H₂O₂ (),R\0 M (ácado prepiónico, K_a = 1.3 × 10⁻⁵?
- Continuando con las difuciones descritas en el Ejemplo 17.8. ¿esde esperar que el purcentaje de ionización de una disulución de HC 41,0, 0,000 M sea el 13 % y el de una disulución de HC 41,0, 0,000 M el 42 % Justifique su respuesta.
- 60. ¿Cuál es (a) el grado de disociación y (b) el percentaje de nonzación del ácido metogracético en una disoftetión de FIC./Cl.O. 0.035 M?

$$HC_1CI_1O_2 \vdash H_2O \Longrightarrow H_2O \Rightarrow C_1CI_2O_2$$

 $DK_2 = 0.52$

Acidos polipróticos (Millide las danos de la Tabla 17.4 cuando sea recesario.)

- 61. Explique por qué el valur de $|PO_a|^2$ | en H_1PO_3 LOS Mino es simplemente $\frac{1}{2}|H_2O'|$ i sino mucho menor que $\frac{1}{2}|H_2O'|$ L
- 62: Los refresciis de cola tionen un contenido en ácido fosfórico que se describe como "desde 0,057 a 0,084 % de ácido fosfórico del 25 % co masa". Estima el intervalo de pH en las bebidas de cola correspondientes a este intervalo de contenido de 11,90.
- Calcute (H₁O'), (HS'), y [S'] pero las signientes disoluciones de H₂S(aq): (a) 0,075 M H₂S: (b) 0.0050 M H₂S: te) 1,0 × 10⁻⁶ M H₂S.
- 64. Calcule [H,O'], [HSO, L, y [SO,²⁺] on (a) H₂SO₂0,75 M; (b) M H₂SO₁0,075; (c) H₂SO₂7.5 × 10 ⁴ M. (Sugernaria: comparable for supposition que Fago.)
- 65. El ácido adipido, HOOC(CH₂), COOH, se encuerona entre los 50 productos químicos más fabricados en EE UU, (casi un mittón de toncladas anuales). Su principal aplicación es la fabricación de nylon. Es un deido diprohiero que tiese K₃, = 3.9 × 10⁻³ y K₃, = 3.0 × 10⁻³. Una disolución saturada de ácido adipico es aproximadamente 0,10 M en HOOC(CH₂), COOH. Calcule la concentración de cada una de las especies iónicas en esta disolución.
- La quinina, un fármoco contra el paludismo, C. H.; O.N., es una base diprótica y su solubilidad en agua es 1.00 g/1900 un. de disolución.
- (a) Escriba las equaciones para las equilibrios de iunización correspondientes a $pK_{\rm b_1}=0.0$ y $pK_{\rm b_2}=9.8$.
- (b) ¿Cuá) és el pH de la disolución acuesa saturada de quintra?

Los lones como ácidos y bases (hidrólisis)

- 67. Indique si una disolución de cada una de las siguientes sales es ácida, básica o neutro: (a) BCl; (b) KF; (c) NaNO₁; (d) CagOCl₁, (e) NILNO
- Clasifique las signiemes disoluciones de concentración 0.010 M en orden de p11 crecione: NH₂(aq), HNO₂(aq), NaNO₂(aq), HC.H.O₂(aq), NaOH(aq), NH₂C₁H₃O₂(aq), NH₂ClO₂(aq)
- 69. ¡Cuál es el pH de una disotación acrosa de NaOCI 0.089 M?
- ¿Cuál es el p11 de ma disolución acussa de N11,C1 0.123 M?
- Plácido sórbico, 400,11,02 (pK) = 4,77), se emplea mucho en la industria alimentaria como conservante. Per ejemplo, sis sal de penssio (sorbato de perasio) se añade al queso para evitar la formación de mobres, ¿Cual es el pH de una disolución de RC.41.04 app 0.37 M²

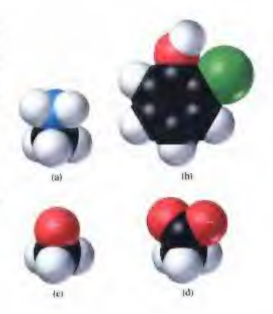
- La preidma, C.H.N tp.K. = 8.82), rescesana con HCL formándose uma sal, et clacuro de piridinto. Escriba la ecuación ténica para la ledafitisis del inn piridinto, y calcule el pH de una disolución de C.H.NH 'CL (ag) II.0482 M
- Escriba dos ecuaciones para cada uno de los sigurentes tones, una para sa ionización como acido y otra como base: (a) HSO₃;
 (b) ES: (c) HPO₃. Después, milice los datos de la Tabla 17.4
- para predecir si los disoluciones de cada ion son ácidas, básicas o centros.
- 74. Se desea obtener una disoltición accussa de pH = 8,65 disolviendo una de las sigurentes sales en agua, ¿Cuál de estas sales se debe utilizar y con que molaridad? (a) NH₃CI; (b) KHSO₃; (c) KNO₇; (d) NaNO₁

Estructura molecular y carácter ácido-base

- Indique cuál es el ácido más fuerte (a) HClO₃ o HClO₄;
 (b) H₂CO₃ o HNO₂; (c) H₂SiO₃ o H₂PO₂. Justifique sa resmuesta.
- Indique cuát de los siguientes ácidos es el más débrt y aporte las razones de su elección: HIBr; CH₂CICOOH; CH₂CICOOH; CH₂PCIR, COOH; CLECOOH
- Entre las signientes bases, seleccione la que tiene el valor de K₀ más pequeño y la que tiene el valor mayor e indique las razones de su elección.

(e) CH/CH/CH/NH (ii) N=>CCH/NH/

78. A partir de los modelos compactos que se muestran a contimuzción, escriba la fórmula de la especie más ácida y más pásica e indique las razones de su elección.



Teoria de ácidos y bases de Lewis

- Las tres reacciones siguientes son del tipo ácido-base de acuerdo em la teoria de Lewis. Escriba las esacuetaras de Lewis e identifique el ácido y la base en cada reacción.
 - (a) $B(OH)_1 + OH \longrightarrow [B(OH)_4]$
 - (b) $N_2H_4 + H_1O' \longrightarrow N_2H_5'' + H_2O$
 - (e) $\{C_3H_4\}_5O + BF_4 \longrightarrow \{C_3H_4\}_5OBF_4$
- 80. fil CO₂(g) se puede eliminar de los espacios cernalos (como una nave espacial) haciendo que reaccione con un hidróxido de un metal alcalino. Dennieste que es una reacción ácidobase de Lewis. Por ejemplo.

$$CO_3(g) + LiOH(s) \longrightarrow LiHCO_3(s)$$

81. El sólido motecular (¿(s) seão es bigeramente soluble en agua peru se disuelve mucho más en una disolución acuosa de El porque se forma el onión (). Escriba una ecusción para la formación del anión (), e indique el ácido y la base de Levas.

- 82. Las siguientes reacciones producen ácidos muy fuertes:
 - HE + ShFa -- HShFa

(ácido hexafluoreantipainico denonunado "superácido") $\Pi F + BF_3 \longrightarrow \Pi BF_4$ (ácido tetralluorabicco)

- (a) Identifique los ácidos y bases de Lewis.
- (b) ¿A qué átomo está arádo el átomo de 11 en cada ácido?
 (c) Túbice las estructuras de Lewis para hacer un diagrama de la siguiçade reacción de la misma forma que la reacción 17.19

$$H_2O + SO_3 \longrightarrow H_2SO_4$$

Identifique el ácido y la base de Lowis.

 Unitee las extructuras de Lewis para hacer un diagrama de la siguiente resceión de la misma forma que la resceión 17.19

$$2 NH_1 + Ag^* \longrightarrow [Ag(NH_1)_2]^*$$

Identifique el ácido y la base de Lewis.

707

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 86. La recena de Brunnted-Lovery puede aplicarse a las rescriones ácido base en disolventes no acurrios. En los disolventes no acurrios. En los disolventes no acurrios. En los disolventes no acurrios. In ficenza reliniva de los ácidos y bases puede ser diferente de la que tienen en disolución acurrio. Indique si cada uma de las siguientes especies es ácido, básico o onfipródica en ácido acédico (figuido puro como disolvente, FIC/H₂O₂, (n) C-H₂O₃; (b) H₂O; (c) HC₂H₂O₃; (d) HClO₃ (Sopreporte: utilize la Tobla 17.1).
- 46. El pH de una disolución saturada de SrtOH)-trap es 13.12. Unaquestra de 10.0 mL de esta disolución saturada se diluye hasia 250,0 mL en un matria, afonada. Una questra de 10.0 mL de la disolución diluida se transfere a en vaso y se aixade un poen de agua. La disolución resultante recesita 25.1 mL de disolución de HCT para su valoración. ¿Ceál es la molaridad de esta disolución de HCT.
- En la siguiente escala de pH, se encuentran marcados vanos valures aproximados de pH



Algunas de las siguientes disoluciones pueden ajustarse nuno de los valores aproximados de pH marcados en la escala, pero otros no. Identifique las disoluciones que pueden ajustarse a un valor de pH e indique este valor. Identifique las disoluciones que no pueden ajustarse y justifique purqué no es posible. (a) H-SO, 0.010 M; (b) NH₁Cl 4.0 M; (c) K1 0.050 M; (d) CH₁NH₁ 0.0020 M; (e) NaOCI I₁0M; (f) C₁1I₁OH 0.10 M; (g) HOCH 0.10 M; (h) HC-H₂ClO₂ 0.050 M; (l) HCHO₂ 0.050 M.

- 88. Demuestre que cuando la conventración [11,0] [se reduce a la mitad de su vulor original, el pH de la disolución aumento en 0.30 unidades, independientemente del velor teixial del pH. ¿Es cierto también que cuando una disolución se diluye basta la mitad de su concentración original, el pH aumenta en 0,3 unidades? Justifique su respuesta.
- 89. Explique por qué en un ácido fuerte, la [H₂O^{*}] se duplica, cuanda la concentración total del acido se huce el duble, patentas que en un acido debil, la [H₂O^{*}] de la dissolución aumento sólo en un factor de √2.
- Utilice los datos del Apéndice D pera determinar si el producto iónico del ugua. K_n, numerita, disminuye o permanece invariable al consentar la temperatura.
- El ácido vinitacético 0,0000 M tiene un punto de cengelación de = 0,096 °C. A partir de este dato, determine K, para este acres.

$$HC_0H_0O_2 + H_0O \iff H_0O' * C_0H_0O_2 \qquad K_n = 7$$

- 92. Se recesita preparar una muestra de 100,0 ml. de una disolución con un pH de 5,50 disolviendo la camidad adecuada de wildo en agua de pH = 7,00. ¿Coal de los siguientes solutos debe utilizar y en qué cantidad? Justifique su respuesto. (a) NH,(aq) 15 M.; (b) HCH, aq) 12 M.; (c) NH,Cl(s); (d) ácido acético glacial (puro), HC,H,O.
- Determize el ptt de (a) HCN L0 × I0 ° M y (b) C, H, NH, L0 × I0 ° M (anilina).
- La solutifidad del CO₂(g) en agua a 25 °C y hajo una presión de CO₂(g) de 1 ann. es 1,45 g CO₂/L. El nire contiene

- 0.037%, en volumen, de CO $_2$. Con esta información y con los dates de la Tobia 17.4, demiestre que el agua de tiuvia saturada con CO $_2$ tiene un ph 1=5.6 (descrito en el apartado Atención a..., como el pf l'homnal" del agua de liuvia:
- [Sugarencia: recuerde la ley de Henry, ¿Cual es la préxión parcial del $CO_2(g)$ en el ume^{g}]
- 95. Es posible escribir ecuaciones sencillas que relacionen el ph. pk. y las melaridades (M) de varias disoluciones. A continuación se muestran ues ecuaciones.

Acido débil: pH =
$$\frac{1}{2}$$
 pK_s - $\frac{1}{2}$ fog M

Base deltit: pff = 14.00 =
$$\frac{1}{2}$$
 p $K_b = \frac{1}{2} \log M$

Sal de ácido deladigados

y betse fugite:

$$pH = 14.00 - \frac{1}{2} pK_z + \frac{1}{2} pK_z + \frac{1}{2} \log M$$

- (a) Deduzce estas tres ecuaciones y señale las simplificaciones mulicadas.
- (b) Utilize estas écuaciones paro calcular el pH de HC, H, O, (ar) 0.10 M; NH, (aq. 0.10 M y NaC, H, O., 0.10 M. Compruebe que las economes dan tos resultados correctos calculando estos valores de pH de la forma balstuad.
- En un manual de datos se encuentra la siguiente fórmula porte et porcentaje de ionización de un úcido débil.

$$\% \text{ ionizedu} = \frac{160}{1 + 10^{-6}}$$

- (a) Obrenga esta ecuación. ¿Que supuestos debe hacer para obtenerla?
- (h) Utilice la ecuación para calcular el porcentaje de tentanción de una disolución de ácido fórmico, HCOOH(ag), con un att de 2.50.
- (c) Una disolución de deido prepiónico 0,150 M tiene un pH de 2,85. ¿Cuál es el valor de K, para este árido?

$$HC_3H_3O_3 + H_3O_4 \Longrightarrow H_3O'_1 + C_3H_3O_3 \qquad K_3 = 7$$

- 97. La siguiente generalización se aplica a exededos con la fermula EO_m(OH),, donde E es el átomo central: Si m = 0, K₃ ≈ 10⁻⁷; si m = 1 K₃ ≈ 10⁻²; si m = 2, K₄ es grande; y si m = 3, K₅ es may grande.
 - (a) Demonstre que esta generalización funciona ham para los osoáridos del claso; HOCL, p $K_a=7.52$; HOCLO, p $K_a=1.92$; HOCLO, p $K_a=-3$; HOCLO,; p $K_a=-8$
 - (b) Estime et valor de K_a para el H₂AsO₄.
 - (e) Escriba una estructura de Lewis pera el ácido hipofosforoso, ILPO₃, para el que pK, « 1,1,
- 98. El ácido oxálico es un ácido diprático desál. HODCCOOH. y tiene pK₀ = 1,25 y pK₀ = 1,81. Un ácido diprático relacionado con él, el ácido subérico. HODCCCH₁)₂COOH tiene pK₀ = 4,21 y pK₀ = 5,40. Preponga una razon aceptable por la que la diferencia entre pK₀, y pK₀, es nuelto mayor para el ácido exálico que para el ácido subérico.

99. A continuación se muestra una forma de demostrar la validez de la afirmación hecha en la Sección 17.6 sobre las tres ideas etave en las que se basa la icolización de las seidos polipróticos. Determine el pl1 de una disolución de ácido succinico 0,100 M de dos formas: primero supuniendo que los icones H₂O³ se producen sólto en la primera etapa de ionización y después supuniendo que parte de los lones H₂O³ se producen también en la segunda etapa de junización. Compore los resultados y disenta su significado.

$$H_5C_4H_4O_4 + H_2O \Longrightarrow H_3O^3 + H_5C_4H_4O_4 K_{34} = 6.2 \times 10^{-5} HC_4H_4O_4^- + H_2O \Longrightarrow H_3O^3 + C_4H_4O_4^{-1} K_{15} = 2.3 \times 10^{-6}$$

100. ¿Qué mara de ácido acérico, HC₂H₃O₂, debe disolverse por ligro de disolución acroso para que la disolución tenga el

- mismo punto de congelación que una disolución de ácido characterico, HC₂H₂ClO₂ 0,150 M?
- 101. ¿Cuál es el pH de una disolución que es 0,68 M en II₂SO₆ y 1,5 M en HCHO₃ (ácido fórmico)?
- 192. Una displación acuosa de dos ácidos débiles tiene una mularidad estequiométrico. M en cada ácido. Si el valor de K, para un ácido es dos veces mayor que el del otro, demuestreque el pH de la disolación viene dado pur la ecuación pH = -1/2 log 3M K_s. Como supuestos de simplificáción unitie los criterios establecistos en la Sección 17.5.
- 103. Utilice el concepto de orbitales hibridos para describir el enlace en los ácidos fuertes dados en el Ejercicio 82.
- 104. El ácido fosforoso se incluye en el Apéndice D como un ácido diprótico. Proponga una estructura de Lewis para el ácido fesforoso que sea consistente con este becho.

Problemas de seminario

- 105. El ácido maléico es un compuesto de carbeno, hidrógeno y extgeno, taitizado en el teñido y acabado de tejidos y como conservante de acestes y grasas. En el apólisis de los pueductos de la combustión, una muestra de 1,084 g de ácido maléico produce 1,500 g de CO₁ y 1),327 g de H₂O. En un experimento de descrisso del punto de congelación, una matestra de 0.615 g de ácido maléico se disuelve en 25.10 g de ácido acético glacial, CH₂COOH(I) y el pento de congelación desciende en 0,82 °C. El ácido acético tiene una onessante de descenso del parto de congetación $K_1 = 3.90$ °C m^{-1} y es un disolvente donde el seido maléiro sa se ioniza. En una valoración, una muestra de 0,4250 g de ácido maléico se dispelve on agua y necesita 34,03 ml. de KOH 0.2152 M (sura su neutralización crempleta. El pH de una muestra de 0,215 g de ácido multico dispelsa en agua hasta 50,00 ml, de disolución, es 1,80.
 - (a) Determine las fórmulas empírica y molecular del Seido maléico.
 - (Sigerencia: ¿qué experimento o experimentos propoxeitoranles datos necesarjos?)
 - (b) Utilice les resultates del apartado (a) y los dates de la valoración para volver a escribir la fórmula molecular que refleje el mimero de átomos de H ionizables en la molécula.
 - (c) Ya que el átomo o los átomos de H tonizables están asociados con el grupo o grupos carboxilo, escriba la fórmula escrucinal condensada aceptable para el ácido maléico.
 - (d) Determine la constante o constantes de iunización del ácido maléico. Si los datos suministrados no son suficientes, judique los datos adicionales que necesita.
 - (e) Calculo el pH de una disolución acuosa de écido maléico

- 0.0500 M. Indaque los supoestes recesarios para el cálculo.
 106. En el Ejemplo 17.7, en lugar de militar la fórmula cuadrática para resulver la ecuación de segundo grado, podriarres haber hecho lo siguiente: sustituir el valor obtenido según la primera aproximación, x = 0.0010, en el denominador de la ecuación cuadrática, es decir, milizar (0.00250 = 0.0010) como valor de [CH₃NH₂] y obtener un noevo valor de x. Utilice este segundo valor de x para evalor de mesvo [CH₃NH₂]: [CH₃NH₂] = (1.00250 = segundo valor de x). Resuelva la ecuación cuadrática para un recer valor de x y así sucesivarsente. Después de tres intentos encontrará que el valor de x no cambia. Esta es la respansta que buscaba.
 - (a) Realice el cálculo del pH de ĈH₃NH₂ 0,00250 M mediante este mátodo y demuestre que el resultado es el mismo que el estenido cuando se utiliza la fórmula cuadednica.
 - (b) Utilice este método para determinar el pH de HClO₂ 0,500 M.
- 107. Aplique el método general para los cálculos de equitibrios en disolución señalado en la Sección 17.6 para determinar los valores de pH de las signiectes disoluciones. Al aplicar el método, besque los supuestos válidos que pacalan simplificar los cálculos numéricos.
 - (a) Ura disolución que es 0,315 M de HC₂H₂O₂ y 0,250 M de HCHO₂.
 - (b) Una disolución que contiene 1,55 g de CII,NII₂ y 12,5 g de NH₃ en 375 mL.
 - (c) NH₄CN(eq) LD M-



Ejercicios multimedia

- 108. En la animación sobre Autolonización del agua, el procuso de junización se muestra con una concentración elevada de productos no realista (e Capitado 17.3). (p) De acuerdo con el valor conceido de K_w a 25 °C estime cuántos iones estarán presentes en el campo de visión de la animación. (b) Estime cuál debería ser el valor de K_w si la animación describiera exactamente las concentraciones de los iones producidos en la antecionización.
- 109. (a) En la animación sobre Ácidos y bases en disolución acuosa («Capitalo 17.4»), escriba una counción química ajustada para cada una de las reacciones descritas. (b) ¿En qué reacción o reacciones el estado final se describe de forma exacta mediante un equilibrio dinámico? (c) ¿Cuáles son las especies que se describen mejor mediante la teoria de Arthenius? (d) ¿Cuáles son las que se describen mejor mediante la teoria de Entanted-Lowry? (c) ¿Cuáles son las que pueden describirse mediante las dos teorías?
- (a) Mediante la actividad sobre Constante de equilibrio (eCaptudo 17.5), estime los intervalos de las constantes de

- equilibrio características de los ácidos débitas. (b) Haga una estimación del valor de K_s que describa un ácido cumo un ácido fuerte. (e) ¿Cuál es el porcentaje de ionización correspondiente a este valor de K_s ?
- 111. En el eCopitulo 17.8 se muestran varies modelos de Ácidos y bases orgánicos. Después de ver las distribuciones de densidad electrónica de cada par de ácidos y bases, explique las diferentes fuerzas como ácidos y bases de estos compuestos.
- 112. En la noimeción sobre La teoría ácido-base de Lewis (eCopítulo 17.9), hay tres especies diferentes identificadas como bases de Lewis. (a) Identifique estas bases y la característica molecular que las distingue como bases de Lewis. (b) ¿En qué se diferencia esta descripción de otras característicos úcido-base dadas ameritormente en este capítulo? (e) Podría clasificarse alguna de estas especies como bases de Arribenius o de Bransted-Lowry?

18

Otros aspectos de los equilibrios ácido-base

Contenido

- 18.1 Efecto del ion común en los equilibrios ácido-base
- 18.2 Disoluciones reguladoras
- 18.5 Indicadores ácido-base
- 18.4 Reacciones de neutralización y curvas de valoración
- 18.5 Disoluciones de sales de ácidos polipróticos
- 18.6 Resumen de los cálculos de equilibrios ácido base.
 - Atención a Utsoluctores reguladoras en la sangre



Se anade l'entamente 19Ut/aq) a una disolación ocuosa que contiene la base NH, y el indicador rejo de metifa. El color del indicador cambia de amarillo a rojo cuando el pH cambia de 6,2 a 4,4. El pusto de equivalencia de la neutralización se alcanza estando la disolación es naranja. La sefección de indicadores para las valoraciones ácido-base es uno de los terms considerados en este capitallo.

In el estudio de la lluvia àcida (*véase Atunción a* ... del Capítulo 17) vimos que una pequeña cantidad del CO₂(g) atmosférico se disuelve en el agua de lluvia. Esto ya es suficiente para rehajar el pH en casi 2 unidades. Cuando los contaminantes del aire formadores de ácidos, como el SO₂, SO₃ y NO₂, se disuelven también en el agua de lluvia, ésta se hace todavia más cida. Un químico diría que el agua no tiene "capacidad reguladora". El agua no es capaz de resistir un cambio en el pH enando se disuelven en elle ácidos y bases.

Uno de los principales temas de este capítulo lo constituyen las disoluciones reguladoras, disoluciones que son capaces de mantener el pl l cuando se les añaden ácidos y bases. Analizaremos cómo se preparan estas disoluciones, cómo mantienen un pl l casi constante y las distintas formas de utilizarlas. Al final del capítulo consideraremos la disolución quizás más importante para las personas. Ja que mantiene el pl i de la sangre constante.

En segundo lugar consideraremos las valuraciones ácido-base. Aqui, nuestro objetivo es culcular cómo cambia el pH durante una valoración. Esta información se puede utilizar para seleccionar un indicador apropiado para una valuración y determinar, en general, las valoraciones ácido-base que sen correctas y las que no. Para la mayor parte de los casos, se encontrará que los cálculos en este capítulo son continuación de los que se hicieron en el Capítulo 17

18.1 Efecto del ion común en los equilibrios ácido-base

La mayor parte de las preguntas contestedas en el Capítulo 17 fueron del tipo, "¿cuál es el pH de una disolación de HC,H,O,d,10 M, de NH, 0,10 M, de H,PO, 0,10 M, de NH,Cl O, 10 M?". En cada uno de estos casos, se trata de disolver una única sestancia en disolución acuasa y determaner las concentraciones de las especies presentes en el equilibración acuasa y determaner las concentraciones en las que una disolución contiene inicialmente, además de un acido débil o base débil, una segunda fuente de uno de tonos producidos en la innuzación del ácido o la base. Podemos decir que es un lon canain con el ácido debil o la base débil, y la presencia de este ion común puede tener algunas consecuencias importantes.

Disoluciones de ácidos débiles y ácidos fuertes

Considere qua disolución que es al mismo tempo 0,100 M en HC₂H.O₃ y 0,100 M en HC₃ Podemos escribir ecuaciones separadas para las ronizaciones de los dos aculos, uno debid y el otro fuerte

Por supuesto, solo puede haber una concentración de Π_1O en la disolución y ésta debe ser $[\Pi_2O^*]=(0.100\pm x)$ M. Como Π_1O^* se ha formado en los dos procesos de ionización, decimos que es us *um comun*. La mezota ácido debil-ácido fuente que se ha descrito, se representa en la Figura 18.1. Auxque seña razonable esperar que el pH fuera memor de 1.0 en la Figura 18.1 vernos que no es así.

En el Ejemplo 18,1 calculamos las concentraciones de las especies presentes en esta mezcla de ácido débit y ácido fuene. Después comentaremos el significado del resultado.



▲ FIGURA 18.1 Una mezeta ácido débil-ácido fuerte

La disolución es II, IRP M en HC1 La lectura del pH metro (1,0) induca que prácticamente todo el H₂O¹ procede del árcido fuerte HC1. El color rojo de la disolución se debe al indicador azut de timol. Compare esta foto con la Figura 17.7, en la que se muestran los ácidos HC₂H₁O₂ 0,100 M y HC3 0,100 M por separado.

EJEMPLO 18.1

Demantración del efecto del ion común: una distrinción de un ácida débil y áculo fuerte. (a) De termine $[H_1O^+]$ y $[C_1H_1O_1^-]$ en $HC_2H_1O_2$ 0.100 M. (b) Después, determine los mismos contribudes en una disolución que es 0.100 M en los des úcidos $HC_2H_2O_2$ y HC_3 .

Solution

- (a) Hicknos este cálcula en el Ejemplo 17.6. Encimirantos que en HC₂H₁O₂ 0,100 M, [11,O^{*}] = [C,H₁O₂] = 1.3 × 10 °M.
- (b) En lugar de escribir dos equaciones de ignización separadas como hermos hecho antes, sólo varias a excribir la equación de ignización para el HC,Ih.O, e introducimos infornsación sobre el ion común, H,OT, con el siguiente esquema.

	$HC_2H_3O_7$ +	3.0783	7	1170.	+	Carlo
core, inicial:						
ácido dábil:	0,100 M			Same.		-
ácido fuerte:				0,100 M		
tramislos:	-x [M]			±x M		3.x M
conc. equil:	(x = 001,0)		(4)	Liuc + s)	M	A 14

RECUERDE >

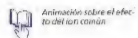
según el criterio M_a > 100 K_a (vense Criterio de samplificación de la Secerión 17.5), esperantos que la simplificación seu vilida. En reatidad, la simplificación es inclevo más adecenda que en el Ejemplo 17 fi porque la ionización del ácido déhil está impedida por la presencia del jon camún. H₂O^{*}.

Como de castambre, empezanos supremento que x es muy pequeño comparado con 0.100 . Así, $0.100-x\simeq0.100+x\simeq0.100$

Ejemplo práctico A Determine (E.O.) y [HII] en UF 0.500 M. Después, documine estas concentraciones en una dischación que es 0.100 M en HCT y 0.500 M en HF.

Ejemplo práctico 8: ¿Cuántas gotas de HCI 12 M debería añadir a 1,0H L de HC₂H₃O₂ 0,100 M para obtener $|C_1H_1O_2| = 1.0 \times 10^{-4}$ M7 Superiga que 1 gota = 0,050 mL 3º que et volumen de la disalución se mantiene en 1.00 L después de la dilución con el HCI 12 M (Succrevicia: ¿cuál debe ser $|H_1O^2|$ en la disalución?)

Abora vemos la consequencia de añadir un ácido fuerte (HCl) a un ácido debil (HC₂H₁O₂): la conceptración del anión [C₂H₁O₂] pereduce en gua medida. En el Ejemplo 18.1, entre los apartados (a) y (b), [C₂H₁O₂] desciende desde 1,3 × 10 3 M a 1,8 × 10 3 M, casi 100 voces. Otra forma de establecer este resultado es mediante el principio de 1 e Chatelles (rence la Sección 16.6). Al aumentar la concentración de uno de los productos de una reacción, el ion común, la situación de equilibrio se desplaza en sentido anterea. El efecto del ion común es impedar la ionización de un chessolito debil por la aslición de un ion que es un producto de esta ionización. El efecto del ion común H₃O° sobre la ionización del ácido acético se indica de la siguiente forma.



Cuando en ácido fuene proporciona el ico cratán 11.1) el equilibrio se despitaza para formar más HC₂H₂O₂.

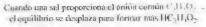
La adición de un base fuerte como el NaOH impide la ionización de una base débit como el NH_c. Aquí, el OH les el ion común, y su aumento de concentración desplaza el equilibrio bacia la izquierda.

Cuando ana hase hacte proporciona el ion contin GH , yl equilibrio se desplaza para formar mas NH₃.

Addelón de OH
$$NH_3 \ + \ H_2O \ \Longleftrightarrow \ NH_4^+ \ + \ OH \ K_b = k.8 \times 10^{-5}$$
 El equilibro se desplaza para formar más NH_3

Disoluciones de ácidos débites y sus sales

La sal de un ácido débil es un electrolito fuerte, sus iones están completamente disocuados en disolución acuosa. Uno de los iones, el anión, es un iun común con el equilibrio de jueiszaciun del ácido débil. La presangia de este iun común impide la ignización del ácido debil. Por ejemplo, podemos representar el efecto de las sales acetato sobre el equilibrio del ácido acético como





El cunilibrio se desplaza para former más HC₁H₂O₃



 $NaC_2H_1O_2(aq) \longrightarrow Na^+ + U_1H_1U_2$





(6) 121 ▲ FIGURA 18.2 Una mezda de un ácido

débil y su sal Et avul de bromolenot se enquentra presente en las dos disalicijones. La dependencia de su colleg con el pil es

$$pH \le 3.0 \le pH \le 4.6 \le pH$$
visita
acciolio verse acciolio

(a) La disolución de HC-H-O-0,100 Miliene un pH calculado de 2.89, pero (5) si la disolución es también 0.100 Mee. NaC. H.O., of pH calculado es 4,74. (Los pH-metros utilizados agreeinn 0,4 unidades, y su exactitud ex probablemente algumenor. La discrepancia entre 4.74 y et yakır 4.9 mastrado equi es un éjemple illustrative. I

El efecto del ion común del ion acetato sobre la ionización del ácido acético se ilustra en la Figura 18.2 y se demuestra en el Ejemplo 18.2. Para resolver los problemas del jon común como el Ejemplo 18.2, suponga que la ionización del acido (o base) debil no empieza hasta que tanto el ácido (o base) débil como su sal, se encuentren en disultación. Fortonces considere que se produce la ionización hasta que se alcanza el equilibrio.

EJEMPLO 18.2

Demostración del efecto del ion comun: una disolución de un úcido débil y una sed del ácido débil. Calcule [11,0] [y [C₂H₁O₂] en una disolución de HC₂H₂O₃ y NaC₂H₂O₃ 0, 100 M para ambos compuestos

Solución

El siguiente esquerra es may semejante at del Ejemplo 18.1(b), excepto que la luente del ioncomein es el NaC-H-O-

Crano la sal impide la ionización del HCzHzOz, es de esperar que [HzOz] = 1 sea muy pequeño, y $0.100 - x \approx 0.100 + x \approx 0.100$. Se probará que la simplificación es váluda.

$$K_4 = \frac{\prod_{j \in C} \{\{C_j B_j O_j\}\}}{|\{C_j B_j O_j\}|} = \frac{(x)(0,100 + x)}{0,100 - x} = \frac{(x)0,000}{0,100} = 1.8 \times 10^{-3}$$

$$A = [\{B_j C_j B_j C_j\}] = \frac{(x)(0,100 + x)}{0,100 + x} = \frac{(x)(0,100)}{0,100} = 1.8 \times 10^{-3}$$

Como en el Ejemplo 18.1, la ionización del HC₂H₂O₂ se reduce aproximadamente 100 veges. Esta vez, la disminución grande en la concentración es la de H₂O'.



▲ FIGURA 18.3 Uno mezda de una baso débit y su sal.

El indicudor timolfiale ina es azul a pH > 10 te incoloro a pB > 1

Ejemplo práctico A: Calcule [H.O'Ty [CHO:] on una distincio eque es 0.80 M en HCHO; y 0.150 M en NaCHO.

Ejemplo práctico B: ¿Qui nasa de NaC, H.O. se deteria añado a 1.001, de HC H.O. 0.100 M para obtener una disolución con pH = 5.00? Suponga que el yellumen se mantiene en 1.001.

Disoluciones de bases débiles y sus sales

El efecto del jon cernon de una sal de una base débil es semejante a la sinuación de un úcido débil/anión que se acuba de describir. La supresión de la renización del NH, por el cupon común. NH, ", está representada en la Figura 18.3 y se expresa de la siguiente manera.

18.2 Disoluciones reguladoras

La Figura 18.4 ilastra una afirmación que se ha hecho en la introducción al capítulo: el aqua pura no tiene capacidad reguladora. Sin embargo, hay algunas disoluciones acuosas demonituadas disoluciones reguladoras (o disoluciones tampón), cuyo valer de plí cam his sólo muy figeramente con la adición de pequeñas cantidades de un ácido o una base.

Las disoluciones reguladoras necesitan dos componentes, uno que seu capaz de neutralizar ácidos, y otro capaz de neutralizar bases. Pero, por supuesto, los dos componentes no deben neutralizarse entre sf. Esto descarta las mezelas de un ácido fuerte y una base fuerte. Las disoluciones reguladoras comunes consisten en una mezela de:

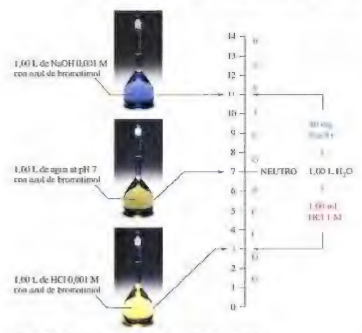
- un ácido débil y su base conjugada;
- una base déhil y su ácido conjugado.

Para demostrar que estas mezclas funcionan como disoluciones reguladoras, vartos a con siderar una disolución que tiene las concentraciones de equationio $\{EC,H,O_s\} = \{C,H,O_s\}$. Como se indice en la expresión (18.1), en esta disolución $\{H,O^*\} = K_p = 1.8 \times 10^{15} M$

$$K_a = \frac{[\Pi_1 O^*][C_2 \Pi_3 O_2]}{[\Pi C_2 \Pi_3 O_3]} = 1.8 \times 10^{-9}$$

$$[\Pi_1 O^*] = K_a \times \frac{[\Pi C_2 \Pi_3 O_3]}{[C_2 \Pi_3 O_3]} = 1.8 \times 10^{-9} M$$
(18.1)

Como resultado, pH = $-\log [H_0O^*] = -\log K_x + -\log 1.8 \times 10^{-4} = 4.74$.



▲ FIGURA 18.4 El agua pura no tiene capacidad reguladora

Et indicador uzul de bronioñ nol es azul a pH \geq 7, verde a pH = 7, y amarilla a pH \leq 7 El agua para tiene pH = 7,0,1 a adición de 0,001 mol de H,O' (1,00 ml, de HCt 1 M) a 1,00 L de agua produce [H₁O'] = 0,001 M y pH = 3,0. La salición de 0,001 mol de OH (40 mg NaOH) a 1,00 L de agua produce [OH] = 0,001 M y pH = 11,0.

Ahora imagine que añadimos una prqueña cantidad de un ácido fuene a esta disolución reguladora. Se produce una reacción en la que una pequeña cantidad de la base $C_2H_1O_2^-$ se convierte en su ácido conjugado $HC_2H_1O_2$.

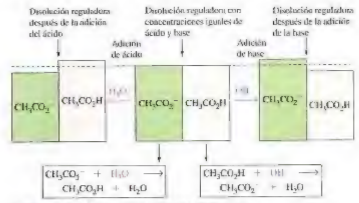
$$C_2H_3O_2^- + H_3O^- \longrightarrow HC_2H_3O_2 + H_3O$$

Después de neutralizarse el H₂O* añadido, encontrarros que en la expresión (18.1), [HC₂H₁O₂] ha aumentado *ligeramente* y [C₂H₃O₂] ha disminuído *ligeramente*. La razón [HC₂H₃O₂]/[C₂H₃O₂] es sólo *ligeramente* mayor que 1, y [H₃O*] no ha cambiado prácticamente. La disolución regaladora su ha experimentado un cambio de pH después de la adición de un pequeña cantidad de ácido: el pH se mantiene próximo al valor original 4.74.

Altera, imagine que se anade una pequeña cantidad de una base fuene a la disolución reguladora original con $[HC_2H_1O_2] = [C_2H_2O_2]$. Se produce una reacción en la que una pequeña cantidad del acido débil $HC_2H_1O_2$ se convierte en su base conjugada $C_3H_1O_2$.

$$HC_2H_3O_2 + OH \longrightarrow C_2H_3O_2^- + H_2O_3^-$$

Ahora encentramos que [C₂H₂O₃] ha aumentado hgerramente y [HC₂H₃O₄] ha disminuido ligeramente. La razón [HC₂H₃O₂]/[C₂H₃O₂] es sólo hgeramente menor que 1, y de nueve [H₁O⁻] no ha cambiado prácticamente, La disclución reguladora no ha experimentado un cambin de pH después de la adición de una pequeña cantidad de una base;



▲ MGURA 18.5 Cómo funciona una discludón reguladora

El ion acctato, la base conjugada del ácido accitico, actila como deposito de protoces cumulo se añade un ácido fuerte. De esta manera, la razón [base conjugada]/[ácido] se mantiene aproximadamente constante y se produce un carnitio mánimo en el pl4. De forma similar, el ácido acético actila como dador de protoces cuando se añade una base fiserte, manteniendo la razón [base conjugada]/[ácido] agroximadamente constante y minimizando el cardiso de pl4.

de nuevo el pH se mantiene próximo al valor original 4.74. La variación de la esacentración del ácido débil y su base conjugada se flustran en la Figura 18.5.

Más adelante, en esta sección, se concretará más lo que significa pequeñas adiciones de acido a base y ligeros cambios en la concentración de los componentes de la distilución reguladora y del pH. Descubriremos también que una disolación reguladora acido acético/acetato de sodo es buena para mantener el pH casi constante sólo en el intervalo de apresimadamente 2 unidades de pH respecto a un pH = pK_{\odot} = 4,74. Para preparar una disolación reguladora que mantenga un pH casi constante fuera de este intervalo, debemos militar componentes reguladores distintos, como se sugiere en el Ejemplo 18.3.

EJEMPLO 18.3

Comprobación de las propiedades reguladoros de una disolución. Demuestre que una disolución de NH₂-NH₃Cl es una disolución reguladoro, ¿En qué intervalo de pH espera que sea eficaz?

Solución

Para demostrar que una disolución trene propiedades reguladoras, primuro identifique na componente de la disolución que neutralice los úcidos y otro que reutralice las bases. En este caso, estes componentes son NH_3 y NH_4 °, respectivamente.

$$NH_1 + H_2O \longrightarrow NH_4^* + H_2O$$

 $NH_4^* + OH \longrightarrow NH_5 + H_2O$

Sabemos que en milas las disoluciones acuosas que contienen NH, y NEL

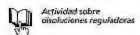
$$K_b = \frac{\text{NH}_3 + \text{OH}}{[\text{NH}_3] [\text{OH}]} = 1.8 \times 10^{-3}$$

Si una disolución tiene concentraciones aproximadamente iguales de NH_s^{+} y NH_s , entonces, $[OHT]\approx 1.8\times 10^{-5}\,M$; pOH ≈ 4.74 ; y pH ≈ 9.26 . Las disoluciones amonisco /clerum de anxonio son disoluciones expeliadoras *belsicos* que huncionen en el intervalo apreximado de pH de 8 a 10.

717

 $(Superencia: {\it gcuál}$ es la reacción que produce $HC_1U_1O_2$? ¿qué proporción de HC1 y $NaC_2U_2O_2$ se necesita para obtener una disolución reguladora?

Ejemplo práctico B: Justifique que una mezeta de NH, y HCl puede ser una disolución reguladora.



Con frecuencia es necesario calcular el pH de una disolución reguladora. Como minimo, se necesita utilizar la expresión de la constante de ionización de un ácido débil o base débil. También puede ser necesaria la esteguiometría de la disolución.

En el Ejemplo 18.4, primero determinamos las concentraciones estequiométricas de los componentes de la disolución reguladora, Después realizamos el cálculo del equilibrio de la misma manera que en los Ejemplos 18.1 y 18.2.

EJEMPLO 184

Cálculo del pH de una disolución reguladora. ¿Cuál es el pH de una disolución reguladora que se prepara disolución de NaC₂H₂O₂ en un volumen sufficiente de HC₂H₂O₂O₂SSOM para obtener 500.0 mL de la disolución?

Solution

Primero necesitamos determinar la molaridad del $C_2H_3O_2^-$ correspondiente a 25,5 g de NaC $_3H_3O_3$ en 500,0 mL de disolución.

$$\begin{split} \text{cantidad de } C_2 H_3 O_2^- &= 25.5 \text{ g de } NoC_2 H_3 O_2 \times \frac{1 \text{ mol } NaC_2 H_3 O_2}{82,04 \text{ g} NaC_2 H_3 O_2} \\ &\times \frac{1 \text{ mol } C_2 H_3 O_2^-}{1 \text{ mol } NaC_2 H_3 O_7} \end{split}$$

$$I = 0.311 \text{ mol } C_2H_1O_2$$

$$[C_1H_3O_2^-] = \frac{0.311 \text{ mol } C_2H_3O_2^-}{0.500 \text{ L}} = 0.622 \text{ M } C_2H_3O_2^-$$

Cálculo del equilibrio:

$$HC_2H_3O_2 + H_2O \implies H_3O^4 + C_2H_3O_2^{-1}$$

 cone. iniciales:

 deido debil:
 0,550 M
 —
 —

 sal:
 —
 0,622 M

 cambies:
 —
 +x M
 +x M

conc. equil: (0.580 - x) M +x M (0.622 + x) M

Como de costumbre, vamos a suponer que x es muy pequeño, de forma que $0.550-x\approx 0.550$ y $0.622+x\approx 0.622$. Demostraremos que esta simplificación es válida.

$$K_{\rm s} = \frac{[{\rm H}_3O^+] [{\rm C}_2{\rm H}_3{\rm O}_2^-]}{[{\rm HC}_2{\rm H}_3{\rm O}_1^-]} = \frac{(x) (0.622)}{0.880} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$x = |{\rm H}_3O^+| = \frac{0.550}{0.622} \times 1.8 \times 10^{-5} = 1.6 \times 10^{-5}$$

$$pH = -\log\{{\rm H}_3O^*\} = -\log\{{\rm I}_3\delta \times 10^{-5}\} = 4.80$$

Comprobación: Hemas visto que $pH = pK_1 = 4.74$ cuando el ácido acético y el ion acetato están presentes en concentraciones iguales. Aquí la concentración de la base conjugada (ion acetaro) es mayor que la del ácido acético. La disolución sería algo más básica (menos ácida) que la de pH = 4.74. Un pH de 4.60 es una respuesta razonable.

Ejemplo práctico A: ¿Cuál es el phi de una discherión reguladora que se prepara disolviendo 23,1 g do NaCHO, en un volumen suficiente de HCHO, 0,432 M para obtener 500,0 ml. de la disolución?

Elempio práctico B: En un manual de dates se execuentra que para preparar una determinada disoleción reguladora se mezclanti3,0 mL de EIC2H,O, 0,200 M con 37.0 mL de NaC1H2O3 0,200 M. ¿Cuál es el pH de esta disolución reguladora?

Un punto que merece atención especial en el Ejemplo 18,4 es que si una disolución reguladora es eficaz, las simplificaciones $(M - x) \approx M y (M + x) \approx M$ siempre serán válidas. Es decir, las concentraciones de equilibrio de los componentes de la disolución reguladora serún cusi las mismas que sus concentraciones estequiométricos. Como resultado, en el Ejemplo 18.4, podríamos haber utilizado las concempaciones estequiumétricas de los componentes de la disolución en la expresión

$$K_{a} = \frac{[H_{3}O^{+}][C_{2}H_{3}O_{2}^{-}]}{[HC_{1}H_{3}O_{2}]} = \frac{[H_{3}O^{+}](0.672)}{0.550} = 1.8 \times 10^{-5}$$

sin utilizar la tabla ICE. Pudemos generalizar este procedimiento mediante la ecuación especial que introducimos a continuación.

Una ecuación para las disoluciones reguladoras: ecuación de Henderson-Hasselbaich

Aunque pudemos seguir utilizando el fermato indicado en el Ejemplo 18.4 para las disoluciones reguladoras, suele ser útil describir una displución reguladora mediante una ecuación conocida como ecuación de Henderson-Hasselbalch. Por ejemplo, los bioquimicos y los biólogos moleculares otilizan con frecuencia esta ecuación. Para llegar a esta expresión de la constante de ionización, vamos a considerar una mezcla de un ácido débil hipotético, HA (como el HC₂H₃O₂) y su sal, NaA (como el NaC₂H₃O₂). Empezamos con las expresiones conocidas

$$K_{a} = \frac{H_{3}O^{+} + A^{-}}{[HA]}$$

y reordenamos el lado derecho de la expresión de K, para obtener

$$K_{i} = [H_{i}O_{i}] \times \frac{[HA]}{[HA]}$$

A continuación tomanes el logaritmo cambiado de signo de cada miembro de esta ecuación.

$$-\log K_s = -\log[H_3O^*] = \log\frac{[A^*]}{|HA|}$$

Ahora, recordando que pH = $-\log[H_3O^*]$ y que p $K_3 = -\log K_3$, obtenemos

$$pK_n = pH - \log \frac{(A)}{(HA)}$$

Después, reordenamos la equación para obtener el pH.

$$pH = pK_p + \log \frac{|A|}{|HA|}$$

Si tenemos en cuenta que A" es la base conjugada del ácido débil HA, podemos escribir la Ecuzción (18.2) más general, la ecuación de Henderson-Hasselbalch.

$$\rho H = pK_o + \log \frac{\text{[base conjugada]}}{\text{[écido]}}$$
 (18.2)

Para aplicar esta cenación a una disolación reguladora ácido acético/ acetato de sudio, podemos utilizar pK_1 del $HC_2H_3O_2$ y estas concentraciones: $[HC_2H_3O_2]$ para [ácido] y $[C_2H_3O_2]$ para [ácido]. Para aplicar la conación a una disolación reguladora eloraro de amonio/amoníaco, utilizamos pK_3 del NH_1 * y estas concentraciones: $[NH_1$ *] para [ácido], y $[NH_2]$ para [tase conjugada].

La Erusción (18.2) es útil únicamente cuando podamos susunar las concentraciones de equilibrio por las concentraciones estequiométricas o iniciales, para dar

$$pH = pK_q + \log \frac{[base conjugada]_{incut}}{[ácidol_{ricid}]}$$

evitando así la utilización de la tabla ICE. Sin embargo, esto conlleva limitaciones importantes en la velidez de la ceuación. Más tarde vereinos que también hay condiciones que deben cumplirse para que una mezela sea una disolución reguladora efectiva. Aunque las siguientes reglas pueden ser excesivamente restrictivas en algunos casos, un método razonable para asegurarse de la eficacia reguladora y de la validez de la Ecuación (18.2), es commobar que

La razón [base conjugada]/ [ácido] está dentro de los límites

$$0.10 \le \frac{[\text{base conjugada}]}{[\text{ácido}]} \le 10 \tag{18.3}$$

 La motaridad de ambos componentes de la disolución reguladora supera el valor de K, al menos en un factor de 100.

Visto de otra namera, la Ecuación (18.2) funciona sólo para aquellos casos en los que la hipótesis $M - \chi \approx M$ es válida. Si se necesita una ecuación de segundo grado para resolver la expresión de la constante de equilibrio, la Ecuación (18.2) probablemente faltará.

Preparación de disoluciones reguladoras

Suponga que neceshamos una disolación reguladora con pH = 5,09. La Ecuación (18.2) plantea dos alternativas. Una ex encontrar un ácido débil, HA, que tenga p $K_c = 5,09$ y preparer una disolación con la misma molacidad para el ácido y su sal.

$$pH = pK_a + log \frac{JA-J}{UAJ} = 5.09 + log I = 5.09$$

Aunque esta alternativa es sencilla conceptualmente, en general, no es práctica. Prohablemente, no encontraremos inmediatamente un ácido débil soluble en agua con $pK_a=5.09$. La segunda alternativa, resumida al margen, es utilizar un ácido débil común y barato como el ácido acético, $HC_2H_3O_2$ ($pK_a=4.74$), y determinar una razón apropiada $[C_2H_3O_2]$ / $[HC_2H_3O_1]$ para obtener un pH de 5.09. El Ejemplo 18.5 demuestra esta segunda alternativa.

RECUERDE >

que la equación de Henderson-Hasselbakir es muy fail, pero probablemente no se sepa de menoria. Es fácil obsener los términos ácido y base conjugada. Es muy importante comprender los principios que conducen a esta ecuación, evitando los errores de utilzar incorrectamente la ecuación o aplicarte cuando no es válida.

> Seleccione un ácido débil con un pK_a próximo al pH deseado.

> > Calcule la razón [base conjugada] [ácido] racesaria para dur el pil descado.

Calcule las concentraciones necesarias de fieldo y su base conjugada.

EJEMPLO 18.5

Preparación de una disolación reguladora con un determinado pH. ¿Qué maso de NaC₂H₃O₂ debe disolverse en 0.300 L de HC₂H₃O₂ 0.25 M para obtener una disolación de pH = 5.09? (Suponga que el volumen de la disolación se mantiene constante en 0.300 L.)

Solución

El equilibrio entre los companentes de la disolución reguladora se expresa mediante la ecuación

$$BC_3H_3O_2 + H_3O \iff H_3O^3 + C_2H_3O_2$$
 $K_1 = 1.8 \times 10^{15}$

y la expresión de la constante de ionización para el ácido soctico.

$$K_{k} = \frac{[H_{3}O^{4}][C_{2}H_{3}O_{2}]^{2}}{[HC_{3}H_{3}O_{1}]} = 1.8 \times 10^{-6}$$

Cada uno de los tres términos que aparecen en la expresión de la K_i debe ser una concentración de equilibrio. La $\{H_iC^i\}$ correspondiente a un pH de 5,09 es la concentración de equilibrio. Para la $\{HC_iH_iC_j\}$ apportenuos que la concentración de equilibrio es igual a la concentración inicial o estequiométrica. El valor de $\{C_2H_iC_j\}$ que calculantas con la expresión de K_i es la concentración de equilibrio y suponemos que es también la misma que la concentración inicial. Así auponemos que el la ionización del $HC_1H_2O_2$ para formar $HC_2H_3O_3$ en ida bidrátisis del $C_2H_3O_3$ para formar $HC_2H_3O_3$ es producen con suficiente extensión como para que haya una gran diferencia entre las concentraciones iniciales y de equilibrio de los componentes de la disolación. Estos supuestos funcionan bien si se complen las condeciones establecidas en la expresión (18.3). Los términos de concentración importantes son

$$(H_3O^*) = 10^{-88} = 10^{-598} = 8.1 \times 10^{-6} M$$

 $(HC_2H_3O_2) = 0.25 M$
 $(C_3H_3O_2) = 9$

La concentración de ion acetato recesaria en la disolución reguladora es

$$[C_2H_2O_3^-] = K_a \times \frac{(HC_2H_3O_2)}{(H_2O^2)} = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.25}{8.1 \times 10^{-6}} = 0.56 \text{ M}$$

Completamos el cálculo de la masa de acetato de sodio con algunos conceptos conocidos de la estequiemetría de la disolución.

$$\begin{split} \text{mass_3} &= 0.3001L \times \frac{0.56 \text{ mol } C_2 H_3 O_2}{1 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol } NaC_2 H_3 O_2}{1 \text{ mol } C_2 H_3 O_2} \\ &\times \frac{82.0 \text{ g } NaC_2 H_3 O_2}{1 \text{ mol } NaC_3 H_3 O_2} = 14 \text{ g } NaC_3 H_3 O_2 \end{split}$$

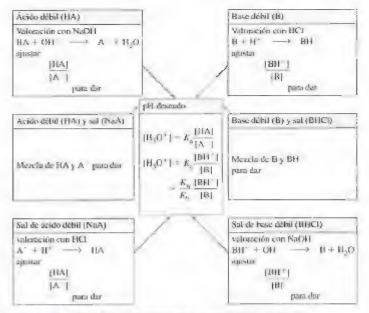
Ejemplo práctico A: ¿Cuántos gramos de (NH₃)₂SO₄ deben disolverse en 0,500 mL de NH₃ 0,35 M para obtener una disolución con pH = 9,00? (Suponga que el volumen de la disolución se martiere en 0,500 L.)

Ejemplo práctico B: En el lijemplo geáctico 18.3A se estableció que una mezcla adecuada de un ácido fuerte y una sal de un ácido debil es una disolución reguladara. Dermestre que una disolución formada por 33,05 g de $NaC_2H_2O_2 \cdot 3H_2O(s)$ en 300 mL de HCl 0,250 M debería tener pH ≈ 5.1 .

En el Fjemplo 18,5 se obtuvo la razón deseuda para [C₂H₃O₂]/[HC₂H₃O₂] ahadiendo 14 g de acetato de sodio a la disolución de HC₂H₃O₂ 0,25 M previamente preparada. Este es el método habitual de preparación de una disolución reguladora. También bay otres métodes que a veces son útiles. Se padría affadir suficiente NaOlfi(aq) a HC₂H₃O₂(aq) para neutralizar parcialmente el ácido, formándaxe C₂H₃O₂ como producto. Otro método es añadir suficiente NaC₂H₃O₂(s) a HC[taq) para convertir todo el HCla HC₂H₃O₂ y dejar algo de C₂H₃O₂ en exceso. Como vimos en el Capítudo 17, las amisas son bases débiles, de manera que una mezela de una amina y su ficido conjugado en disolución acuosa es una disolución reguladora. Las disolucienes reguladoras formadas por aminas pueden preparame de forma análoga a las de ácidos débiles. En la Figura 18.6 se resumen los diferentes métodos para preparar disoluciones reguladoras.

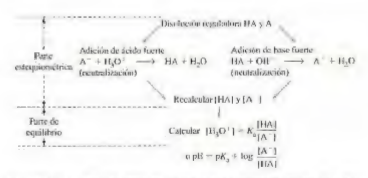
Cálculo de las variaciones de pH en las disoluciones reguladoras

Para calcular la variación de pH que se produce al añadir una pequeña cantidad de ácido o base fuerto a una disolución reguladora, primero debemos utilizar los principios de estequiometrio. Así se establece la cantidad del componente de la disolución que se consume y la cantidad del otro componente que se forma. Después, podemos utilizar las nuevas concentraciones de ácido débil (o base débil) y su sal para calcular el pH de la disolución reguladora. Resumiendo, este problema lo resolvemos en dos etapas. Primero, se considena que la reacción de neutralización se produce de forma completa y después se determinan las nuevas concentraciones estequiométricos. En segundo lugar, utilizamos las concen-



▲ FIGURA 18.6 Seis métodos de preparación de disoluciones reguladoras Dependiendo del intervajo de jeli necesario y del tipo de experimento en el que va a milizarse la disolución reguladora, esta disolución puede prepararse con un ácido debit o una base debil.

traciones estequiométricas en la expresión de la constante de equilibrio para obtener [H₃O'] y después calcular el pH. En el Ejemplo 18.6 se aplica este método y el resultado se ilustra en la Figura 18.7.



▲ FIGURA 18.7 Calculo del nuevo pH de una disolución reguladora después de añadir el ácido fuerte o la base fuerte

Se instican las partes extequiométrica y de equilibrio del esteuto. Este esquerra también puede aplicarse al par base-ácido conjugado BH*/B, dende B es una bose.

RECUERDE >

que $\{HC_iH_3O_2\} = 0.250 \text{ M y}$ $\{C_2H_3O_2\} = 0.560 \text{ M son}$ concentraciones estequiométricos. Las concentraciones de equilibrio correspondientes son 0.250 = x y 0.560 + x, donde $x = \{H_2O^*\}$. Podemos sustituir las cancentraciones de equilibrio por las estequiométricas porque x es muy pequeño.

EJEMPLO 18.6

Cálcula de las variaciones de pil en una disolución reguladora. ¿Cust es el efecto sobre el pH cuando se añaden (a) 0,0000 mai de HC1 y (b) 0,0060 mai de NaOH a 0,300 L de una disolución reguladora que es 0,250 M en $HC_2H_2O_2$ y 0,560 M en $NaC_2H_2O_2$?

Saludón

Para analizar el efecto de la adjetión de un ácido (a) o una base (h) sobre el pH de una disolución reguladora, el valor de referencia es el pH de la disolución reguladora. Este valor se obtiene utilizando la Ecuación (18.2).

$$pH = pK_n + \log \frac{[C_2H_1O_2]}{[HC_2H_3O_2]}$$

$$= 4.74 + \log \frac{0.560}{0.250} = 4.74 + 0.35 = 5.09$$

(a) Cálculo estequiométrico: Hay que conventir todas las concentraciones a camidades de sustancia en moles, y se supone que la neutralización es completa. Fundamentalmente es un cátculo de reactivo limitante, pero quizás más sencillo que muchos de los del Capitulo 4. Para neutralizar el H₃O* añadido, 0,0060 mol de C₂H₃O₂⁻¹ se convierten en 0.0060 mol de HC-H₃O₃.

Cáteulo del equilibrio: Podemos volver a determinar el pil cun la licuación (18.2), utilizando las nuevas concentraciones de equilibrio.

pH = pK₁ + log
$$\frac{|C_2H_2O_2|^2}{|HC_2H_2O_2|}$$

= 4,74 + log $\frac{0.540}{0.270}$ = 4,74 + 0.30 = 5.04

Esta adición de 0,0060 mot de 11Cl *volvaja* el pH desde 5,09 a 5,04; esto es un cambio pequaño de pH.

(b) Cifeulo estequiamétricos al neutralizar el OH* abadido, 0,0060 mol de HC₂H₃O₂ se convierten en 0,0060 mol de C₂H₃O₂*. El cálculo de las nuevas concentraciones iniciales se muestra en la última línea de la siguiente tablo.

	$HC_2H_3O_2$	+ OH"	\longrightarrow $C_2\Pi^2O_2^-$ +
disol, reguladora original:	$0.300\mathrm{L} \times 0.250\mathrm{s}$	M	$0.300~L\times0.560~M$
	0,0750 mol		0.168 mol
adición: cambies: dis, reguladora final:	-0.0060 mol	0,0060 mol tom 0000,0-	40,0060 mal
cantidad:	0,0690 mol 0,0690 mol/0,300 J	(7)	0,174 mol 0,174 mol/0,300 L
	0,230 M	-	0,580 M

Cálculo del equilibrio; este es el masmo tipo de cálculo que el del apartado (a), pero con concentraciones ligaramiente diferentes.

$$pH = 4.74 + \log \frac{0.580}{0.230} = 4.74 + 0.40 = 5.14$$

La adición de 0.0060 mol de OH aumento el pH desde 5,09 a 5,14; que es otro tambio pequeño.

Comprobación: El criterio de comprobación más importante en un cálculo de disoluciones reguladoras es que la magnitud del cambio en el pH sea pequeño y que el cambio se produzca en la dirección correcta: descenso del pH por adición de un ácido y aumento del pH per adición de una base.

Ejemplo práctico A: Se la preparado 1,00 L de una disolución reguladora can concentraciones 0.350 M de NaCHO₂ (formisto de sodio) y 0.550 M de ElCHO₂ (ácido fórmico).

(a) ¿Cuál es el pH inicial? (b) ¿Cuál es el pH después de la adición de 0,0050 mol de HCl(a))? (Suponga que el volumen se mantiene en 1,00 L.) (e) ¿Cuál serin el pH después de la adición de 0,0050 mol de NaOH a la disolución reguladora inicial?

Ejemplo práctico B: ¿Cuántos militimos de HNO₃ 6.0 M se deben añador a 300,0 mL de la disolución reguladora del Ejemplo 18.6 para cambiar el pH desde 5,09 a 5,03?

Quizás ya se ha dado cuenta de una forma de simplificar el cálculo en el Ejemplo 18.6. Como los componentes de la disolución reguladora están siempre presentes en la misma disolución de volumen V, podemos sustituir directamente los números de moles en la Ecuación (18.2), independientemente del valor de V. Así, en el Ejemplo 18.6(b).

$$pH = 4,74 + \log \frac{fC_2H_3O_2^{-1}}{fHC_2H_3O_2)} = 4,74 + \log \frac{0,174 \text{ min}VV}{0,0690 \text{ min}VV} = 4.74 + 0,46 = 5,14$$

Esta expresión es consistente también con la observación de que las disoluciones reguladoras no experimentan cambios de pH con la dilución. Diluir una disolución reguladoras ignifica que aumenta su volumen V por adición de agua. Esta adición produce el mismo cambio en el numendor y denominador de la razón [base conjugada]/[ácido]. Esta razón permanece constante, igual que el pH.

Capacidad reguladora e intervalo de regulación

No es difficil ver que si a la disobeción reguladora del Ejemplo 18.6 le cindimos más de $0.0750 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{de} \, \mathrm{OH}^+$, $0.0750 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{de} \, \mathrm{HC_0H_3O_2}$ se convierte por completo en $0.0750 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{de} \, \mathrm{C_2H_3O_2}$, y permanece un exceso de OH^- Entonecs la disobación se hace bastante básica.

La capacidad reguladora se refiere a la cantidad de ácido o base que una disolución puede neutralizar sin que se produzca una variación apreciable de su pH. En general, la máxima capacidad reguladora existe cuando la concentración de un ácido debil y su base conjugada se mántienco grandes y apreximadamente iguales entre si. El intervalo de regulación es el intervalo de pH en el que una disolución reguladora neutraliza eficazmente los ácidos y bases añadidos y mantiene un pH prácticamente constante. Como indica la Ecuación (18.2),

$$pH = pK_s + \log \frac{[base conjugada]}{[4cido]}$$

cuando la razón (base conjugada)/[ácido] = 1, pH = pK_3 . Cuando la razón disminuye a 0,10, el pH disminuye en 1 unidad de pH con respecto al pK_1 porque $\log 0.10 = -1$. Si la razón abmenta hasta 10, el pH aumento en 1 unidad debido a que $\log 10 = 1$. A efectos prácticos, este intervalo de 2 unidades de pH es el intervalo máximo en el que debe variar el pH de una disolución reguladora. Para las disoluciones reguladoras ácido acético—acetato de sodio el intervalo efectivo de pH es aproximadamente 3,7–5,7; para las disoluciones de amoníaco—electro de amonía, el intervalo de pH es aproximadamente 8,3–10,3.

RECUERDE >

que como una regla general, las cantidates de los componentes de una disolución reguladora deben ser al menos diez veces mayores que la cantidad de ácido o base que la disolución reguladora tiene que acutralizar.

► El intervalo eficaz de una disofución reguladora emandoco/cloruro de amonio se basa en el pK, del NH, 4, 9.26.



A. Una mascara cervecera inspeccionando la temperatura y et pl t en la labricación de cerveza.

Aplicaciones de las disoluciones reguladoras

Un ejemplo importante de un sistema controlado por una disolución reguladora se encuentra en la sangre, que accessta nausenerse a un pH de 7,4. Consideraremos el control del pH de la sangre en el apartado Atomión a... el final del capitalo, pero también hay otras aplicaciones imperantes de las disolaciones reguladoras.

El estudio de proteínas con frecuencia debe llevarse a cobo en medios con el pH con trolado porque las estructuras de las moléculas de proteínas, incluyendo el tamaño y el tipo de cargas eléctricas que llevan, dependen del pH (mase la Sección 28.4). Una envirma tepres es una proteíns capaz de catalizar una reacción biequímica, de marera que la actividad enzimática está estrechamente unida a la estructura de preteínas y, por consiguiente, al pH. La mayor parte de las enzimas del caurpo henen su máxima activadad entre pH 6 y p.H.8. El estudio de la actividad enzimática en el faboratorio requiere generalmente tra bajar con sistemas tampunados en este intervalo de pH.

El control del pH es importante con frecuencia en los procesos industriales. Per ejemplo, en la trituración de la cebada, la primera etapa en la fabricación de cerveza, el pl I de la disolución debe mantenerse de 5.0 a 5.2, de forma que las enzimas protessa y pepti dasa puedan hidrolizar las proteínas de la cebada. El investor de la escala de pH. Soren Sørensen fue un científico que investigó en una fábrica de cerveza.

En el próximo capítelo, consideraremos la importancia de las disolaciones reguladoras en los procesos de solubilidad/precipitación.

18.3 Indicadores ácido-base

Un indicador ácido-base es una sustancia cuyo color depende del pH de la disoloción dorde se ha añadido. En este espítulo y en otros anteriores, se ha mostrado la aplicación de los indicadores acido base en varias fotografías. El podicador escogido depende pregisamente de la açudez o basicidad de la disolución. En esta sección consideraremos cómo funçacia un meticador ácido-base y cómu se selecciona un indicador adecuado nara una

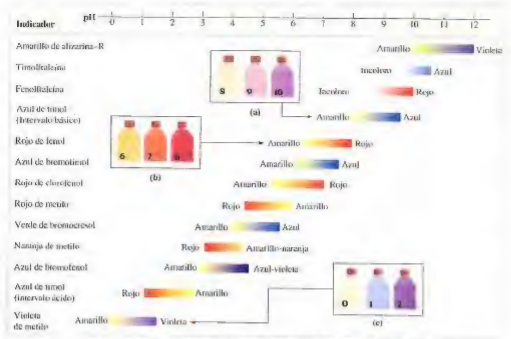
El indicador existe en des formas: (1) un ácido débil, representada simbólicamente por Hin con un determinado color, y (2) su base conjugada, representada por in que sene un color diferente. Cuando se añade nan pequeña camidad de indicador a una disolación, el indicador no afecta al pH de la disolución. Sin embargo, el equilibrio de ionizagión del indicador se ve afectado por la [H₂O'] de la disoloción

De acuerdo con el principio de Le Châtelier, vemos que el minento de [H₃O] en la disolución desplaza el equilibrio bacia la requierda aumentando la proporción de Elln y de ahí el cofer de la forma ácida. La disminación de [H.O] en la disolución desplaza ef equilibrio hacia la derecha aumentande la proporción de lin y de altrel color de la forma básica. El culor de la disclución depende de las proporciones relativas del ácido y la base. El pH de la disalución puede relacionarse con estas propurciones relativas y con el pK, del indicador por medio de una ecuación similar a la Ecuación (18.2).

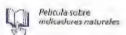
$$pH = pK_{10} = \log \frac{100 + 1}{14001}$$
 (18.4)

En general, si el 90% o más de un indicador se encuentra en la forma acida IIIn, la disolución tomasá el color del ácido. Si el 90 % o más se encuersas en la forica ên , la disolución terma el color de la base (o attión). Si las concentraciones de Hta y ln -son aproximadamente iguales, el indicador se encuentra en un proceso de cambio de una forma a otra y tiene un color interroctio. El cambio completo de color se predice aproximadorsente en un interveto de 2 unidades de pH, con pH = pKiii, en et valor medio del intervalo.

► El "lenter" àcido de algunes indicadores es mentero



▲ FIGURA 18.8 Cambios de pH y de color de algunos indicadores écido-base Los indicadores descritos y los valores de pH a los que cumbian el color son (a) azul de tjepol (pH 8−10); (b) rojo de fenol (pH 6−8); (c) violera de mesilo (pH 0−2).



Color ácido	Color intermedio	Color básico
[lin]/[Hlin] < 0.10	$[2n^*]/[10(n) \approx 4$	(ln [/[Hh] > 10
$pH < pK_{Hin} + \log 0.10$	$pH \approx pK_{100} + \log 1$	$pH > pK_{tiln} + log 10$
$pH < pK_{tity} - 1$	$pH \gg pK_{ijkn}$	$pH > pK_{Ho} + 1$

En la Figura 18.8 se muestran los intervalos de colores y de pH para varios indicadores ácido-base. En la Tabla 18.1 se presenta un resumen de estes ideas y a continuación se muestra su aplicación con un ejemplo.

Azul de bromotimol, $pK_{mn} = 7.1$



Un indicador ácido-base se prepara normalmente como una disclución (en agua, etanol, u etro disolvente). En las valeraciones ácido base se añaden unas gotas de disolución de indicador a la disolución que se va a valotar. Para etros casos, se impregna papel poroso con una disolución del indicador y se seca. Cuando se introduce este papel en la disolución que se va a valorar, adquiere un color determinado de acuerdo con el pH de la disolución. Este papel se Hama normalmente papel de pH.



 Comprobación del contenido de cloro y del pH en el agan de uma piscina.

Aplicaciones

Los inflicadores ácido base se aplican en los casos en que sólo es necesaria una determinación agroximada del pH. Por ejemplo, se utilizan en el análisis de suclos, para determinar su pH aprovimado. Las terrenos normalmente son ácidos en las regiones con machas lluvias y abundante vegetación, y alcalmos en las repiones más andas. Sin embargo, el pH puede variar considerablemente con las condiciones locales. Si un terreno es demastado ácido para un dejerminado cultivo, so pH paede aumentar unadiendo cel apagoda [Ca(OH).]. Para disminuir el pH de un terreno, puede añadave muteria orgánica.

Para las piscinas, los agentes clorantes son más efectivos a un pH aproximado de 7.4. A este pH se evita el crecimiento de las algas y se minimiza la corresión de las tuberias de la piscina. El rojo de fenot es el indicador que se utiliza habitualmente en el control del agua de las piscinas (véase la Figura 18.8). Si la cloración se realiza con Ch(g), el agua de la piscina se acidifica debido a la reacción del Cl, con H.O: $Cl_2 + 2 H_2O \longrightarrow H_3O^* + Cl^* + 4 OCI$. En este caso se utiliza una sustancia básica como el carponato de sodio para aumentar el pH. Otro agente clorante may utilizado es el hipoclorito de sodio, NaOCI(aq), que se obtiene mediante la reacción del Claig) con excesso de NaOH(aq): Cl₂ + 2 OH → Cl + OCl + NaO, El excesso de NaOH aumenta el oH del agua de la piscina. El pH se ajusta avadiendo a la piscina un ácido como el HCI o H-SO_a.

18.4 Reacciones de neutralización y curvas de valoración

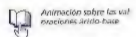
Como vimos en la discusión de la estegaiemetria de las neacciones de valoración (vease la Sección 5.7), al punto de equivalencia de una reacción de neutralización es el punto de la reacción es el que se han consumida tanta el siculo como la base, es decir en el que ninguno de los dos se encuentra en exceso.

En una valoración, la disolución que se gentraliza, por ejemplo la disolución acida, se coloca en un matraz o visso de precipitados junto con unas gotas de un indicador ácidobase. La otra disnlución atilizada en la valoración, la base, se añade con la barera, y se denomna valorante. El valorante se adade al acido, primero rápidamente y luego gota a gota. hasta el punto de equivalencia (rectierde la Figura 5.14). El punto de equivalencia se reconuce por el cambio de color del indicador ácido-base. El punto en el que el indicador cambia de color en una valoración se denomina punto linal del indicador. El punto final debe coincidir con el punto de equivalencia de la neutralización. Es decir, si el punto linal del indicador está cerca del punto de equivalencia de la neutralización, el cambio de color marcado por el punto final, indicará que se ha alcanzado el punto de equivalencia. Este apaste se prede conseguir eligiendo un indicador cuyo cambio de color se produzca en un intervido de pH que incluya el pH del punto de equivalencia.

Usa curva de valoración es un gráfico del pH frente al volorres del valorante, la disolución de la bareta. La mayor parte de las curvas de valuración se constrayen fácilmente midiendo el pH durante la valoración con un pH-metro y representando los datos en un registro gráfico. En esta sección se tratarán los cálculos necesarios para establecer el pH en los distintos puntos de una valoración. Estos cálculos servirán como revisión de algunos aspectos de fris equilibrios ácido base considerados en este capítolo y en el capitolo anterior.

Él milimol

En una valoración, el volumen de disolución añadido con una bareta es mesor de 50 ml. (normalmente alrededor de 20-25 ml.), y la molaridad de la disolución utilizada para la valoración generalmente es menor de 1 M. Normalmente la cantidad de OH (o 14,01) añadida con la bureta en una valoración es sólo de unas pocas milésimas de mol, por ejemplo, 5,00 × 10 1 mol. En los cálculos, con frecuencia es más fácil trabajar con mitomoles que con moles. El simbolo de millimal es minol, es decia, una milésima de mol, o 10 º mol



$$M = \frac{mol}{L} = \frac{mol/1000}{L/1000} = \frac{mmol}{mL}$$

Así, la expresión del Capítulo 4: la cantidad de soluto es el producto de la molaridad por el volumen de la disolución (viate la Sección 4.3) puede expresarse cono $mol/L \times L = mol o como mmol/mL \times mL = mmol.$

Valoración de un ácido fuerte con una base fuerte

Suponga que se colocar 25,00 mL de HC10,100 M (un ácido fuerte) en un matraz pequeño o vaso de precipitados y después se añade con la bureta NaOH 0,100 M (una base fuerte). Podemos calcular el pH de la disolución resultante en diferentes momentos de la valoración y representar esos valores de pH frente al volumen de NaOH añadido. A partir de esta curva de valoración, podemos establecer el pH en el punto de equivalencia y elegir un indicador adecuado para la valoración. En el Ejemplo 18.7 se indican algunos cálculos representativos.

EJEMPLO 18.7

Cálculo de los puntos de una curra de valoración: valoración de un ácido fuerte con una base fuerte, ¿Cuál es el pH en cada uno de los ságuientes puntos en la valoración de 25,00 mL de HCl 0,100 M con NaOH 0,100 M?

- (a) entes del comienzo de la adición de NaOH (pH inicial).
- (b) después de la adición de 24,0 ml. de NaOH 0,100 M (antes del parto de equivalencia).
- (c) después de la adición de 25,0 mL de NaOH 0,100 M (en el punto de equivalencia),
- (d) después de la adición de 26,0 mL de NuOH 0,100 M (después del punto de equivalencia)

Solución

Primero varnos a escribir la ecuación de la valoración en las formas lócica e tónica nesa.

Forma iónica:
$$H_3O^*(aq) + CT(aq) + Na^*(aq) + OH(aq) \longrightarrow Na^*(aq) + CT(aq) + 2H_2O(1)$$
Forma iónica neia: $H_3O^*(aq) + OH(aq) \longrightarrow 2H_2O(1)$

- (a) Antes del comienzo de la adición de NaOH sélo hay HCI (), LOU M. Esta disolución tiene [H₂O⁺] = 0,100 M y pH = 1,00.
- (b) El número de mitimoles de H_2O^+ que hay que valorar es

25,00 mE.
$$\times \frac{Q_1100 \text{ mmot H}_3O^4}{1 \text{ mL}} = 2,50 \text{ mmol H}_3O^4$$

El námicro de milimoles de OHT presentes en 24,00 mL de NaOH 0,100 M es

$$24,00 \, \mathrm{mL} \times \frac{0,(00 \, \mathrm{auxol} \, \, \mathrm{Od})^{-}}{1 \, \mathrm{mL}} = 2,40 \, \mathrm{mmol} \, \, \mathrm{OH}^{-}$$

Ahora podemos expresar la ecuación kónica neta de la reacción de neutralización con el esquema habitual.

En 49,00 mL de disoleción (25,00 mL del ácido original \oplus 24,00 mL de la base alledida) quedan 0,10 mmol de ${\rm H_2O}^+$.

$$\begin{split} [H_0O^+] &= \frac{0.10 \text{ mmol } H_0O^+}{49.00 \text{ mL}} = 2.0 \times 10^{-3} \text{ M} \\ \text{pH} &= -\log[H_1O^+] = -\log(2.0 \times 10^{-3}) = 2.70 \end{split}$$

- (e) El punto de equivalencia en el punto en el que el HCl está completamente neutralizado y co hay exceso de NaOH. Como puede verse en la forma iduica de la eccación de la reacción de neutralización, la disolución en el punto de equivalencia es simplemente NaCl(aq), Como vimos en la Sección 17.7, puesto que ni los iones Na* ni los Cl* se hidrolizan en agua, el pH = 7,00.
- (d) Para determinar el pH de la disolución después del punto de equivalencia, podemos volver al esquema del apartado (b), excepto que abora el inn OH se encuentra en exceso, La cantidad de OH aitadida es 26.00 mL × 0,100 mmot/L = 2,60 mmot/L.

2 H ₂ O

En \$1,00 mL de disolución (25,00 mL del ácido original + 26,00 mL de la base artadida) hay 0,10 mmol de NãOH en excesse. La concentración de OH - en esta disolución es

$$fOH^{-}1 = \frac{0.10 \text{ mmol OH}^{-}}{51.00 \text{ mL}} = 2.0 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$pOH = -\log(2.0 \times 10^{-3}) = 2.70 \qquad pH = 14.00 - 2.70 = 11.30$$

Ejemplo práctico A: Para la valoración de 25.00 ml, de 16CL0, 150 M con NaOH 0,250 M, calcule (a) el pH inicial; (b) el pH cuando la neutralización se ha completado hasta un 50%; (c) el pH cuando la neutralización se ha completado en un 100%; y (d) el pH cuando se ha añadido 1,00 mL de NaOH despoés del punto de equivalencia.

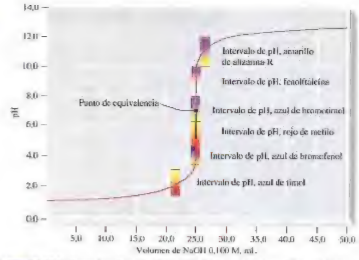
Ejemple práctico B: Para la valoración de 50,00 ml. de Bu(OH), 0,00812 M con HCI 0,0250 M, calcule (a) el pH inicini; (b) el pH cuando la neutralización se ha completado basta un 50%; (c) el pH cuando la neutralización se ha completado en un 100.0 %.

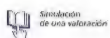
La Figura 18.9 presenta los datos pH-volumen y la curva de valoración para la valoración HCl-NaOH. A partir de esta figura podemos establecer las principales características de la curva de valoración de un ácido fuerte con una base fuerte.

- El plI tiene un valor bajo al comienzo de la valoración.
- El pH cambia lentamente hasta justo cerca del punto de equivalencia.
- En el punto de equivalencia el pH aumenta muy bruscamente, quizás en 6 unidades por la adición de solamente 0,10 mL (2 gotas) de base.
- Después del punto de equivatencia, el pH de nuevo aumenta pero sólo ligeramente.
- Cualquier indicador ácido-base cuyo cotor cambio en el intervato de pH aproximado entre 4 y 10, es adecuado para esta vatoración.

En la valoración de una base fuerte con un ácido fuerte, podemos obtener una curva de valoración prácticamente idéntica a la de la Figura 18.9 representando el pOH frente al volumen de valorante (el ácido fuerte). También podemos hacer una serie de observaciones semejantes a las enunciadas anteriormente sustituyendo el pH por el pOH en cada frase. Alternativamente, si representantos el pOH frente al volumen de valorante, el áci-

mt, NaOH(aq)	pHi
0,00	1,00
10,00	1,37
Z0,00	1,95
22,00	2.19
24,00	2,70
25,00	7,00
26,00	11,30
26,00	11,78
30,00	11,96
40,00	12,36
50,00	12,52





& FIGURA 18.9 Curva de valoración de un ácido fuerto con una base fuerte-25,00 mL de HCI 0,100 M con NaOH 0,100 M

Los indicadores cuyos intervalos de viraje se encuenaran en la parte de más pendiente de la curva de valoración son los adecuados para esta valoración. El azel de timol cambia de enfor demasiado ponto y el amarillo de alizarina, demasiado tarde

do faerte, la curva de la valoración se parece a la de la Figura 18.9 invertida de ambaabajo, como se muestra en la Figura 18.10.

Valoración de un ácido débil con una base fuerte

Existen rumas diferencias importantes entre la valoración de un ácido débil con una base fuerte y un ácido fuerte con una base fuerte, pero hay una capacterística *invariable* cuando se comparan las dos valoraciones.

El voluntes de base accessara para valorar hasta el punto de expuvalencia velúmenes iguales de disoluciones de ácidos con la misma melatidad es independiente de la fuerza del ácido

Podentes considerar que la neutralización de un ácido débil como el $HC_1H_2O_2$ implica la transferencia directa de protones desde las moléculas de $HC_1H_2O_2$ a los tores O(1). En la neutralización de un ácido fuerte la transferencia es desde los tores H_1O^+ . En los descasos el ácido y la base reaccionan de generdo con una razón molar 1:1.

$$HC_2H^2O_1 + OH \longrightarrow H^2O + D^2O_2$$

 $H^2O_1 + OH \longrightarrow H^2O + C^2H^2O_2$

Cuando se trate poa valoración de un ácido débil con una base fuerre, dividiremos el cálculo en una parte estequiométrica y una porte de equilibrio para tener en cuenta la ionización parcial del ácido débil. La estrategia del cálculo es análoga a la adoptada cuande consideramos la adición de una base fuerte a una disolución reguladora. En el Ejempto 18 8 y en la Figura 18.11 se considera la valoración de 25.00 ral. de HC₂H₂O₂O₃(X) M con NaOH 0.100 M.

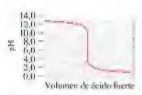


Figure 18.10
Curva de valoración de una base fuerte con un ácido fuerte.

FIFMPLO 18.8

Cálculo de los puntos de una curva de valoración: valoración de un ácido débil com una base fuerte. ¿Cuál es el pH en cadaruno de los siguientes puntos de la valoración de 25.00 ed. de HC.H.O₂ 0,100 M con NaOH 0,100 M?

- (a) Antes del comienzo de la adjetém de NaOH (pf1 inicial).
- (b) Después de la adición de 10,00 mL de NaOH 0,100 M (antes del punto de equivalencia).
- (e) Después de la adición de 12,50 mL de NaOH 0,100 M (en la mitod de la mattralización).
- (d) Después de la adición de 25,00 ml. de NaDH 0,100 M (paras de equivalencia).
- (e) Después de la adición de 26,00 mL de NaOH 0,100 M (después del punto de equivalencia).

Soluzión

- (a) La concentración inicial $[H_3O^4]$ se calcula como en el Ejemplo 17.6 pH = $-\log (1.3 \times 10^{-4}) = 2.89$.
- (b) El número de milimoles de HC₂H₃O₂ que debe neutralizarse es

$$25,00~mL \times \frac{0,100~mmo1~HC_2H_3O_2}{1~mL} = 2,50~mmot~HC_2H_3O_2$$

En este gunto de la valoración el mimero de milimetes de OH - añadido es

$$(0.00 \text{ mL} \times \frac{0.100 \text{ mmol OH}}{1 \text{ mel.}} = 1.00 \text{ mmol OH}$$

El volumen total de disolución = 25,00 mL del ácido original + 10,00 mL de la base añadida = 35,00 mL. Introducimos esta información en los lugares adecuados del siguiente esquerna.

Cálculo estequiométrico

	$HC_2H_3O_2$	+ OH-	\longrightarrow	$C_2H_3O_2^-$	H_2O
presente inicialme	ate: 2,50 mmel			_	
adición: cambios:	10mm 00,1—	Somm 90,1 Somm 90.1—		41,00 mmol	
después de la reso mmol: conc:	ción: 1,50 mmol 1,50 mmol/35,00 rol 0,0429 M	, ≋0	1,00	1,00 mmol mmol/35,00 0,0286 M	mL

Cálculo del equilibrio: la forma más directa es edmisir que la disolución de ácido avético-acetato de sodio es una disolución reguladora cuyo pH puede calcularse por la ecuación de Henderson-Hasselbalch. Está justificado el uso de esta ecuación por tos razones: (1) la relación: $[C_2H_3O_2, 1/(EC_2H_2O_3)] = 0,0286/0,0429 = 0,667 (satisface el requisito de estar comprendida entre 0, 10 y 10 visto en la Sección 18.2), y (2) las conscensoriones <math>[C_2H_3O_2, 1]y [HC_2H_2O_2]$ supersa à $K_a(1.8 \times 10^{-5})$ en los factores $1,6 \times 10^{5}$ y 2.4×10^{1} , respectivamente (satisfaciendo el requestimiento citado en la Sección 17.5, que el factor sea superior a 100). Así,

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]} = 4.74 + \log \frac{0.0286}{0.0429} = 4.74 - 0.18 = 4.56$$

Todavis más sencido seria sustituir los números de milimoles de $C_2H_2O_2^-$ y $HC_2H_2O_2$ directamente en la equación de Henderson-Hasselbalch sin conventirlos a mataridades. Es decir.

$${\rm pH} = {\rm pK_a} + \log \frac{[{\rm A}^{-1}]}{[{\rm HA}]} = 4.74 + \log \frac{1.00 \sin \omega TV}{1.50 \cos WV} = 4.74 = 0.18 = 4.56$$

RECUERDE >

que la ocuación de Henderson-Hasselbafeh (Ecuación 18.2) podría ser inexacta en las printerasetapas de la valoración y muy cerca del punto de equivalencia. En el primer caso, [C₁H₂O₂]/[HC₂H₃O₂] < 0,10, y en el segurato, {C.H₂O₂]/[HC₂H₃O₂] > 10, (e) Cuando se han añadido (2,50 mL de NaOH0,100 M, se han añadido (2,50 × 0,100 = 1,25 mmo) OH. Como se puede ver en el siguiente esquema, es una cantidad suficiente de base para neutralizar execuamente la mitod del ácido.

$$\Pi C_1 \Pi_2 O_2 + O \Pi^* \longrightarrow C_2 \Pi_2 O_2^- + \Pi_2 O$$

Aplicando de nuevo la ecuación de Henderson-Hasselbalch, se obtiene

$$pH = pK_s + \log \frac{\{C_2 H_5 O_2^{-1}\}}{(HC_1 H_2 O_2)} = 4.74 + \log \frac{1.25 \operatorname{masoh}^{1/2}}{1.25 \operatorname{namb}^{1/2}} = 4.74 + \log 1 = 4.74$$

(d) La neutralización se completa en el punto de equivalencia y se producen 2.50 inimal de NaC₂H₃O₂ en 50,00 inil. de disolución, formándose una disolución de NaC₃H₃O₂ 0,0500 M. La cuestión abora es "¿cual es el pH de una disolución de NaC₃H₃O₂ 0,0500 M?" Para responder a esta pregunta es necesario tener en cuenta que el ion C₂H₃O₂ "se hidroliza y el ion Na⁺ no se hidroliza. La reacción de hidrólixis y el valor de K. son

$$C_2H_3O_2^- + H_2O \Longrightarrow HC_2H_3O_2 + OH$$

 $K_b = \frac{K_w}{K} = \frac{1.0 \times 10^{-34}}{1.8 \times 10^{-3}} \approx 5.6 \times 10^{-50}$

Con un esquema semejante al utilizado en el cálcuto de la hidrólisis del Ejemplo 17.13, obtenemos la siguiente expresión, donde x=10 FT y $x\ll 0.0500$

$$K_b = \frac{[11C_2H_3O_3]}{[C_2H_3O_3]} = \frac{x \cdot x}{0.0500 - x} = 5.6 \times 10^{-10}$$

$$x^2 = 2.8 \times 10^{-11} \quad x = [OH^-] = 5.3 \times 10^{-6} \text{ M}$$

$$pOH = -\log(5.3 \times 10^{-6}) = 5.28$$

$$pH = 14.00 - pOH = 14.00 - 5.28 = 8.72$$

(e) La cantidad de OH* aŭadida es 26,00 mL × 0,100 mmol/mL = 2,60 mmol. El volumen de disolución es 25,00 mL de ácido + 26,00 mL de base = 51,00 mL. Los 2,60 mmol de OH* neutralizan los 2,50 mmol de ácido disponible, y quedan en exceso 0,10 mmol de OH*. Después del punto de equivalencia, el pH de la disolución está determinado por el exceso de base fuerte.

$$[OH^{-}] \simeq \frac{0.10 \text{ mmol OH}}{51.00 \text{ mL}} = 2.0 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$pOH = -\log (2.0 \times 10^{-3}) = 2.70 \qquad pH = 14.00 - 2.70 = 11.30$$

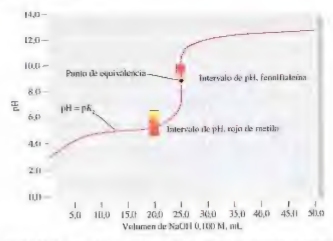
Ejempfo práctico A: Se valora una muestra de 20,00 mL de HF 0,150 M con NzOH 0,250 M. Calcule (a) el pH inicial; y el pH coendo se ha neutralizado (b) el 25,0%, (c) el 50,0%, (d) el 100,0%.

(Sugermulie ¿cuál es la cantidad inicial de HF, y qué cantidades quedan sin reutralizar en los puntos en cuestión?)

Ejemplo práctico 8: Para la valoración de 50,00 mL de NH₃ 0,106 M con HCI 0,225 M, calcule (a) el pH iricial; y el pH exando se ha neutralizado (b) el 25,0 %; (c) el 50,0 %; (d) el 100.0 %

Estas son las principales características de la curva de valoración de un ácido débil con una base fuerte (véase la Pigura 18.11).

mL NaOtl(sq)	gall-f
0.00	3,89
9.00	4,14
140.000	4,57
12,50	4.74
\$5,00	4,92
20,00	5.35
24.00	6.12
25.00	8.72
26.00	11.30
30.000	11,96
40.00	12.90
561001	12,53



A HISURA IR 11 Curva de valoración de un ácido débil con una base fuerte-25,00 mL de HC,H₂O, 0,100 m con NaOH 0,100 M

La femalfialeina es un indicader adecuado para estu valoración, pero el rego de metilo no Coundo se ha neutralizado exactamente la mitad del ácido, $\{HC_2H_1O_2\}=\{C_1H_1O_1\}$ y $pH=pK_1=4.74$

- El pH inicial es más abo (menos ácido) que en la valoración de un ácido fuerte. (El ácido débit sólo está parcialmente ionizado.)
- Al comienzo de la valoración hay un aumento inicial brusco del pll. El anión formado en la neutralización del ácido débil es un ion común que reduce kcionización del ácido.
- En un amplio intervado de la curva, antes del punto de equivalencia, el pH varía sólo levemente. (Las disoluciones correspondientes a esta parte de la curva son disoluciones reguladoras.)
- 4. En el punto medio de la neutralización, pH = pK_{av} porque |HA| = |A|.
- En e) punto de equivalencia el pH > 7. (La base conjugada de un ácido déhil se lúdroliza, produciéndose OH ...)
- 6. Después del pumo de equivalencia, la curva de valoración es idéntica a la de un ácido fuerie con una base fuerte. (En esta parte de la valoración el pH viene determinado por completo per la concentración de OH sin resculonar.)
- La parte más pendiente de la curva de valoración cerca del punto de equivalencia corresponde a un intervalo de pH relativamente pequeño (desde aproximadamente pH 7 a pH 10).
- La selección de los indicadores adecuados para la valoración está más limitada que en una valoración ácido fuerte-base fuerte. (No se puede utilizar un indicador cuyo cambio de color se produzca por debajo de pH 7.)

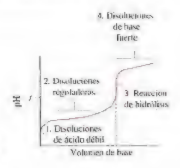
Como se indica en el Ejempto 18.8 y en la Figura 18.9, los cálculos necesarios para la curva de valoración de un ácido débit-base fuerte son de cuarro tipos diferentes, dependiendo de la parte de la curva de valoración que se describa. Un tipo de valoración que minimilmente no puede realizarse de forma correcta es la de un ácido débit con una base débit (o viceversa). La variación del pH al añado el agente valorante es demasiado pequeña para localizar el punto de equivalencia con un indicador ácido-base.

▲ FIGURA 18.12

Construcción de la curva de valoración para un ácido débil con una base fuerto

Los cálculos necesarios para representar este grático se ilustran en el Ejemplo 18.8 y se queden divular en cuatro tipos.

- pH de un úcido débit puro (pH inicial)
- pH de una disolución reguladora de un ácido débil y su sal (en un intervalo amplio antes del punto de equivalencia)
- 3. pH de la disolución de una sal que se hidroliza (pueto de equivalencia)
- d. pH de la disolnezión de una base fuerte (en un amplio intervalo después del pento de equivalencia)

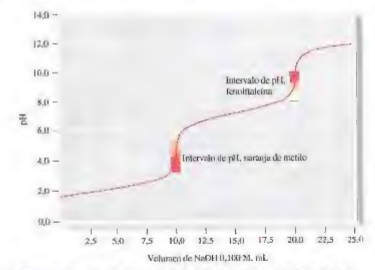


► Esta recutralización en etapas sobo se observa si las sucesivas constanaes de isonización [K_a], K_a... I differen significativamente de magnitud, por ejemplo en un factor de 10° o m/s. Si esta diferencia es menor, la segunda etapa de neutralización empieza ames de que termine la primera, y así sucesivamente.

Valoración de un ácido poliprótico débil

La evidencia más sugmendante de la ionización por etapas de un ácido es su curva de valoración. Para un ácido poliprótico se espera encontrar un punto de oquivalencia separado para cada uno de los hidrógenos ácidos. Así, para el Bi₁PO₄ se esperan tres puntos de equivalencia cuando se valora con NaOH(aq). En la neutralización del ácido fosforico con hidróxido de sodio, primero prácticamente todas las moléculas de H₁PO₂ se convierten en sa sal, NaH₂PO₃. Después toda la sal NaH₂PO₃ se convierte en Na₂HPO₄, y finalmente la sal Na₃HPO₄ se convierte en Na₂PO₃.

La valuración de 10,0 ml. de H₃PO₃ 0,100 M con NaOH 0,100 M se describe en la frigura 18.13. Observe que los dos primeros pontos de equivalencia se encuentran a intervalos (guales en el eje de abcisas, a 10.0 mL y a 20,0 mL. Aurique se espera un tercer pan-



▲ FIGURA 18.13 Valoración de un ácido débil poliprótico-10,0 mL de H,PO, 0,100 M con NaOH 0,100 M

Se necesita un volumen de 10,6 mL, de NaOH 0,100 M para alcanzar el primer punto de equivalencia. Para alcanzar el segundo punto de espavalencia, se necesitá un volumen advironal también de 10,6 mL.



¿Está preguntándose...?

¿Cômo calcular los valores del pH en diferentes puntos de la curva de valoración en la Figura 18.13?

El pH jejicial de la discoución de H.PO, 0.100 M puede calcularse con la expresión de K_{\odot} del H₂PO₄ (recuente el Ejemplo 17.9). Para la región de la curva con ascensión lenta, antes del munto de equivalencia, las especies predominantes son H₁PO₄ y H₂PO₄ , que actúan como rma disolución reguladora. Podenvos cufcular el pH para esta parte de la curva utilizando la Ecuación (18.2). Así, en la mitad del recorrido basta el punto de equivalencia, dende $[H_3PO_4]=[H_3PO_4]$, pH = pK_{ij} . Entre el prometo y el segundo punto de equivalencia, las especies predominantes son H₂PO₄⁻ y HPO₄²⁻, y los cálculos pueden hacerse mediante la expresión de $K_{\rm ac}$ En el punto medio de esta parte de la curva, p $H=p\,K_{\rm ac}$ Después del segundo punto de equivalencia, las especies predominantes son HPO₄ y PO₄ . Aunque puesten hacerse los cálcules en esta región, generalmente las valoraciones no se teolizan en esto zona (por las razones establecidas en el texto). Los cálcutos necesarios para los puntes de equivalencia. se describen en la Sección 18,5.

to de equivalencia a 30,0 mL, no se aprecia en esta valoración. El pH de la disolución de Na,PO, que se encuentra muy hidrolizada en el tercer punto de equivalencia, es acroximadamente 13, más alto que el que se alcanza añadiendo al agua una disolución de NaOH 0,100 M. La disolución de Na_sPO_s(aq) es casi tan básica como la de NaOH(aq) utilizada en la valoración (como veremos en la Sección 18.5).

Vamos a centrar la atención en algunos detalles de la valoración. Para alcanzar el primer nunto de equivalencia se necesira I mol de NaOH por cada mol de HaPO. En este printer punto de equivalencia, la disalución es fundamentalmente Nal l₂PO_q(aq). Esta disulución es ácida poupe $K_{ij} \geq K_{b}$ para $\mathrm{H}_{1}\mathrm{PO}_{4}$; la reacción que produce $\mathrm{H}_{1}\mathrm{O}^{*}$ predomina sobre la que produce OH".

$$H_5PO_4^- + H_5O \iff H_5PO_4 + HPO_4^2$$
. $K_{b_0} = 6.3 \times 10^{-9}$
 $H_5PO_4^- + H_5O \iff H_5PO_6 + OH$ $K_5 = 1.6 \times 10^{-92}$

El pH en el punto de equivalencia se encuentra dentro del intervalo de pH en el que el indicador naranja de metilo cambia color de rojo a naranja.

Se necesita un mol adicional de NaOH para convertir 1 mol de hi₂PO₄ a 1 mol de HPO₄². En este segundo panto de equivalencia de la valoración de H₃PO₄, la disolución es básica porque para $K_b > K_a$ para HPO_4^2

$$\text{HPO}_4^{2-} + \text{H}_2\text{O} \iff \text{H}_2\text{PO}_4^{-} + \text{OH}^ K_b = 1.6 \times 10^{-9}$$

 $\text{HPO}_4^{3-} + \text{H}_2\text{O} \implies \text{H}_2\text{O}^+ + \text{PO}_4^{3-}$ $K_n = 4.2 \times 10^{-19}$

La fenolitaleina es un indicador apropiado para este punto de equivalencia; su cambio de color es de incoloro a rosa pálido.

Disoluciones de sales de ácidos polipróticos 18.5

Cuando se trató la neutralización del ácido fosfórico por una base fuerte, encontramos que el primer punto de equivalencia correspondía a una disolución algo ácida y el segundo a una disolución moderadamente básica. Justificamos que el tercer punto de equivalencia sólo podría alcanzarse en una disolución muy básica. El pH en este tercor punto de equi-

$$PO_a^{3-} + Pi_2O \Longrightarrow HPO_4^{3-} + OH^-$$

$$= \frac{1.0 \times 10^{-13}}{4.2 \times 10^{-13}}$$

$$= 2.4 \times 10^{-2}$$

EJEMPLO 18.9

Descrimación del pH de una diseñación que contrene el antim (A*) de un deldo poliprótico. El fosfato de sodro, Na₃PO₄₁ es razo de los componentes de algunas preparaciones que se utilizan para limpiar paredes pintadas antes de volverlas a pintar. ¿Cuál es el pH de una diseñación de Na₃PO₄(aq) 1,0 M?

Solución

Podemos escribir, de la manera hebitual

$$PO_4^{h-} + H_2O \implies HPO_4^{2-} + OH^- K_6 = 2.4 \times 10^{-2}$$

cone, inicial: 1,0 M \rightarrow cambios: -x M +x M +x M cone, equil: (1,0-x) M x M x M

$$R_b = \frac{[HPO_a^{-1}][OH]}{[PO_a^{-1}]} = \frac{x \cdot x}{1.0 - x} = 2.4 \times 10^{-2}$$

Como K_b es bastante grande, no debemes esperar que la simplificación habitual sea adecuada. Es decir, x no es mucho más pequeño que 1,0. La solución de la ecuación de segundo grado, $x^2 + 0.024x - 0.024 = 0$ es x = [OHT] = 0.14 M.

$$pOH = -log(OH^*) = -log0.14 = 40.85$$

 $pOH = 14.00 - 0.85 = 13.15$

Ejemplo práctico A: Celcule el pH de una disolución accusa de Na₂CO₃ 1,0 M.

(Supercrucia: utilice les dates de la Tabla 17.4 para calcular K_b para el ion $CO_1^{(2+)}$.)

Ejemplo práctico B: Calcule el pH de una disolución acuosa de Na₂SO₃ 0.500 M.

(Superencia: utilica los datos de la Tabla 17.4)

► El foofato de sedio a memedo se vende como fosfato trisódico. Deberian utilizarse guantes protectores cuando se trabaja con este producto. Las grasas y aceitas, incluyendo las que se encuentran en la piel humana, se selubilizan en discluciones moy básicas.

► La razón M_b/K_b = 1,0/0,024 = 42. Este valer es menor de 100, el valor minimo que hemos estado utilizando como criterio habitual.

Es más difícil cakrolar los valores del pH del NaH₂PO₄(aq) y Na₂HFO₄(aq) que del Na₃PO₄(aq). Esto se debe a que tanto para el H_2PO_4 como para el HPO_4 hay que considerar ximultáneamente dos equilibrios: la ionización como ácido y la ionización como base (hidrólisis). Para disoluciones suficientemente concentradas (como 0.10 M o mayor), los valores del pH resultan ser independientes de la concentración de la disolución. A continuación se muestran espacsiones generales, en color azul, (con los valores de p K_a de la Tabla 17.4) y su aplicación a H_2PO_4 (aq) y HPO_4 (aq):

$$p_{sum} H_2 PO_4 : p_{11} = \frac{1}{2} \left(p_{K_{a_1} + p_{K_{a_2}}} \right) = \frac{1}{2} (2,15 + 7,20) = 4,68$$
 (18.5)

para
$$HPO_4^{2-}$$
: $pH = \frac{1}{2} \left(pK_{s_2} + pK_{s_4} \right) = \frac{1}{2} \left(7,20 + 12,38 \right) = 9,79$ (18.6)



¿Está preguntándose...?

¿Como obtener las Ecuaciones (18.5) y (18.6)?

Este es un lugar adecuado para utilizar el método general de resolución de problemas que se introdujo en la Sección 17.6. Considere una disolución de Na \mathbb{H}_2 PO₄ de molaridad M. Las principales concentraciones que debemos considerar son [Na⁺], $(\mathbb{H}_3$ O⁴], $[\mathbb{H}_3$ PO₄], $[\mathbb{H}_2$ PO₆], $[\mathbb{H}_2$ PO₆], $[\mathbb{H}_2$ PO₆], $[\mathbb{H}_2$ PO₆], $[\mathbb{H}_3$ PO₆], $[\mathbb{H}_3$ PO₆], $[\mathbb{H}_3$ PO₇], $[\mathbb{H}_3$ PO₈], $[\mathbb{H}_3$

(1) Ionización deida: $H_2PO_4^- + H_2O \implies H_3O^+ + HPO_4^2$

$$K_{i_2} = \frac{[H_3O^4][HPO_4^{-2^{-1}}]}{[H_3PO_4^{-1}]}$$

(2) Hidrálisis: H₂PO₄ + H₂O ≠ H₂PO₄ + H⁻

$$K_{\rm h} = K_{\rm w}/K_{\rm h_1} = \frac{[{\rm H_3PO_4}]({\rm OH}^{-})}{[{\rm H_3PO_4}^{-}]}$$

(3) Halunce de materia; la concentración total de las especies que contienen fósforo es la molaridad estequiométrica, M.

$$[[I_1PO_4] + [II_2PO_3^-] + [HPO_4^{2-}] = M$$

(4) Condición de electroneutralidad:

$$[H_3O^*] + [Na^*] = [H_2PO_3^-] + (2 \times [HPO_4^{2-}])$$
. Sin crobargo, puesto que $[Na^3] = M_1$ también podenos escribir $[H_3O^4] = [H_2PO_3^-] + (2 \times [HPO_4^{2-}]) - M$

Resolución del conjunto de ecuaciones: se empiosa sustituyendo la conación (3) en la ecuación (4).

$$\begin{split} [H_3O^4] &= [H_2PO_4^{-1}] + (2 \times [HPO_4^{2-}]) - [H_3PO_4] - [H_2PO_4^{-1}] - [HPO_4^{2-}] \\ &= [HPO_4^{2-}] - [H_3PO_4] \end{split}$$

A continuación, se reordena la Ecuación (1) para obtener [HIPO $_4^{-1}$] en función de [H $_3$ O°], [H $_4$ PO $_a$], y K_{a_3} ; después se reordena la Ecuación (2) para obtener [H $_3$ PO $_4$] en función de [H $_3$ O°], [H $_4$ PO $_a$], y K_{a_1} . A continuación, se sustituyen los resultados en la expresión, [H $_3$ O°] = [H $_4$ PO $_a$] - [H $_3$ PO $_4$]. En este momento se disprine de una ocuación en función de [H $_3$ O°] [H $_4$ PO $_a$], K_{a_1} y K_{a_2} . Supenga que [H $_3$ PO $_4$] = M, y así se puede obtener una ocuación a partir de la que se puede deducir la Ecuación (18.5). Lo que que da de esta obtenerión y la deducción de la Ecuación (18.6) se deja para que usted lo haga (váase el Ejercicio 89)

18.6 Resumen de los cálculos de equilibrios ácido-base

En este capítulo y en et capítulo anterior se han considerado diferentes cálcules del equilibrio ácido-base. Cuando hay que enfrentarse o la situación de resolver un nuevo problema, sirve de ayuda relacionar este nuevo problema con un tipo que ya se ha tratado con anterioridad. Sin embargo, es mejor no depender exclusivamente de la identificación del tipo de problema. Algunos problemas puede que no se ajuston a un tipo determinado. En su lugar, recuerde algunos principios para aplicar independientemente del problema particular, como se indica en las siguientes cuestiones.

¿Cuáles son las posibles especies presentes en disolución y cuáles son sus concentraciones?

En una disolución que contiene cartidades semejantes de HCl y HC $_2$ H $_3$ O $_4$, las únicas especies *lónicas* importantes son H $_3$ O * y Cl . El HCl es un ácido fuerte completamente ionizado, y el ácido débit HC $_2$ H $_3$ O $_2$ en presencia de un ácido fuerte sólo está un poro ionizado debido al efecto del ion común. En una mezcla que contiene cantidades semejantes de dos ácidos débites de fuerza sentejante, como el HC $_1$ H $_3$ O $_2$ y HNO $_3$, ambos ácidos se ionizan parcialmente. Todas estas concentraciones serán significativas: [HC $_2$ H $_3$ O $_4$], [C $_2$ H $_3$ O $_2$], [HNO $_2$], [NO $_2$], y [H $_3$ O 4]. En una disolución que contiene ácido fosfórico o una sal fosfato (o ambas), podrán estar presentes H $_3$ PO $_4$, HPO $_4$, HPO $_4$, PO $_5$, OH $_4$ H $_3$ O $_4$ y posiblemente otros cationes. Sin embargo, si la disolución es simplemente H $_2$ PO $_4$ (sq), las únicas especies presentes en concentraciones importantes son las asociadas con la primera ionización: H $_3$ PO $_4$, H $_4$ O $_4$. Por otra parte, si la disolución es de Na $_4$ PO $_4$ (aq) las especies importantes son Na $_4$, PO $_4$, y los iones asociados con la hidrólisis del PO $_4$, es decir, HPO $_4$, y OH $_4$.

¿Es posible que se produccan reacciones entre los componentes de la disolación? y, si es así, ¿cuál es su estegolometria?

Si se le pide calcular [OH] en usa disolación de NaOH 0.10 M y NH₄CL 0.20 M antes de responder que [OH] = 0.10 M, considere si una disolación puede ser sinudiáneamente 0.10 M en OH y 0.20 M en NH₄*. No puede ser así, cualquier solución que contenga los dos iones NH₆* y OH , también debe contener NH₃. Los iones OH y NH₄* reaccionan de acuerdo con una razón molar 1:1 hasta que el OH se consume casi lotalmente:

$$NH_4^+ + OH^- \longrightarrow NH_3 + H_2O$$

y altora lo que se debe considerar es la disolución reguladora $\mathrm{NH_10.10~M\text{-}NH_4}^+$ 0.10 M.

3. ¿Cuáles son las ecuaciones de equilibrio que se aplican a una situación particular? ¿Cuáles son las más significativas?

Una ecuación que se aplica a todos los ácidos y bases en disolución acuosa es $K_w = [H_3O^+][OH] = 1,0 \times 10^{-14}$. Sin embargo, en muebos cálculos, esta ecuación no es significativa comparada con otras. Una situación en la que es significativa es en et cálculo de [OH] en una disolución *úcida* o de $[H_3O^+]$ en una disolución *úcida* o de $[H_3O^+]$ en una disolución *úcida*. Después de trido, un ácido no produce OH y una base no produce H_3O^+ . Otra situación en la que K_w es probablemente significativa es en una disolución con pH próximo a 7.

Con frecuencia, encontrará que el equilibrio de ionización con el valor mayor de K es el más significativo, pero este no será siempre el caso. Las cantidades de las diferentes especies en disolución también deben ser consideradas. Cuando se añade una gota de H_0PO_3 1,00 M ($K_{\rm e}_1=7.1\times10^{-3}$) a 1,00 L de $HC_2H_3O_2$ 0,100 M ($K_{\rm h}=1.8\times10^{-5}$), la ionización del ácido acético es la más importante al determinar el pH de la disolución. La disolución contiene mucho más ácido acético que ácido fosfórico.

Atención a...

Disoluciones reguladoras en la sangre



Se necesita una hiperventifación extrema para compensar las bajas presiones parciales de oxigeno existentes en las cumbres de alta montaña. Esta hiperventifación conduce a una situación denominada alcalosia. El pH de la sangre de los escaladores al alcanzar la cima del monte Everest (8848 m) sil suplemento de oxigento puede sular a 7.7-7.8.

Una característica de la sangre en la que rura vez pensantes es su pl.1. Sin embargo, el mantenimiento del pl.1 adecuado en la sangre y en los fluidos intracelulares es crucial no solamente para la saled humares sino pura la vida misma. Esto se debe principalmente a que el funcionamiento de las enzimas tiene una gran dependencia del pl.1. El pl.1 normal de la sangre es 7.4. Las variaciones prolongadas de sólo unas décimas de unidades de pl.1 pueden ocasionas algunas enfermedades e incluso la muerte.

Entre los factores que pueden conducir a la *acidents*, una situación en la que el pH de la sangre disminaye por debajo de lo sermal, están el fullo cardiaco, fallo del ritión, diubetes, diarren pensistente y una dieta peolongada alta en proteinas. El ejercicio físico excesivo y prolongado tumbién produce una situación temperal de acidosis. La *alcalinda* es una situación de aumento del pH de la sangre, que puede producirse como resultudo de vómitos intensos, hiperventilación o exposición a grandes altitudes (enfermedad de las altaras).

La sangre como disolución reguladora

La sangre humana tiene una capacidad reguladoro alta. La adición de 0,01 mot de HCl a 1 L de sangre hace descender et pH sólo desde 7,4 a 7,2. La misma contidad de HCl añadida a una disolución.

Resumen

La presencia de un ion consin en una disolución de un ácido déiid, HA, ya sea H₂O ' (del ácido fuerte) o A ' (de una sel del ácido débil) impide su ionización. La combinación ácido débil-base conjugada es una disolución reguladora, como también lo es la comhimación base debil-ácido conjugado. Una disolución reguladora martiere un pH casi constante con la dilución o en presencia de poquenes caratidades aúndadas de ácidos o Usases.

El pH en et que una disolución reguladora funciona está determinado por el valor del pK, del úcido delsi y las molaridades de los dos componentes de la disolución. La disolución reguladora posee su mayor capacidad para neutralizar los ácidos y bases añadidos cuando las concentraciones de sus componentes son iguales. El innervado eficaz de regulación es aproximadamente 1 unidad de pH por enciona y por debajo del valor de pK.

Un indicador ácido-base es un ácido debit que tiene un color cuando se encuentre como ácido no ionizado, HIn, y otro color cuando se encuentra como la base conjugada, el initión la . El color observado del indicador depende del pl I de la disolución.

Una curva de valoración ácido-base es una representación del pH frente al votumen del agente valorante anadido. En el punto de equivalencia de la valoración, la disolución contiene simenmente la sal que se forma en la neurrulización. Esta disolución es ácida, básica o neutra dependiendo de si los iones de la sal se pueden ionizar (hidrolizar) conso ácidos o bases. Generalmente una curva de valoración presenta un cambio brusco de pH en el pento de equivalencia. En la valoración de un ácido débit (o base débit) con una base fuerte (o ácido fuerte), el pH = pK, en el punto medio de la neutralización. En la valoración de un ácido poliprotico, generalmente se observa un salto brusco en la curva para cada átemo de H ionizable. Para una valoración, se elige un inticador ácido-base cuyo pA'₁, esté próximo al valor del pH en el punto de equivalencia.

Ejemplo de recapitulación

La fórmula estructural dibujada a continuación, corresponde al ácido para-hidroxibenzoten, un ácido diprotico debit utilizado como conservante alimentario. En la valoración de 25,181 mL de una disolución aciosa de este ácido, se necesitan 16,24 mL de NaOH 0,0200 M para alcanzar el primer panto de equivalencia. El pH medido después de la adición de 8,12 mL de la base es 4,5% después de 16,24 mL, el pH es 7,02- (a) χ Cuides son los valores de χ K, y χ K, para el ácido para-hidroxibenzoico?

(b) ¿Cuáles son los valores del pH en los dos puntos de equivatencia de la valoración?

$$H = \Omega - \left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right) - \left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right) - \left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right) - H$$

salina (NaCi) isotónica con la sangre, hace descender el pH de 7,0 a 2.0. La disoleción salina no tiene cacacidad resuladora.

Hay varios factores implicados en el control del pH de la sangre. El factor que es especialmente importante, es la razón de HCO₃" (ion bidrógeno carbonano) y H₂CO₃ (scido carbónico) discueltos. Aunque el CO₂(g) sólo se convierte parcialmente en H₂CO₃ cuando se disuelve en agua, generalmente tratamos la disclución como si la transformación fuera completa. Además, aunque el H₂CO₃ es un ácido diprótico débil, en el sistema regulador ácido carbónico-tidrógeno carbonato sólo consideramos la primera etapa de ionización: el H₂CO₃ es el ácido débil y el HCO₃" es la base conjugada.

$$CO_2(g) + H_2O \longrightarrow H_2CO_3(eq)$$

 $H_2CO_3 + H_2O \Longrightarrow H_2O^2 + H_2CO_3^2$
 $K_{t_1} = 4.4 \times 10^{-7}$

El dióxido de carbeno llega al torrente sanguíneo desde los tejidos como subproducto de las reacciones metabólicas. En los pulmoces el $CO_2(g)$ se intercembia con el $O_2(g)$, que es transportado por todo el cuerpo a través de la sangre.

Utilizando la Ecuación (18.2), un valor de $pK_n = -\log (4.4 \times 10^{-7}) = 6.4$, y el pH de 7.4 de la sangre normal, podemos escribir

(a) Determinación de pK_{a_1} y pK_{a_2} Los únicos datos necesarios para esta determinación son los vulcres de pH dados. Para dibujar una curva de valoración para este ácido débil recuerde la curva mastrada para la valoración del H_3 PO₄ en la Figura 18.13. Si se necesita un volumen de 16,24 mL para alcanzar el primer punto de equivalencia, cuando se han aliadido 8,12 mL de la base, el écido se encuentra en la mitad de la centralización de su primera cuapa de iodización. En este punto, pH = pK_a , Ast, pK_a = 4,57,

En el primer punto de equivalencia, el pH es el de una disolación acuesa de HCC₆H₆COONa: 7,02. Abora podersos utilizar la Ecuación (18.5), es decir, el pH de una disolación acuesa de ion HOC₆H₆COO⁺ viene dado por la expresión

$$pH = \frac{1}{2} (pK_{i_1} + pK_{i_2}) = \frac{1}{2} (4.57 + pK_{i_2}) = 7,02$$

$$pK_{i_2} = (2 \times 7,02) - 4.57 = 9,47$$

$$Asi_1 pK_{i_2} = 4.57 \text{ p}K_{i_3} = 9.47$$

(b) Determinación del valor del pH en los puntos de equivalencia. El pH en el primer punto de equivalencia ya se conoce: 7,02.

La determinación del pH en el segundo punto de equivalencia implica cálculos edicionales. Empezamos observando que, en el segundo punto de equivalencia, la disolución es de NaOC, lª,COONa, y el pH de esta disolución queda establecido por la hidrálisis del inn OC, l¹,COO.

$$^{\circ}$$
OC₆H₅COO $^{\circ}$ + H₂O \Longrightarrow HOC₆H₅COO $^{\circ}$ + OH
 $K_{h} = K_{w}/K_{v_{h}}$

Para evaluar $K_{\rm h}$, vamos a obsener primero $K_{\rm h_2}$ a partir de p $K_{\rm h_2}$ = $-\log K_{\rm h_2} = 9.47$ y $K_{\rm h_2} = 10^{-9.47} = 3.4 \times 10^{-10}$ $K_{\rm h} = K_{\rm h}/K_{\rm h_1} = 1.0 \times 10^{-14}/3.4 \times 10^{-10} = 2.9 \times 10^{-5}$

$$pH = 7.4 - 6.4 + 1.6$$

$$= pK_{s_1} + \log \frac{[HCO_5]}{[H_2CO_5]}$$

$$= 6.4 + \log \left(\frac{10}{1}\right)$$

El valor elevado de la razón de [HCO₃] a [D₄CO₄], (10:1), parece situar a la disolución reguladora fuera del intervalo de máxima capacidad reguladora. (Recuerde la discusión sobre la capacidad reguladora de la Sección (8.2). La situación es bastante compleja, pero algunos de los factores inaplicados son los siguientes.

- I. La necesidad de neutralizar el exceso de ácido (ácido láctico producido por el ejercicio) generalmente es mayor que la necesidad de neutralizar el exceso de base. La proporción alta de HCO₃⁻¹ ayuda a conseguir este objetivo.
- Si se necesita más H₂CO₃ para neutralizar el exceso de alcalinidad, el CO₂(g) en los pulmones puede ser reabsorbido para reponer el contenido de H₂CO₃ de la songre.
- Otros componentes como algunas proteínas del plasma y el sistema regulador fosfato, H₂PO₄⁻-HPO₄²⁻, contribuyen al mantenimiento del pH de la sangre en 7,4.

Podemos obtener el pH de esta disolución, calculando primero [OIF] y el pOII. Sin embargo, para hacer esto, necesitaremos más datos, la molaridad del NaOC_eH_eCOONa(aq). Pedemos obtener esta molaridad a partir de los datos de la vuloración en el primer punto de equivalencia.

7 mmol OHT =
$$16,24$$
 mL \times $0,0200$ mmod OHT/mL = $0,325$ mmol OHT

La cantidad de "OC_eH_eCOO" en el segundo punto de equivalencia es la misma que la cantidad de ácido al comienzo de la valoración.

El volumen de disolución en el segundo punto de equivalencia es 25,00 mL + 16,24 mL + 16,24 mL = 57,48 mL Así, $[^{\circ}OC_{e}H_{e}COO^{\circ}/57,48$ mL = $5.65 \times 10^{-3} M$.

Abora podemos volver a la ecuación de hidrátisis y a la expresión para $K_{\rm Pl}$ utilizando el método del Ejemplo 17.13.

$$"OC_2H_2COO" + H_2O \iff HOC_3H_2COO" + OH"$$

La solución de esta ecuación de segundo grado es $x = [OH] = 3.9 \times 10^{-4}$, que corresponde a pOH = 3.41 and pH = 10.59.

Términos clave

capacidud reguladora (18.2) curva de valoración (18.4) disolución reguladora (18.2) ecuación de Henderson-Hasselhalch (18.2) efecto del ion común (18.1) indicador ácido-base (18.3). intervalo de regulación (18.2) milimod (mmof) (18.4)

punto de equividencia (18.4) punts final (18.4) volorante (18.4)

Cuestiones de repaso

1. Defina o explique con sus propias palabras los siguientes términes o símbolos; (a) mmol; (b) HIn; (c) punto de equivalencia de una valoración; (d) curva de valoración.

Describa brevemente cada uno de los siguientes conceptos, fenómenos o métodos: (a) el efecto del ion común; (b) utilización de una disclución reguladora pora reantener un pH constante; (c) determinación del pK, de un ácido débil mediante una curva de vateración; (d) medida de un pH con un indicador ácido-base.

 Explique las diferencias importantes coire cada par de términos; (a) capacidad reguladora e intervalo da regulación; (b) bidrálisis y neutralización; (c) primer y segundo punto de equivalencia en la valoración de un scido débit diprédice; (d) punto de equivalencia de una valoración y punto final de un indicedor.

 Para una disolución que es 0,275 M en HC₃H₃O₂ (ácido propiónico, $K_a = 1.3 \times 10^{-5}$) y 0.0892 M en HI, calcule (a) [H₃O*]; (b) [OHT]; (c) [C₃H₃O₂T]; (d) [IT].

 Para una disolución que es 0,164 M en N1i, y 0,102 M en NH, Cl, colcule (a) [OH]; (b) [NH, 2]; (c) [Cl]; (d) [H, O1].

6. Escriba ecuaciones que enuestren cómo reacciona cada una de las siguientes disoluciones reguladoras con una pequeña cantidad añadida de ácido fueno o base fuerte: (a) RCHO, KCHO; (b) C₆H₅NH₂-C₆H₅NH₃+Cl⁺; (c) KH₂PO₅-Na₂HPO₆

 Calcule el pH de una disolveión reguladora que es (a) 0.012 M en $HC_1H_2O_2$ ($K_n = 6.3 \times 10^{-5}$) y 0.033 M en $NaC_1H_3O_2$;

(b) 0,408 M en NH₃ y 0,153 M en NH₃Cl.

 ¿Cuái es la concentración de ion formiato, [CHO₂] que debe estar presente en una disolución de HCHO₂ 0,366 M para obiener una disolución reguladora con pH = 4,06? $HCHO_2 + H_2O \Longrightarrow H_3O^4 + CHO_2$

 $K_s = 1.8 \times 10^{-4}$ ¿Cuál es la concentración de amoníaco. [NH₃], que debe estar

presente en una disolución con [NH4*] = 0,732 M para obtener una disolución reguladora con pH = 9,12? Para NH₃,

 $K_{\rm e} = 1.8 \times 10^{-3}$.

10. Sin realizar cálculos detallados, determine cuál de las siguientes zaliciones elevará más el pH de 1,00 L de HC10,50 M; 0,40 mol de NaOH; 0.50 mol de HC₂H₃O₂; 0,60 mol de NaC₂H₃O₂; 0,70 mol de NaCl. Justifique su respuesta.

 El údido láctico, HC₃H₂O₃, se encuentra en la leche agria. Una disolución que contiene 1.00 g de NaC₁H₃O₃ en 100,00 mL de $HC_1H_2O_3$ 0,0500 M tiene $pH \approx 4,11$. ¿Cuál es el valor de K, del ácido kácileo?

 Se desea preparar una disolución reguladora de HCHO; $NaCHO_2$, $Para HCHO_2$, $K_s = 1.8 \times 10^{-4}$.

(a) ¿Cuántos gramos de NaCHO; deben disolverse en 0,250 L de HCHO, 0.465 M para conseguir un pH de 3,82?

(b) Si se añade una lenteja de NaOH (0,20 g) a 0,250 de la disolución reguladora del apartado (a), ¿cuál será el nuevo pH?

Un manual de durs incluye los siguientes datos:

Indicador	Kirin	Cambio de edor Ácido — Anión
Azui de bromofenol Verde de bromotresol Azui de bromotiosol 2,4-Dinjunienol Rojo de eleccionol Timolitaleina	1.4×10^{-4} 2.1×10^{-5} 7.9×10^{-1} 1.3×10^{-6} 1.0×10^{-6} 1.0×10^{-6}	amarillo → azul amarillo → azul amarillo → azul incoloro → amarillo amarillo → rojo incoloro → azul

(a) ¿Cuál de estos indicadores cambia de color en disolución ácida, cuál en disolución básica y cuál cerca del punto neutro?

 (b) ¿Cuát es el pH agroximado de una disolución si el indigador verde de bromocresol adquiere un color verde?, ¿si el rojo de clorofenol adquiere un color naranja?

14. En relación a los indicadores que se incluyen en el Ejercicio 13. ¿quái sería el color de cada combinación?

(a) 2,4-dimitrofenol en HCl(aq) 0.100 M.

(b) rojo de clorofenol en NaCl(aq) 1,00 M

(c) timolftaleina en NH₂(aq) 1,00 M

(d) verde de bromocresol en agua de mar (recuerde la Figura.

 ¿Qué volumen de KOH 0,146 M se necesita para neutralizar de ferma compleia (a) 25,00 mL de H1 0,212 M; (b) 20,00 mL de H.SO4 0.0942 M.

 Dibaje de forma esquemática las curvas de valoración (pH frente a volumen de agente valerunte) que espera ubiener en las siguientes valuraciones. Seleccione en la Figura 18.8 un Indicador adecuado para cada valeración.

(a) Se valora NaOH(aq) con HNO,(aq);

(b) Se valora NH₁(aq) con HC1 (aq);

(c) Se valora HC₁H₁O₂(aq) con KOH(aq);

(d) Se valora Nall-PO, con KOH(eq).

 En la valorsción de 25,00 mL de HCl 0,160 M, calcule el pH en los puntos correspondientes a la adición de (a) 10,00 ml. y (b) 15,00 mL de KOH 0,242 M.

 En la vatoración de 20,00 mL de KOH 0,275 M, calcule el pH en los puetos correspondientes a la adición de (a) 15,00 mL y (b) 20,00 mL de HCI 0,350 M.

 En la voloración de 25,00 mL de HNO₂ 0,132 M, calcule el pH en los puntos correspondientes a la adición de (a) 10,00 mL y (b) 20,00 mL de NaOH 0,116 M. Para el HNO₂: $K_s = 7.2 \times$ 10 4.

 $HNO_2 + OH^- \longrightarrow H_2O + NO_2^-$

- En la valoración de 20,00 mL de NH₃ 0,318 M, calcule el pH en los puntos correspondientes a la adición de (a) 10,00 mL y (b) 15,00 mL de HC1 0,475 M, Para el NH₃: K_b = 1,8 × 10⁻³. NH₃(up) + HC1(aq) → NH₄*(up) + C1*(an)
- Una muestra de 25,00 ml. de HC₂H₂O₂0,0100 M (K₄ = 6,3 × 10⁻⁵) se valora con Ba(OH)₂ 0,0100 M. Colcule el pH (a) de la disolución ácida inicial; (b) después de la adición de 6.25
- mL de Ba(OH)₂ 0,0100 M; (e) en el punto de equivalencia; (d) después de la adición de un total de 15,00 mL de Ba(OH)₃, 0.0100 M.
- Sin hacer cálculos detallados, determine cuát de las siguientes disoluciones acuosas 0,10 M es la más ácida: Na₂S; NatiSO₂; NatiCO₄; No₂UPO₂, Justifique su respuesta.

Ejercicios

El efecto del ion común

(Utilice los datos de la Tabla 17.3 estando sea necesario.)

- 23. Calcule el cambio en el pH que resulta de la adición de (a) 0,100 mol de NoNO₂ a 1,00 L de HNO₂(aq) 0,100 M; (b) 0,100 mol de NoNO₃ a 1,00 L de HNO₃(aq) 0,100 M; ¿Por qué los cambios no son iguales? Jestifique su respuesta.
- 24. En el Ejemplo 17.8 calculamos et percentaje de iunización del HC₂H₂O₂ en las disoluciones (a) 1,0 M; (b) 0,10 M; y (c) 0.010 M. Calcule de nuevo estos percentajes de iunización si cada disolución también es 0,10 M en NaC₂H₂O₂, Jus-
- tifique par qué los resultados sun diferentes a los del Ejemplo 17.8.
- Calcule (H₂O*) on usa disolución que es (a) 0.035 M en HC1 y 0.075 M en HOCl; (b) 0.100 M en NaNO₃ y 0.0550 M en HNO₅; (c) 0.0525 M en HCl y 0.0768 M en NaC₃H₂O₃
- Calcule [OH1] en uns disolución que es (a) 0,0062 M en Ba(OH)₂ y 0,0105 M en Ba(C₂; (b) 0,315 M en (NH₄)₂SO₄ y 0,486 M en NH₃; (c) 0,196 M en NaOH y 0,264 M en NH₂Cl.

Disoluciones reguladoras

(Unitice las dotes de los Tablas 17.3 y 17.4 cuando sea necesario.)

- 27. Indique cuáles de las siguientes disoluciones acuusas son disaluciones reguladoras y justifique su razonamiento. (Sugerencia: considere todas las reacciones que se pueden producir entre los componentes de la displución.)
 - (a) NaCL0,100 M
 - (b) NaCl 0.100 M-NH,Cl 0.100 M
 - (c) CH₁NH₂ 0,100 M-CH₂NH₁ CIT 0,150 M
 - (d) HCl 0.100 M-NaNO₂ 0.050 M (e) HCl 0.100 M-NaC₂H₂O₂ 0.200 M
 - (f) HC₂H₃O₂ 0,100 M-N₀C₃H₃O₂0,125 M
- 28. La combinación H₂PO₄ -HPO₄ influye en el mantenimiento
 - det pH de la sangre.

 (a) Escriba las ecusaciones que muestran la capacidad reguladora.
 - the una disolución que contiene estas iunes.
 - (h) Comproebe que la mayor capacidad reguladora de esta disolución es a pH = 7,2.
 - (c) Calcule et pH de una disolución reguladora en la que $[H_2PO_a^{-1}] = 0.050 \text{ M y } [HPO_a^{-2}] = 0.150 \text{ M}$,
 - (Sugerencia: preste atención a la segunda etapa de la ionización del ácido fosfórico.)
- ¿Cuál es el pH de la disoloción que se obtiene al añadir 1,15 mg de clorhidrato de anilina (C_cH₂NH₃*CT*) a 3,18 E. de anilina, (C_cH₃NH₃) 0,105 M?
 - (Sugerencia: compruebe cualquier simplificación introducida.)
- 30. ¿Cuáf es el pH de una disolución que so prepara disolviendo 8.50 g de clorhidrato de anilina (C₆H₃NH₃*Cl*) en 750 mL de anilina (C₆H₃NH₂) 0.215 M? ¿Sería ésta una disolución regulladom eficaz? Justifique la respuesta.

- 31. Se desea preparar una disolución reguladora con pH = 9.45.
 - (a) ¿Cuántos gramus de (NIL); SO₄ se deben añadir a 425 mL de NH; 0,258 M para conseguirlo? Suppoga que el volumen de la disolución permanece constante.
 - (b) ¿Qué componente de la disolución regoladora y en qué masa, expresada en grantos, debe añadirse a 0,100 L de la disolución del apartado (a) para que su pH cambie a 9,30? Suponga que el volumen de la disolución permanece constante.
- Se prepara una disolución reguladora disolviendo 2,00 g de ácido benzoiro, BC₂B₃O₇, y 2,00 g de benzoato de sodio, NaC₂B₃O₂, en 750,0 mL de agua.
 - (a) ¿Cuál es el pH de esta disolución? Suporga que el volumen de la disolución es 750,0 mL.
 - (b) ¿Qué componente de la disolución y en que cantidad, expresada en gramos, se debe añadir a 750,0 mL de la disolución reguladora para que cambie su pH a 4,00?
- Si se cânden 0.55 mL de HCI 12 M a 0, RO L de la disolución del Ejercicio 31a, ¿cuát será el pH de la disolución resultante?
- 34. Si se añaden 0,35 mL de NH₂ 0,15 M a 0.750 L de la disofución reguladora de Ejercicio 32a, ¿cuál será el pH de la disofución resultante?
- Se le pide que prepare una disnlución reguladora cun pH = 3,50 y dispute de las siguientes disoluciones, todas de concemración θ.100 M: HCHO₂, HC₂H₃O₂, H₃PO₄, NuCHO₂, NuC₂H₃O₂, y NuH₂PO₄, Indique cómo prepararia esta disolución reguladora.
 - (Sugerencia: ¿qué volúmenes y disoluciones debería utilizar?)

- 36. Se le pide que disminuya el pH de 0,300 L de la disejución reguladora del Ejempto 18.5 desde 5,09 a 5,00. ¡Cuántos mililitros y cuál de estas disoluciones delsería etilizar: NaCl 0,100 M. HCl 0,150 M, NaC. H₃O, 0,100 M, NaOH 0,125 M? Justifique su respuesta.
- Para 1.00 L de una disolución que es 0.100 M en HC₃H₂O₂ y 0,100 M on KC₃H₃O₂
 - (a) ¿En qué intervalo de pH será ésta disolución una disutación reguladora eficac?
 - (b) ¿Cuál es la capacidad reguladora de esta disolución? Es decir, ¿cuámos mitimoles de scido fuerte o base fuerte pueden añadirse à la disolución sates de que se produzen un cambio significative en el pH?
- 38. Se dispose de 125 ml. de una disolución que es 0,0500 M en CH₃NH₂ y 0,0500 M on CH₃NH₃ °CF,
 - (a) ¿En qué intervalo de pH será efectiva esta disolución regulationa?
 - (b) ¿Cuál es la capacidad reguladora de esta disedución? Es decir, ¿cuántos milimoles de ácido fuerte o base fuerte pueden añadirse a la disolución ames de producir un cambiosignificative en el pH?
- 39. Se prepara un volumen de 75,0 ml. de una disolución true contiene 15,5 mmol de HCHO, y 8,50 mmol de NaCHO₂.
 - (a) ¿Cuál es el pH de esta disolución?
 - (b) Si se añade a la disolución 0,25 mmel de Ba(OH)₂, ¿cuál será el pH?
 - (c) Si se sñade a la disolución original 1,05 mL de HCI 12 M, ¿cuál será el pH?
- 40. Se prepara un volumen de 0,500 L de una disolución que contione 1,68 g do NH₃ y 4,05 g do (NH₄)₂SO₆. (a) ¿Cuál es el pH de esta disolución?

- (b) Si se añade 0,88 g de NaOH a la disolución, ¿cuál será el oH?
- (c) ¿Cuántos militaros de HCl 12 M se deben aitadir a 0,500 L de la disolución original para cumisar su pH a 9,007
- 41. Un manual de datos juctuye varios procedimientes para preparar distiluciones reguladoras. Para obtener un pH = 9,00, el manual indica que se mezelen 36,00 mL de NH, 0,200 M con 64,00 ml. de NH,C10,200 M.
 - (a) Demuestre, mediante cálculo, que el pH de esta disolución es 9 00.
 - (b) ¿Es de esperar que el pH de esta disolución permanezca en pH= 9,00 si los 100,00 mL de disoloción reguladora se diluyen hasta 1,00 L7 /y hasta 1000 L? Justiffquels.
 - (c) ¿Cuál será el pH de los 100,00 mL de la disolución reguladore original si se uñaden 0,20 mL de HCI 1,00 M?
 - (d) ¿Cuál es el volumen máximo de HCl 1,00 M que poede añadirse a 100,00 mL de la disolución reguladora original sin que el pH disminuya por debajo de 6,90?
- Una disolución reguladora ácido acético-sectato de sodio recde prepararse, mediante la reacción
 - $C_2H_1O_2^- + H_2O_2^+ \longrightarrow HC_2H_2O_2 + H_2O_2^-$
 - (a partir de NaC₃H₃O₃) (a partir de HCI) (a) Si se añoden 12,0 g de NaC₂H₁O₂ a 0,300 L de HCI 0.200
 - M, ¿cuál es el pH de la disolyción resultante?
 - (b) Si se añade 1,00 g de Ba(OH), a la disadución del apartado (a), ¿cuál es el noevo pH7
 - (e) ¿Cuál es la masa máxima de Ba(OH), que poode neutralizar la disolución reguladora del apartado (a)?
 - (d) ¿Cuál es el pH de la disolución del apartado (a) después de la adición de 5.50 g de Ba(OH);?

Indicadores ácido-base

(Utilice los dates de les sablas 17.3 y 17.4 cuando sea necesario.)

- 43. En la utilización de los indicadores ácido-base
 - (a) ¿Per qué en una valoración ácido-base, suele ser suficiente utilizar un ánico indicador, pero se suelen utilizar varios indicadores para establecer el pH aproximado de una displación?
 - (b) ¿ Por qué la contidad de indicador utilizado debe ser lo más pequeda posible?
- 44. Et indicador rojo de metilo tiene un p $K_{\rm BH}\simeq 4.95$. El cambio de rojo a amarillo tiene lugar en el intervalo de 4,4 a 6,2.
 - (a) Si se introduce el indicador en una disolución reguladora. de pH = 4,55, ¿cuál será el percentaje de indicador en la forma ścida. Hln y cuál en la forma básica o aniónica, In ?
 - (b) ¿Cuál de las dos formas del iexticador tiene el color más "intenso" (es decir, más visible), la ácida (mja) o la básica (amarilla)? Justiffquelo.
- El indicador rojo de fenol cambia de amacillo a rojo en el intervalo de pH de 6,5 a 8,0. Sin hacer cálculos dejultados, indique el color que supone debe tener cada una de las siguientes disoluciones. (a) KOH 0,10 M; (b) HC₂H₂O₂ 0,10 M; (c) NH_aNO₃ 0,10 M; (d) HBr 0,10 M; (e) NaCN 0,10 M; (f) HC₂H₃O₂ 0, IO M-NaC₂H₃O₂ 0,10 M

- El indicador azul de timol tiene dos intervalos de pH. Cambia. el color de rojo a amarillo en el intervalo de pli de 1,2 a 2,8, y de amarillo a azul en el intervolo de pH de 8,0 a 9,6, ¿Cuál es el color del indicador en las siguientes situaciones?
 - (a) Se introduce el indicador en 350,0 mL de HCl 0,205 M.
 - (b) Se añuden 250,0 mL de NaNO₂ 0,500 M a la dissolución del apartado (a).
 - (c) Se uñaden 150,0 m1, de NaOH 0,100 M a la disolución del apartado (b).
- (d) Se añaden 5 g de Ba(OH), a la disolución del apariado (c). 47. En la valoración de 10,00 mL de HCL0,04050 M con Bs(OH), 0.01120 M en presencia del indicador 2,4-dinitrofenal, la disolución cambia de incolora a amacilla cuando se uñaden 17,90 mi, de la base. ¿Cuát es el valor aproximado de pK_{tilo} para el 2,4-dinitrofenol? ¿Es éste un buen indicador para la valoración?
- 48. La disolución (n) es 100,00 mL de HC10,100 M y la disolución (b) es 150,0 ml. de NaC₂H₃O₂ 0,100 M. Se añaden unas gotas del indicador azul de timol a esda disolución. ¿Cual es el color de cada una de las disoluciones?, ¿cuál es el color de la diunheción obtenida cuando se mezclan estas dos disoluciones?

Reacciones de neutralización

- Una muestra de 25,00 mL de H₃PO₄(sq) necesità 31,15 mL de KOH 0,2420 M para su valoración hasta el segundo punto de equivalencia. ¿Cuál es la mataridad de esta disoteción de H₃PO₄(sq)?
- Una muestra de 20,00 mL de H₂PO₂(az) necesita 18,67 mL de NaOH 0,1885 M para la valoración desde el primero al segundo punto de equivalencia. ¿Cuál es la molaridad de esta disolución de H₂PO₂(az)?
- Se mezclan des disoluciones acuosas: 50,0 mL de 11,50,4 0,0150 M y 50,0 mL de NaOH 0,0385 M. ¿Cuát es el pH de la disolución resultante?
- Se mezclan dos disoluciones: 100,0 mL de HCl(aq) con pH 2,50 y 100,0 mL de NaOH con pH 11,00. ¿Cuál es el pH de la disolución resultante?

Curvas de valeración

- 53. Esplique por qué en la valoración de 25,00 mL de HA 0,100 M, el volumen de NaOH 0,100 M necesario para alcauzar el putto de equivalencia es el mismo independientemente de que el ácido HA sea débil o fuerte, aunque el pH en el punto de equivalencia no sea el mismo.
- Explique si para cada una de las siguientes valoraciones espera un phi en el punto de equivalencia inferior, superior o igual si ?.
 (a) Valoración de NaHCO₃(aq) con NaOH(aq); (b) valoración de RCI(aq) con NH₃(aq); (c) valoración de KOH(aq) con HI(aq).
- 55. Dibuje, de forma esquemótica, las siguientes curvas de valoración. Indique el pH inicial y el pH en el punto de equivalencia. Indique el volumen de agente valorante necesario para alcanzar el punto de equivalencia y seleccione en la Figura 18,8, el indicador adecuado.
 - (a) 25,0 mL de KOH 0,100 M con HI 0,200 M
 - (b) 10,0 mL de NH₃ 1,00 M con HCl 0,250 M
- Para la curva de valoración de 20,0 ml. de NH₃(aq) 0,275 M con HI(sq) 0,325 M, determine las siguientes conscierísticas.
 - (a) El pH inicial.
 - (b) El volumen de HI(aq) 0,325 M que se ha utilizado en el punto de equivalencia.
 - (e) El pH en el punto medio de la neutralización.
 - (d) El plil en el punto de equivalencia.
- 57. En la valorsción de 20,00 ml. de NaOH 0,175 M, caferde cuantos mililitros de HCH 0,200 M se deben añadir para obtener un pH de (a) 12,55, (h) 10,80, (c) 4,25, (Sugerencia: resuelva una ocuación algebraica en la que x es el número de mililitros. ¿Que reactivo cesá en exceso a cada pH?)
- 58. En la valoración de 25,00 mL de HC₂H₂O₂O₁OO M, calcule cuantos militaros de NaOH 0,200 M deben añadirse para obtener un pH de (a) 3,85, (b) 5,25, (c) 11,10. (Sugernaria: resuelva una couación algebraica en la que x es el número de militiros. ¿Qué reactivo está en exceso en cada pH?)
- Dituje, de forma esquemática, la curva de valoración (pH frente a ml. de disolución valorante) para cada una de les tres áci-

dos débites hiposéticos siguientes, cuando se valoran con NaOH 0,100 M. Seleccione en la Figura 18.6 los indicadores adecuados para las vulcraciones.

(Sugarencia: seleccione algunos puntos clave para estimar el pH de la disolución.)

- (a) 10,00 rdL de HX 0,300 M; $K_s = 7.0 \times 10^{-3}$
- (b) 10,00 mL de HY 0,100 M; $K_s = 3.0 \times 10^{-4}$
- (c) 10,00 roL de HZ 0,300 M; $K_a = 2.0 \times 10^{-8}$
- 60. Dibuje, de forma esquemática, la curva de valoración (pH frente a militiros de disolución valorante) para cada una de las bases débites hispotéticas siguientes, cuando se valoran con HCL 0,100 M. Considere que en estas bases se ha sustituido uno de los átomos 11 del NH₃ por grupos orgánicos. R. Seleccione en la Figura 18.8 los indicadores adecuados para las valoraciones. (Singerentia: seleccione algunos puntos clave para estimar el pH de la disolución.)
 - (a) 10,00 mL de RNH₂ 0,100 M; $K_{\rm p}=1\times10^{-3}$
 - **(b)** 10,00 mL de R'NH, 0,100 M; $K_b = 3 \times 10^{-6}$
 - (c) 10.00 mL de R*NH₂ 0.100 M; $K_b = 7 \times 10^{-3}$
- 61. Culcule el pOH para algunos puntos representativos de la valoración de 25,00 mL de NaOH 0,100 M con HCl 0,100 M. Dibuje un esquema de la curva de valoración del pOH frente al volumen de agente valorante y demuestre que tiene exactamente la misma forma que en la Figura 18.9. Después, utilizando esta curva y con el método más sencillo posible, haga un esquema de la curva de valoración del pH frente al volumen de agente valorante.
- 62. Calcule el pOH para algunos puntos representativos de la valoración de 25,00 mL de NH, 0,100 M con HCL0, NO M. Dibuje un esquema de la curva de valoración del pOH frente al volumen de agente vulceante y demuestre que fiene exactamente la misma forma que en la Figura 18.11. Después, utilizando este curva y con el método más sencitlo posible, haga un esquema de la curva de valoración del pH Frente al volumen de apente valorante.

Sales de ácidos polipróticos

(Utilice los datos de la Tabla 17.4 cuando sea necesario.)

- Una disolución de Na₂S(uq) 0,10 M. ¿será ácida, básica o neutra? Justifiquelo.
- Una disolución de dihidrógeno citrato de sodio, NaH₂Cit, ¿será feida, básica o neutra? Expliqueto. El ácido citrico, H₂Cit, es H₂C₂H₂O₂.
- 65. El fosfato de sodio comercial, Na₃PO₄ se obtlene neutralizando

ácido fosfórico con carbonato de sodio para obtener Na₂HPO₄, que a su vez se neutraliza con NaOH para dar Na₂PO₃.

- (a) Escriba las ecuaciones iónicos netas para estas reacciones.
 (b) El Na₂CO₁ es una base muetro más barata que el NaOH.
- (b) El Na₂CO₃ es una base mucho más barata que el NaOH. ¿Pro qué supone que debe utilizarso tanto NaOH como Na₂CO₃ para obtener Na₂PO₄?

- 66. Tarzo el hidrógeno carbonato de sodio (bicarbonato de sodio) como el bidróxido de sodio se pacden utilizar para neutralizar los vertidos ácidos. ¿Cuál es el pH de NaDCO (aq) 1.00 M y de NaDH (aq) 1.00 M ? ¿Tienen estas dos dissibuciones la misma capacidad, per litro de disolución, de neutralizar a los ácidos? Explóquelo. ¿Tienen los dos sólidos. NaHCO (s) y NaDH (s), la misma capacidad, por granto, para neutralizar a los ácidos? Explóquelo. ¿Per qué supone que se etige con frecuencia el NaHCO, en vez del NaDH para neutralizar los vertidos ácidos?
- 47. El pH de una disolución formada por 19,5 g de ácido malónico en 0.250 L es 1,47. El pH de una disolución de hidrógeno milenato de sedio 0.300 M es 4,26. ¿Cuáles son los valores de K₁, y K₂, para el ácido malónico?



Acidir stufonico

- 68. Las constantes de ionización del ácido ordo fiálico son K_a, = 1,1 × 10⁻⁵ y K_a, = 3,9 × 10⁻⁶.
 - (I) $H_3C_8H_4O_4 + H_2O \Longrightarrow H_4O^+ + HC_8H_4O_4^-$
 - (2) $HC_1H_1O_1^2 + H_1O \Longrightarrow H_1O^2 + C_2H_2O_1^2$

¿Cuáles sen los valores de pH de las siguientes disoluciones acuto seo? (a) hidrógeno *nato*-falate de petasio 0.350 M; (b) una diseaución que contiene 36,35 g de *orto*-falate de putasio



Acido reto-lisãico

Equilibrios generales ácido-base

- 69. ¿Cuál es la concentración estequiométrica, de cada um de las siguientes sustancias, que se necesita para obtener uma disolución acuesa em el valor del pH indicado? (a) Ba(OH), con pH = 11,88; (b) HC,H,O, en NaC,H,O, 0,294 M con pH = 4,52.
- 70. ¿Cuál es la concontración esteguiométrica, de cafa una de las siguientes sustancias, que se necesita para obtener una disolución ocuesa con el valor del pH indicado? (g) anilira. C_sH₃NH₂, con pH = 8,95. (b) NH₂Cl con pH = 5,12.
- Utilizando las consumes de equilibrio aprepiadas, pero sin ha cer calculos deudhalos, determine si una disolución puede ser simultáneamente.
 - (a) NH, 0,10 M y NH,Cl 0,10 M, con pH = 6,07
 - (b) NaC₂H₂O₂O₂O₃O M y H1 O₃O58 M
 - (e) KNO, 0.10 My KNO, 0.25 M
 - (d) Ba(OH), 0.050 M y NH, C10.65 M

- (e) HC₁H₂O₂O₃O18 M y NaC₇H₂O₂O₃O18 M, con pH = 4,20 (f) KC1 O.68 M, KNO₂ H₂O₃ M, NaCl 1.2 M, y NaC₂H₂O₃
- 0.55 Mt. con pH = 6.4

 72. Esta ceuación de equilibrio se emplea pura diferentes fenóme
 - nos descritos en este cupítulo o en el capitulo anterior.

 HC₂H₁O₂ + H₂O == H₂O + C₂H₃O₂

 Indique cusi de los siguientes cuatro tenemenos, ionización de un acido paro, efecto del ton cumún, disolución reguladora o
 - hidrófisis, indica le que ocurre si (a) $[H_1O^*]$ y $[HC_2H_1O_2]$ sen altes, pero $[C_2H_1O_3]$ Les may
 - (b) $\|C_1H_1O_2^-\|$ is also, pero y $\|HC_2H_1O_2\|$ y $\|H_1O^-\|$ son muy balos
 - (c) $[HC_2H_1O_2]$ es alto, pero $[H_2O^*]$ y $[C_2H_1O_2^*]$ son bajos.
 - (d) [HC2H3O2] y [C2H3O3 | sun altres, pero [H4O] | es bejo.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 73. El hidrógeno sulfato de sodos, NaHSO₄, es usta sal acida con un gran número de aplicaciones, como la limpieza de metales eliminando depósitos de la superficie. Se obtiene mediante la reacción de H.SO₄ con NaCl. Para determinar el porcentaje de impurezas de NaCl en el NaHSO₄, se valura una muestra de 1.016 g con NaOH(aq); se necesitan 36,56 mL de NaOH 0,225 M.
 - (a) Escriba la ecuación iónica neta para la resoción de mountibación.
 - (b) ¿Cuát es el porcentaje de NeCl en la muestra valorada?
 - (e) Seleccione un indicador, o indicadores, de la Figura 18.8.
- 74. Se dispose de 250,0 mL de HC (1), O, 0,100 M (ácido propiónico. K₀ = 1.35 × 10·°) y se dessea ajustar su pH añadiendo una discolución adsecuada. ¿Qué volumen deberia añadir de (a) 1101 1,00 M para disminuir el pH hasta 1.00; (b) NaC, H₂O, 1.00 M para aumentar el pH hasta 4.0H; (c) agua para aumentar el pH hasta 4.0H; (c) agua para aumentar el pH co 0.15 unidades?
- 75. Aunque el sistema regulador ácido carbónico-hidrógeno ourbonato es fundamental pora municoer el pH de la sangre, no ciene apliención práctica como disolución reguladora en el laberratorio. (Puede decir la razón o rezunes de este hecho? (Sugerencio: utilice los datos del Ejercicio 94 del Capítulo 17.)

- 76. El azul de timol en su intervalo ácido, no es un indicador adecuado para la valoración de HCl con NaOH. Suponga que un estudiante utiliza, por error, azul de timol en la valoración de la Figura 18.9, y suponga que tema el pH = 2,0 como punto final del indicador.
 - (a) ¿Se produciría un cambio brusco de color con la adición de una gota de NaOti(aq)?
 - (b) ¿Qué porcentaje aproximado de HCI permanece sin neutralizar a pH = 2,0?
- 77. En lugar de calcular el pH para diferentes volúmenes de agente valorante, se puede establecer la curva de valoración calculando el volumen de valorante necesario pura alcanzar determinados valores de pH. Determine los volúmenes de NaOH 0,100 M recesarios para obtener los siguientes valores de pH en la valoración de 20,00 mL de HCl 0,150 M; pH = (a) 2,00; (b) 3,50; (c) 5,00; (d) 10,50; (e) 12,00. Después, represente la curva de valoración.
- Utilica el método del Hjercicio 77 para determinar el volumen de agente valorante necesario para alcanzar los valores de pH co las siguientes valoraciones.
 - (a) 25,00 mL de NoOH 0,250 M valerados con HCI 0,300 M;
 - pH = 13.00; 12.00; 10.00; 4.00; 3.00
 - (b) 50,00 mL de ácido benzoico (RC₂H₂O₂) 0,0100 M valorado con KOH 0,0500 M; pH = 4,50; 5,50; 11,50 (K₁ = 6,3 × 10°).
- Una disolución reguladora puede prepararse empezando con un ácido debil, IIA, y transformando parte del ácido debil en su sal, por ejemplo, NaA, por valoración con una base fuerte. La fracción de ácido original que se transforma en la sal se de signa por J.
 - (a) Deduzca una expresión semejante a la Ecuación (18.2) pero expresada en función de fen lugar de las concentraciones.
 (b) En la valoración del fenol, HOC_vH₂, ¿cuál es el pH en el
- punto en el que f = 0,27 (pK₁ del fenol = 10,00)?
 80. Se le pide preparar una disolución de KH₂PO_λ-Na₂HPO_λ que tenga el mismo pH de la sengre humana, 7,40.
 - (a) ¿Cuál secia la razón de las concentraciones [HPO₄¹⁻]/ [H₂PO₆] en esta disoleción?
 - (b) Suponga que tiene que preparar I,60 L de la disolución descrita en (a) y que esta disolución tiene que ser isotónica con la sangre (con la misma presión osmótica que la sangre). ¿Qué masa de Kfl₂PO₄ y de Na₂HPO₄* (2H₂O tendria que utilizar? (Sugerencia: recuerde la definición de disolución isotónica en la Sección 14.7, Recuerde que una disolución de NaCI con 9,2 g NaCI/L de disolución existónica con la sangre, y saponga que el NaCI está completamente isotícado en disolución acuesa.)
- Se le pide que lieve el pH de 0,500 L de NH₂Cl(aq) 0,500 M a un valor de 7,00. ¿Cuál de las siguientes disoluciones y cuántas gotas (1 gota = 0,05 mL) debe utilizas: HCt 10,0 M n NH₃ 10,0 M?
- 82. Como un indicador ácido-base es un ácido débit, se puede valora con una base fuerte. Suporiga que valora 25.00 mL de una disolución 0.0100 M del indicador p- nitrofenol, HC₀H₄NO₅, con NaOH 0.0200 M. El pK_p del p-nitrofenol es 7.15, y cambia de incoloro a amarido en el intervado de pH de 5,6 a 7,6.
 - (a) Dibuje de forma esquemática la curva para esta valoración.
 - (b) Indique al intervalo de pH en el que el p-nitrofenol samhin de color.
 - (e) Explique por qué el p-nitrofenot no puede servir como indicador en su propia valoración.

- La Ecuación (1) representa la neutralización de NaOH por HCl y la Ecuación (2) la neutralización de NH₃ por HCl.
 - (1) OHF + $H_1O^+ \rightleftharpoons 2H_2O = K = ?$

 - (b) Explique per qué se puede considerar que las des reacciones de neutralización se producen de forma completa.
- 84. La valoración de un ácido débil con una base débil no es un procedimiento adecuado porque el pH no aumenta de forma brusca en el punto de equivalencia. Demussure esta becho mediante un esquema de la curva de valoración para la neutralización de 10,00 mL de HC.H.C. 0,100 M con NH, 0,100 M.
- A veces puede valorarse ema sal de una base débil con una base fuerte. Utilize los datos apropiados del texto para hacer un esquema de la curva de valoración de 10,00 ml, de C_eU₂NH₂*CI 0,0500 M con NaOH 0,100 M.
- 86. El ácido sulfórico es un ácido diprótico, fuerte en la primera etapa de lonización y débid en la segunda (K_{s2} = 1,1 × 10⁻³). Dúlizando los esteudos adecuados, determine si es posible valorar 10,00 mL de 13,50°, 0,100 M en dos puntos de equivalencia distintos em NaOH 0,100 M.
- 87. El ácido carbónico es un ácido diprósico débil (H₂CO₃) con K_{h₂} = 4,43 × 10⁻¹ y K_{h₂} = 4,73 × 10⁻¹. Los puntos de equivalencia de la valoración se encuentran aproximadamente a pH 4 y 9. El maranja de metilo y la fenolitaleina son indicadores adecuados para la valoración de las disoluciones de ácido carbónico o carbonico o carbonario.
 - (a) Dibuje de forma esquemática la curva de valoración que se obtendría en la valoración de una muestra de NaHCO₃(aq) con HCLLO0 M.
 - (b) Dibuje de forma esquemática la surva de valoración de Na,CO₃(aq) con HCl 1,00 M.
 - (c) ¿Qué volumen de HCl 0,100 M se necesita para la neutralización completa de 1,00 g de NaHCO₁(s)?
 - (d) ¿Qué volumen de HCI (),100 M se necesita para la neutralización completa de 1,00 g de Na₂CO₂(s)?
 - (c) Una muestra de NaOH comiene una pequeña cantidad de Nu₂CO₃. Para la valoración de 0,1000 g de la muestra hasta el punto final de la fenolifialeina, se necesitan 23,98 mL de HCl 0,1000 M. Para llegar al purso final del naranja de metilo, se necesita 0,78 mL más. ¿Cuál es el porcentaje en masa de Na₂CO₂ en la muestra?
- La piperazina es uen base diprótica débil utilizada como inhibidor de la corrosión y como insecticida. Las siguientes ecuaciones describen su ionización.

$$HN(C_4H_4)NH + H_2O \Longrightarrow [HN(C_4H_8)NH_2]^* + OH [HN(C_4H_8)NH_2]^* + H_2O \Longrightarrow$$

IH₂N(C₄H₉)NH₂1²⁺ + OH
La piperazina utilizada comercialmente es un hexabidirato,
C₂H₁₀N₂-6H₂O. Una muestra de 1.00 g de este hexabidirato se
disuelve en 100,0 mL de agua y se valora con HCl 0,500 M.
Dibuje un esquema de la curva de valoración, indicando (a) el
pH iniciol; (b) el pH en el punto medio de la neutralización, de
la primera neutralización; (c) el volumen de HCl(aq) necesario
puro álcanzar el primer punto de equivalencia; (d) el pH en el
primer punto de equivalencia; (e) el pH en el punto medio de
la segunda neutralización; (p) el volumen de HCl(aq)
necesario para alcunzar el segundo punto de equivalencia;
(h) el pH en el segundo punto de equivalencia;

- Complete la obtención de la Ecuación (18.5) señalada en el apartado ¿Esiá preguntándose...? de la Sección 18.5. Después obtenga la Ecuación (18.6)
- Explique por qué falla la Ecuación (18.6) cuando se aplica a disoluciones difuidas, por ejemplo, cuando se calcula el pri de NaH₂FO₄ 0,0160 M.
 (Sugerencia: recuerdo también el Ejercicio 89.)
- Se prepara una disolución que es 0,150 M en HC₂H₃D₂ y 0,250 M en NaCHO₂.
 - (a) Demoestre que es una disolución reguladora.
 - (b) Calcule el pl l de esta disolisación reguladora.
 - (c) Si se añade 1,00 L de HCt 0,100 M a 1,00 L de disolución seguladora, ¿cuál es el pH tinal?
- 92. Se planifica una serie de valoraciones de ácido láctico, CH₃CH(OH)COOH (pK_a = 3,86). So valora agroximadamente 1,00 mmol del ácido con NaOH(uq) basta un volumen final de aproximadamente 100 mL en el punto de equivalencia. (a) ¿Qué indicador ácido-base de la Figora 18.8 seleccionaria para esta valoración? Para ayudar en la foolución reguladora con el mismo pH que el del punto de equivalencia, se prepara una disolución reguladora con el mismo pH que el del punto de equivalencia. En esta disolución reguladora, unas gotas de indicador producirán el color correspondiente a las valoraciones (b) ¿Cuál de las siguientes combinaciones será la adecuada para las disoluciónes reguladoras: HC₂H₃O₂-C₃H₃O₂. H₂PO₄-HPO₄²⁻¹, or NH₆⁴⁻¹NH₃? (c) ¿Cuáles la razón necesaria de la base conjugada al ácido en la disolución reguladora?
- El peróxido de hidrógeno, H₂O₂, es un ácido algo más fuerte que el agua. Su ionización se representa por la ecuación

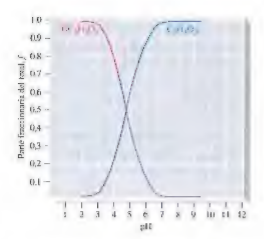
$$H_2O_2 + H_2O \iff H_3O^* + HO_2^-$$

En 1912, se realizaron los siguientes experimentos para obtener un valor aproximado del p K_a pará esta ionización a 0 °C. Se agitó una rmestra de H_2O_2 junto con una mezela de agua y 1-pentanol. La mezela se separó en dos capas. En el equilibrio, el peróxido de hidrógeno se había distribuido erare las dos capas de forma que la capa de agua contenía 6,78 veces más H_2O_2 que la capa de 1-pentanol. En un segundo experimento, una muestra de H_2O_2 se agitá con NaOH(aq) 0,250 M y 1-pentanol. En el equilibrio, la concentración de H_2O_2 fue $(0.0357 \ {\rm M} \ {\rm capa}$ de 1-pentanol y $(0.259 \ {\rm M} \ {\rm capa}$ acuosa. En un tercer experimento, una maestra de H_2O_2 se flevó al equilibrio con una mazela de 1-pentanol y NaOH(aq) $(0.125 \ {\rm M})$; las concentraciones

- del peróxido de hidrógeno fueron 0,00198 M en 1-pentanel y 0,123 M en la capa acuesa. Purá el agua a 0 °C, pK_e = 14,94. Encuentre un valor aproximado de pK_e para el H₂O₂ a 0°C. (Sugerencia: la concentración de peróxido de hidrógeno en las capas acuesas es la concentración total de H₂O₂ y HO₂⁻. Supoga que las disoluciones de 1-pentanel no contienen especies fónicas.)
- 94. El hidrógeno fosfato de amonio y sodio, NaNH₄HPO₄, es una sal en la que uno de los átomos de H ionizables del H₃PO₄ es sustituido per Na⁺, otro es sustituido per NH₄⁺, y el tercero permanece en el anión, HPO₆². Calcule el pH de NaNH₄HPO₆(aq) 0.100M.
 - Clagerencia: puede utilizar el método general introducido en el Capítulo 17. Primero identifique todas las especies que pueden estar presentes y los equilibrios que implican estas especies. Después identifique las dos expresiones de equilibrio que predeminan y elimine todas las especies cuyas concentraciones son probablemente despreciables. En este punto, sólo son necesarias unas cuantas operaciones algebraicas.)
- 95. Considere una disolución que contiene dos ácidos monopróticos debites con constantes de disociación K_{HA} y K_{HB}. Encuentre la ecuación de balance de esign para este sistema y utilico-to para obtener una expresión que dé la concentración de H₂O¹ en función de las concentraciones HA y HB y diferentes constantes.
- Calcule et pH de una disolución que es 0,050 M en ácido acético y 0,010 M en ácido ferillacético.
- Una disclución regulatora muy frecuente en el estudio de procesos bioquimicos es la base débil TRIS, (HOCH₂),CNH₂, que fiene un pK₆ de 5,91 a 25°C. Un estudiante tiene una muestra de clorhidrato de TRIS, junto con disoluciones estándas de NaOH y HCl 10 M.
 - (a) ¿Cómo pado el estudiante preparar I L de una disolación reguladora de pH = 7.79 utilizando TRIS?
 - (b) En un experimento, se introdejeron 30 mmol de protones en 500 mL de la disolución reguladora del apartado (a). ¿Es suficiente la capacidad de la disolución reguladora? ¿Cuál es el pH resultante?
 - (c) Accidentalmente, etro estudiante añade 20 mL de HCl 10 M a 500 mL de la disoleción reguladora preparada en el apartado (a). ¿Se estropeó la disoleción reguladora? Si es así, ¿cómo podría regenerarse esta disolución?

Problemas de seminario

- 98. El siguiente gráfico, que está relacionado con una curva de valoración, rmestra la fracción (/) de la cantidad estequiométrica de ácido acético que se encuentra en forma no ionizada, HC₂H₃O₂-, y como ion acetato, C₂H₃O₂-, en función del pH de la disolución que contiene estas especies.
 - (a) Explique el significado del punto en el que se cruzan las dos curvas. ¿Cuáles son las dos fracciones y el pH en este punto?
 - (b) Dibuje, de forma esquemático, un conjunto semejante de curvos para el ácido cartónico, H₂CO₁.
- (Sugerencie: ¿puántas especies que contienen carbonato deben aparecer en el gráfico? ¿Cuántos puetos de intersección debe haber? ¿a qué valores de ptf?)
- (e) Dibuje, de forma esquemática, un conjunto semejante de curvas para el ácido fostórico, H₃PO₄.
- (Sugerencia: ¿cuántas especies que contienen fostato deben aparecer en el gráfico? ¿Cuántos puntos de intersección debe haber? ¿a qué valores de pH?)

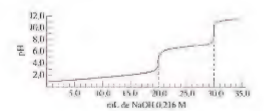


 En algunes cases, la curva de valoración para una mezeta de dos deidos tendrá la inismo forma que para un sólo úcido; en otros casos, no será así

(a) Dibuje de forma esquemática la curva de valuración (pH frene a volumen de disolución valorante) para la valoración con NaOH 0.200 M. de 25.00 ml. de una disolución que es 0, RO M en HCl y 0.100 M en HNO_{1, E}En qué difiere esta curva de la que se obceráción en u valoración de 25.00 ml. de RCl 0,200 M con NaOH 0,200 M? Justifique su respuesta.

(b) La curva de valoración que se muestra a centinuación se obtavo al valorar 10,00 ml, de una disolución que contiene HCLy H₂PO₃ con NaOH 0,216 M. A partir de esta curva, de termine las moluridades extequiométricas del HCLy H₂PO₃.

(c) Se valoran 10.00 mL de una disolución 0,0400 M en H₂PO₃ y 0,0150 M en NaH₂PO₄ con NaOH 0,0260 M. Dibuje de forma esquernática la curva de valoración obtenida.



100. Les aminoácidos contienen un grupo ácido, el grupo carbo xiló (—COOH) y un prupo amino básico (—NH₂). El grupo amino puede estar protomedo (es decir, tiene unido un protón extra) en una disolución ácida fuerte. Esto produce un ácido diprótico de la fornia H₂A', como se muestra a continuación, para el aminode do unocerado abarina.



Alumina protomada

El antinoscido protonado tiene dos protones iunizables que pateden valorarse con OEI

Para el grapo —COOH, $pK_{i_0} = 2.34$; para el grapo —NH; * , $pK_{i_0} = 9.69$. Considere la valoración de una disolución de clorhidrato de alamina 0.500 M con disolución de NaOH 0.568 M. (Cold es el pH de (a) clochidrato de alamina 0.500 M; (b) la disolución en el primer punto medio de neutralización; (c) la disolución en el primer punto de equivalenta?

La ferma predominante de alanima presente en el primer punto de equivalencio es efecticamente meatra a pesar de poseer una carga positiva y otra negativa. El punto en el que se produce la forma neutra se demonina punto isualectrico. Confirme que el pH en el punto isoeléctrico es

$$pH = \frac{1}{2} \left(pK_{r_0} + K_{r_0} \right)$$

¿Cuát es el pH de la disotución (d) en el panto medio entre el printero y segundo ponto de equivalencia? (e) en el segundo punto de equivalencia?

(f) Calcute et valor det pH de las discluciones etrando se han attadido los siguientes vestimenes de NaCH 0,500 M a 50 mL de clorhidate de attanina 0.500 M: 10.0 mL, 20,0 mL, 30.0 mL, 40.0 mL, 50.0 mL, 60.0 mL, 70.0 mL, 80.0 mL, 90.0 mL, 100.0 mL, and 110.0 mL.

(g) Dibuje un esqueina de la curva de valoración de la displución del electridades de clamina 0,500 M e identifique los muntos significativos de la curva.



Ejercicios multimedia

101. En la animación sobre Efecto del ion común (eCapitulo 18.1).
 se muestra la influencia de la adición de vira segunda sal.
 (a) ¿Cuáles son las características de un segundo compues-

(a) ¿Cuales son las caracienisticas de un segundo compuesto iónico pura que tenga efecto sobre el equitibrio?

(h) ¿Cuál será la influencia de la eliminación de los iones presentes en la disolución?

- 102. Después de ver la Actividad sobre Disoluciones reguladoras (eCapítulo 18.2), (a) determine la capacidad reguladora (en función de la cantidad en moles de compositore atadido), de una disolución reguladora ácido poético-acetate de sodio que es 0,10 M en cada componente. (b) ¿Cuál es el efecto sobre la capacidad reguladora si aumenta la concentración inicial de les componentes de la disolución?
- 103. Los cambios de color de dos indicadores naturales ácido-base se muestran en la película Indicadores naturales (e Copliuto 18.3). Estimo et imervalo de pH en el que estos indicadores son útiles para valeraciones cuantitativas.
- (iii) La valoración de una disolución ácida con una base se muestra en la animeción Valoración ácido-hase («Capitulo 18.4).
 (a) Describa en términos estequiométricos por qué bay cambio en la pendiente de la curva de valoración en el progreso de la resoción. (b) ¿Cuántas regiones hay en la curva con pendiente apsoximadamente constante? (c) ¿Por qué son un diferentes las pendientes de estas regiones?

19

Solubilidad y equilibrios de iones complejos

Contenido

- Constante del producto de solubilidad, K.,
- 19.2 Relación entre solubilidad y K_{vir}
- 19.3 Efecto del ion camin en los equilibrios de solubilidad
- 19.1 Limitaciones del concepto de K_{sc}
- 19.5 Criterios para la precipitación y precipitación completa
- 19.6 Precipitación fraccionada
- 19.7 Solubilidad y pH
- 19.8 Equilibrios que implicaniones complejos
- 19.9 Análisis cualitativo de cationes
 - Atenerna a Caparazones, dienses y fésiles



Les arrectries blances de Dever en Inglateuro son de tiza, uma de tipa celtra blanda. CaCO, Estes belles arrecties se fromasco frace 66 a 100 millores de attes. Plan persistido durante todo este tiempo debido a la haja solubilidad del CaCO. En este mapitalo se discuten los equilibrios entre solutos peco solubles y sus iones en disolución, expresados mediante la constante del produção de solubilidad. K.,

La disotución y precipitáción de la piedra caliza (CaCO₄) sen la base de una gran variedad de fenómenos naturales, como la formación de cuevas calizas. La precipitación, o no precipitación, a partir de una disolación que contiene innes Ca²⁺ y CO₁²⁺ depende de las concentraciones de estos tores. A su vez, la concentración del ion CO₃²⁺ depende del pH de la disolución. Para comprender mejor las condiciones en las que el CaCO₃ precipita o se disselve, accessitamos considerar las relaciones en el equilibrio entre Ca²⁺ y CO₃¹⁺ y entre CO₃²⁺, H₃O²⁺ y HCO₃⁻. Esto sugiere la necesidad de combinar los conceptos de los equilibrios àcido-base de los Capítulos 17 y 18 con los conceptos sobre nuevos tipos de equilibrio introducidos en este capítulo.

El clemro de plata es un precipitado conocido en el taboratorio de química general, que no precipita en una disolución de concentración moderadamente alta de NH₂(aq). El ion plata y el amoniaco se combinan para formar una especie denominada ion compleja, que permanece en disolución. La formación de iones complejos y los equilibrios que implican iones complejos son temas que se discuten en este capítulo.

Constante del producto de solubilidad, K_{sp}

El yeso, CaSO₄ · 2H₂O, es un mineral de calcio importante. Es poco soluble en agua y el agua terrestre que entra en contacto con yeso, con frecuencia contiene algo de sulfato de calcio disuelto. Esta agua no puede utilizarse para algunas aplicaciones, como en sistemas de refrigeración por evaporación en centrales eléctricas, porque puede precipitar el sulfato de calcio del agua y obstruir las tuberías. El equilibrio entre los iones Ca²⁺ (aq) y SO₄²⁺ (aq), y CaSO₄(s) sin disolver, se puede representar por

$$CaSO_a(s) \iff Ca^{2r}(sq) + SO_a^{2r}(sq)$$

Podemos escribir la expresión de la constante de equilibrio para este equilibrio como vimos en el Capítulo 16 (véase la Sección 16.3), es decir, incluyendo los términos de concentración para los junes en disolución pero no para el soluto sólido puro. También es costumbre representar la constante de equilibrio por un símbolo especial: K_s,

$$K_{ab} = [Ca^{21}][SO_4^{27}] = 9.1 \times 10^{-6} (a 25 \, {}^{\circ}C)$$
 (19.1)

La **constante del producto de solubilidad,** $K_{\rm qui}$ es la constante de equilibrio para el equilibrio que se establece entre un soluto sólido y sus iones en una disolución saturada. La Tabla 19.1 incluye algunos valores de $K_{\rm ap}$ y los equilibrios de solubilidad para los que se aplican.

Soluto	Equilibrio de solubilidad	K_{sp}
Bromuro de plata	$AgBr(x) \rightleftharpoons Ag^{\dagger}(aq) + Br^{\dagger}(aq)$	5.0×10^{-13}
Carbonato de bario	$BaCO_0(s) \Longrightarrow Ba^{2+}(aq) + CO_0^{2-}(aq)$	5.1×10^{-9}
Carbonato de calcio	$CaCO_3(s) \rightleftharpoons Ca^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq)$	2.8×10^{-9}
Carbonato de estroneio	$SrCO_{\gamma}(s) = Sr^{2\gamma}(aq) + CO_{\gamma}^{2\gamma}(aq)$	1.1×10^{-10}
Carbonato de magnesio	$MgCO_3(s) \rightleftharpoons Mg^{21}(aq) + CO_3^{21}(aq)$	3.5×10^{-8}
Carbonato de plata	$Ag_{\omega}CO_{\varepsilon}(s) \Longrightarrow 2 Ag^{\dagger}(aq) + CO_{\varepsilon}^{2}(aq)$	8.5×10^{-12}
Cleauro de mercurio(I)	$Hg_2CL(s) \rightleftharpoons Hg_2^{1+}(aq) + 2C\Gamma(aq)$	1.3×10^{-6}
Ctoruro de plara	$AgCl(x) \Longrightarrow Ag^{\dagger}(aq) + Cl^{\dagger}(aq)$	1.8×10^{-10}
Cleruro de pteme(H)	$PbCl_1(s) \Rightarrow Pb^{21}(sq) + 2Cl^2(sq)$	1,6 × 10 5
Cromato de pluta	$Ag_sCr(U_s(x)) \Longrightarrow 2Ag^*(aq) + Cr(U_s^{-1}(uq))$	1.1×10^{-3}
Cromato de ploron(H)	$PbCrO_{4}(s) \Longrightarrow Pb^{2t}(aq) + CrO_{4}^{2t}(uq)$	2.8×10^{-1}
Fluorum de calcio	$CaF_3(s) \rightleftharpoons Ca^{2s}(aq) + 2 F(aq)$	5.3×10^{-9}
Fluoruro de magnesio	$MgF_2(s) \Longrightarrow Mg^{2^+}(aq) + 2F(aq)$	3.7×10^{-8}
Fosfato de magnesio	$Mg_3(PO_4)_3(s) = 3 Mg^{24}(aq) + 2 PO_4^{3-}(aq)$	1×10^{-25}
Hidróxido de aluminio	$Al(OH)_1(s) \rightleftharpoons Al^{11}(sq) + 3 OH^{-}(sq)$	1.3×10^{-1}
Hidróxido de crenco(III)	$Cr(OH)_h(s) \rightleftharpoons Cr^{34}(sq) + 3 OH^*(uq)$	6.3×10^{-3}
Hidróxido de hierro(Hi)	$Fe(OH)_{h}(x) \Rightarrow Fe^{X_{h}}(x_{0}) + 3 OH^{*}(x_{0})$	4×10^{-94}
Hidróxido de magnesio	$Mg(OH)_h(s) \iff Mg^{2+}(aq) + 2OH^-(eq)$	1.8×10^{-1}
loduro de plata	$ArI(s) \Leftrightarrow Ar^{+}(aq) + \Gamma(aq)$	8.5 × 101
loduro de plomo(H)	$Pbl_{2}(s) \Longrightarrow Pb^{2\dagger}(aq) + 21'(aq)$	7.1×10^{-9}
Sulfato de bario	$BaSO_4(s) \implies Ba^{21}(aq) + SO_4^{2-}(aq)$	1.1×10^{-1}
Sulfato de calcio	$CaSO_4(s) = Ca^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq)$	9.1×10^{-6}
Sulfato de estruxão	$SrSO_3(s) \Longrightarrow Sr^{2+}(aq) + SO_4^{2-}(aq)$	3.2×10^{-7}

^{*} En el Apéndice D se encuentra una relación más omplia de valores de K_{sp}



Equipo pera el tratamiento demal con Itdor.

EJEMPLO 19.1

Expresiones de la constante del producto de solubilidad para sulutus paco salubiles. Escriba la expresión de la constante del producto de solubilidad para el equilibrio de solubilidad de

- (a) Fluoruro de caleio, Calei, uno de los productos formados cuando se aplica un tratamiento de fluoruro a tos dientes.
- (b) Arseniato de cobre, Cu (AsO₂), mitizado como insecticida y fungicida

Solución

La expresión de $K_{\rm sp}$ se fontiula para las especies jónicas que aparecen en la ecuación del equifibrio de solubidad. Esta expresión se escribe para un nol del soluto poco soluble. Es decir, se subreentjende el coeficiente "1" para el soluto poco soluble. Para ajustar la establecen cesitan los coeficientes de los innes en disolución. Entonces, los coeficientes de los innes en disolución. Entonces, los coeficientes de los innes en disolución en la expresión de $K_{\rm sp}$.

(a)
$$CaB_2(s) \iff Ca^{1*}(aq) + 2 F(aq)$$
 $K_{qe} = |Ca^{2*}||F|$
(b) $Cu_3(AsO_4)_2(s) \iff 3 Cu^{2*}(aq) + 2 AsO_4^{-2} \{aq\} |K_{qe} = |Cu^{2*}\} |AsO_4|^2 \}$

Ejemplo práctico A: Escriba to expresión de la constante del producto de solubilidad para (a) MgCO₁ (uno de los componentes de la dolomita, una forma de cultiza), y (b) Ag₂PO₃ (utilizado en cumisiones fetográficas)

Ejemplo práctico 8: Un manual de dates incluye $K_{\rm sp} = 1 \times 10^{-7}$ para el hidrógenofestato de cateio, una sustancia utilizada en los dentifricos y como suplemento alimenticio para animades. Escriba (a) la ecuación para el equilibrio de solubilidad y (b) la expresión de la constante del producto de solubilidad pera este soluto poco soluble.

19.2 Relación entre solubilidad y K_{so}

¿Existe alguna relación entre la constante del producto de solubilidad, K_{qp} de un soluto y su volubilidad motar, su molaridad en una disclución acuosa saturada? Como se maestra en los Ejemplos 19.2 y 19.3 hay una relación definida entre cilos. Como señalmentos en la Sección 19.4, los cálculos que anglican la K_{sp} están algó más sujetos a error que los que implican a otras constantos de equilibrio, pero los resultados son adecuados en muchos casas. En el Ejemplo 19.2, empezamos con una solubilidad determinada experimentalmente para obtener un valor de K_{sp}.

EJEMPLO 19.2

Calculo de K_{sp} de un soluto paco soluble a partir de su sulubilidad. Un manual de dates incluye la solutifidad en disolución acuosa del CaSO₄ a 25 °C como 0,20 g CaSOJ100 sol. $_{L}$ Cuát es el valor de K_{sp} del CaSO₄ a 25 °C?

$$CaSO_q(s) \rightleftharpoons Ca^{(1)}(aq) + SO_q^{(2)}(aq)$$
 $K_{\infty} = ?$

Solution

Notesitantes un esquema de conversión que empiece avenguarido [Ca²⁺] y [SO_e²⁺], para saxtituirlos en la expresión de K_{np} .

g CaSO₃/100 mL
$$\longrightarrow$$
 mol CaSO₃/L \longrightarrow [Ca³⁺] y [SO₄²⁺] \longrightarrow K_{p}

En la primera etapa se obtione la solubilidad molar del CuSO $_{\rm B}$ (Observe que en este plantesmicrato se han sustituido 100 mL por 0,000 L.)

$$\begin{aligned} & \text{mol CaSO}_{\text{c}}/\text{L disol. sub} = \frac{0.20\,\text{g CaSO}_{\text{s}}}{0.100\,\text{L disol.}} \times \frac{1\,\text{mod CaSO}_{\text{s}}}{136\,\text{g CaSO}_{\text{s}}} \\ & = 0.015\,\text{M CaSO}_{\text{s}} \end{aligned}$$

En la signiente etapa, los factores clave se muestran en non). Indican que en la disolución aparecen un mol de Ca21 y un mad de SO₃1 por cada mol de CaSO, que se disuelve.

$$\{Ca^{1*}\} = \frac{0.015 \text{ mol } CaSO_4}{1.1.} \times \frac{1 \text{ mol } 6.0}{1 \text{ mol } CaSO_5} = 0.015 \text{ M}$$

$$[SO_4^{(1)}] = \frac{0.015 \text{ mol } CaSO_4}{1.1.} \times \frac{1 \text{ mol } 8.0.}{1 \text{ mol } 6.080} = 0.015 \text{ M}$$

Finalmente, sustituimos estas concertauciones tónicas en la espacción del producto de soluhalfidad.

$$\epsilon_{1} = 3Ca^{2n}[[SD_{a}^{2n}]] = (0.015)(0.015) = 10$$

Ejemplo practico A: Un manual de dages incluye la solubilidad en disolución actuasa del AgOCN como 7 mg/100 mL a 20 °C. ¿Cuál es la K., del AgOCN a 20 °C?

Ejemple práctico B: Un namal de datos incluye la solubilidad en disolación acuesa del fosfato de Itilo a 18 °C como 0.034 g de Li₂PO₂/100 mL de disolución. ¿Cuát es la K_{in} det LipPO, a 18 "C?

El caso "contrario" del Ejemplo 19.2 es el cálculo de la solubilidad de un soluto a partir del vulor de su $K_{\rm sp}$. Cuando bacemas esto, como en el Ejemplo 193, el resultado es siempre una solubifidad molar, una molaridad. Si necesitamos la solubifidad en otras una dades diferentes de moles por litro, se necesitam utras conversiones, como sucede en el Ejemplo práctico 19.3B.

EJEMPLO 19.3

Cálculo de la solubilidad de un soluto poco suluble a partir del valor de su K_{so.} El iodaro de plomo, PbI, es un sétido "insoluble", denso y amarillo dorado, que se utiliza en trabajo ornamental y de bronceado que requiere un color dorado (como evo musivo). Culcule la solubilidad ruolar del induro de plemo en agua a 25 ° C, sabiendo que su $K_{so} = 7.1 \times 10^{-9}$

Solutión

La ecuación del equilibrio de solubilidad

$$PhI_2(s) \xrightarrow{a} Ph^{2*}(sq) \vdash 2 \Gamma(sq)$$

muestra que por cada moi de Pbi, que se disuelve, aparecen sur moi de Pb² y dos moles de l'en la disolución. Si a representa el número de moles de Pbl; disueltos por litro de disolución saturada, tenemos

$$|Pb^{2+}| = s$$
 y $|1 \cdot 1 = 2s$

Estas concentraciones también deben satisfacer la expresión de K_{sec}

$$K_{sp} = [PR^2][[1]^2 = (s)(2s)^2 = 7.1 \times 10^{-9}$$

 $4s^3 = 7.1 \times 10^{-9}$
 $s^4 = 1.8 \times 10^{-9}$
 $\dot{s} = (1.8 \times 10^{-9})^{1/4} = 1.2 \times 10^{-9}$
= reduct-dular materials 1.2×10^{-9}

Ejemplo práctico Ac: La constante K_{sp} del Fe(OH), a 25 °C es 4×10^{-38} . (Cuál es la sotobilidad melar del Fe(OH), en H₂O a 25 °C?

Ejemplo práctico B: ¿Cuántos miligramos de BaSO_a se disuelven en una muestro de 225 ml. de disolución saturada de BaSO₄(eq)? $K_{\phi} = 1.1 \times 10^{-16}$

► La gran discrepancia entre este resultada y el valor de K_{α} en la Ecuación (19.1) se explica en la Sección 194.



& El valtiaro de bario, BaSO₄. componente del "batido de leche de bario", recubre el tracto intesanal de forma que permite ver este suove tejido ettarido seexpone a los rayos X. Aunque el icon Bar" es pelígmiso, el BaSO, po to es debido a sas baja. solida latad



¿Está preguntándose ...?

Al comparar las solubilidades molares, j es siempre más soluble un soluto con un valor de $K_{\rm sn}$ mayor, que otro con un valor menor?

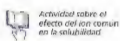
Si lus solutos que se comparan son del mismo tipo $(MX_1,MX_2,(M_2X_1,\dots))$, sus solutifidades notares estarán relacionadas de la misma forma que sus valores de K_{ij} . Es decir, el soluto con el valor mayor de K_{ij} tendrá la solutifidad medar mayor. Así, Λ gCl $(K_{ij}=1.8\times 10^{-10})$ es más solutifique que Λ gBr $(K_{ij}=5.0\times 10^{-10})$. Para este tipo de solutos la solutifidad motar es $i=\sqrt{K}$.

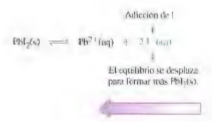
Si los solutos no son del mismo tipo, hisbrá que calcular, e al menos estimar, cada una de las solubilidades unitares y econgenar los resultados. Así, amque so constante del producto de solubilidad seu menor, Ag, CrO₄ ($K_{\rm ip} = 1.1 \times 10^{-12}$) es más soluble que el Ag-Cl ($K_{\rm sp} = 1.8 \times 10^{-18}$). Para el Ag-CrO₄ la solubilidad molures $s = (K_{\rm sp}/4)^6 \cdot 6.5 \times 10^{-8}$ M, mientas que para el Ag-Cl es $s = \sqrt{K_{\rm ip}} = 1.3 \times 10^{-8}$ M

19.3 Efecto del ion común en los equilibrios de solubilidad

En los Ejemplos 19.2 y 19.3, los iones de las disoluciones saturadas procedian de uniforme *maion*, el soluto sólido puno. Supenga que a la disolución saturada de P64, del Ejemplo 19.3, le altadámos algo de 1 , un tim común procedente de una finente como el Kl(sq). La situación es muy similar a aquella en la que nos encontramos por primera vez, el efecto del jon común en el Capítolo 18.

De acuerdo con el principio de Le Châtelier, una mezeta en équilibrio responde a un aumento en la concentración de uno de los rescrivos, con un desplazamiento en el sentido en que se consume dicho reactivo. En el equilibrio de solubilidad del induro de plomo, si se añade algo del ion común I , se favorece la reacción inversa, conduciendo a un nuevo equilibrio.

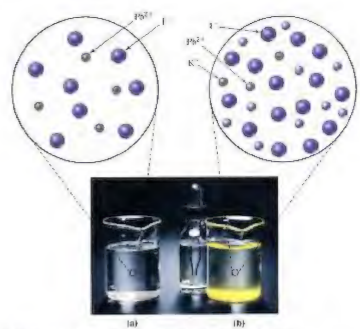




La adiction del nun comun desplaza el equilibrio de un compostro inneo paco soluble hacia el compuesto sin disolver, productendose prás precipitado. Por tamo, la solubididad del compuesto se reduce.

La solubilidad de un compuesto iónico poco soluble disminuye en presencia de un segundo soluto que proporcione un ion comian.

El efecto del ion común se ilustro en la Figura 19.1, y se aplica cuantitanivamente en el Ejemplo 19.4.



Animación sobre el efecto del fan común

A FIGURA 19.1 El efecto del lon común en el equitibrio de solubilidad
(a) La disatución saturada transparente del induro de plemo(II), filtrada a partir de una disatución con on exceso de salute sin disatver. (b) Cuando se añade un pequeño volumen de una disalución concentrada de K líque contiene el ion común II) precipita una pequeña cantidad de PBI(5). Un ion común reduce la salubilidad de un soluto poco soluble.

EJEMPLO 19.4

Cálculo de la salabilidad de na soluto peco soluble en presencia de un ian común. ¿Cual es la solubilidad molas del Pbly en Kl(aq) 0,10 M?

Solución

Para resolver este problema yames a establecer la conocida tabla ICE con x en lugar de x para representar los cantistes de las concentraciones. Considere una disolución saturada de Pb1, pero en lugar de usar agua pura como disolvente, utilizaremos KI(esp) 0, 10 M. Así, espezantes vol II | = 0, 10 M. Asínera a representa la cantidad de Pb1, en meles que se disuelve para producir I L de disolución saturada. Las concentraciones adicionales que aparecen en esta disolución sen x mail de Pb1/L y 2x mol de I /L.

Debe compline la relación habituat

$$K_{\rm sp} = [Pb^{21}][1^{\circ}]^2 = (s)(0.10 + 2s)^2 = 7.1 \times 10^{-9}$$

Para simplificar la resolución de esta eccación, vamos a suponer que x es mucho más pequeño que 0.10 M, de forma que $0.10+2x\approx0.10$.

$$s(0,10)^2 = 7,1 \times 10^{-6}$$

 $s = \frac{7,1 \times 10^{-6}}{(0,10)^2} = 7,1 \times 10^{-7} \text{ M}$

La simplificación está bien justificada: 7,1 \times $\{0^{-7}$ es muebo más pequeño que 0,10, y

s= solubilidad molar del P $_{\rm bl}_{\rm p}=7.1 \times 10^{-7}\,{\rm M}_{\odot}$

Ejemplo práctico A: ¿Cuál es la solubilidad molar del Pbl₂ en Pb(NO₂)₂(aq) 0,10 M?

(Sugerencia: Loun la concentración de qué ion está relacionada la solubilidad?)

Ejemplo práctico B: ¿Cual es la solubilidad molur del Fe(OH), en una disolución reguladora con pH = 9,20?

La solubilidad del Pbl₂ en presencia de l⁻ 0,10 M, calculada en el Ejemplo 19.4, es aproximadamente 2000 veces menor que en agua pura (*véase* el Ejemplo 19.3). Al resolver el Ejemplo práctico 19.4A, se puede ver que al añadir Pb²⁺ la reducción de la solubilidad del Pbl₂ no es tan acusada como la del l⁻, pero sin embarco es significativa.

Un error frecuente de los estudiantes al resolver problemas como el del Ejemplo 19.4 es duplicar la concentración del ion común, por ejemplo, escribiendo [1] = (2×0.10) M en lugar de [1] = 0.10 M. Aunque es cierto que en *enalquier* disolución acuesa de PbI₂, la [1] obtenida a partir de PbI₂ debe ser *doble* que la molaridad del PbI₂, la [1] que procede de un electrolito fuerte soluble está determinada solo por la molaridad del electrolito fuerte. Así, la [1] en Kl(aq) 0.10 M es 0.10 M. En una disolución de Kl(aq) 0.10 M que también está saturada de PbI₂, la concentración total [Γ] = (0.10 + 2s) M. En resumen, no existe relación entre la estequiometría de la disolución del PbI₂, que requiere un factor de 2 para establecer { Γ], y la del KI que no lo requiere.

19.4 Limitaciones del concepto de K_{sn}

Hemos utilizado repetidamente el término poco soluble para describir los solutos correspondientes a las expresiones de $K_{\rm sp}$. Se puede cuestionar si podemos escribir las expresiones de $K_{\rm sp}$ para compuestos iónicos moderadamente solubles o may solubles, como el NaCl, KNOs, y NaOl. La respuesta es que sí podemos, pero la $K_{\rm sp}$ debe expresarse en función de las arcividades de los iones en lugar de sus concentraciones. En disoluciones iónicas con concentraciones de moderadas a altas, las actividades y concentraciones no son iguales (recuente la Sección 14.9). Si no podemos utilizar las molaridades en lugar de actividades, se pierde gran parte de la simplicidad del concepto de producto de solubilidad. Así, los valores de $K_{\rm sp}$ normalmente se limitan a solutos poco solubles (prácticamente insolubles), y se utilizan las molaridades de los iones en lugar de actividades. Además, el concepto de $K_{\rm sp}$ tiene otras limitaciones que se discuten en las siguientes secciones.

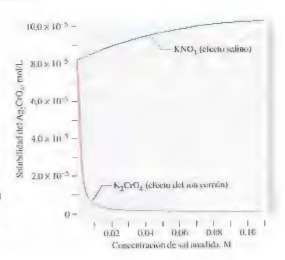
Efecto de otros iones. El efecto salino

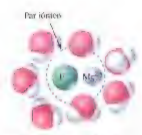
Hemos analizado el efecto de los iones comunes sobre el equilibrio de solubilidad, pero ¿qué efecto tienen los iones diferentes a los implicados en el equilibrio, sobre la solubilidad del soluto? El efecto de lus iones "no comunes" o iones diferentes no es tan acusado como el efecto del ion común. Además, los iones no comunes tienden a aumentar en lugar de disminur la solubilidad. Al acmentar la concentración iónica total de la disolución, las atracciones entre tones son más importantes. Las actividades, concentraciones efectivas, son más pequeñas que las concentraciones medidas o estequiomátricas. Esto significa que deben aparecer concentraciones más de los innes implicados en el proceso de disolución, antes de establecerse el equilibrio, y la volubilidad aumento. En la Figura 19.2 se comparan los efectos de los iones comunes y no comunes.



Comparación del efecto del ion común y el efecto salino en la solubilidad molar del Ag₂CIO₄

La presencia de los iones CrO₄? procedentes del K-CrO₄(aq), reduce la solubilidad del Ag₂CrO₄ en un flator aproximado de 35 en el intervalo de concentración intervalo de concentración do solubilidad del Ag₂CrO₄ aumenta por la presencia de iones no cutrames, u diferentes del KNO₄, pero solamente alrededor del 25 %.





 Un par iónico, MgF¹ en una disolución acuasa de Humano de magnesio.

Et efecto de otros iones se denomina más frequentemente como **efecto salino.** Debido al efecto salino, el valor numérico de una $K_{\rm sp}$ expresada en malaridades, variará en función de la atmósfera iónica. Los valores tabulados de $K_{\rm sp}$ normalmente se basan en actividades en lugar de molaridades, evitando así el problema del efecto salino.

Disociación incompleta del soluto en iones

Al realizar los cálculos que implican valures de $K_{\rm sp}$ y salubilidades, hemos supuesto que todo el seluto disuelto aparece en disolución cumo cationes y antienes separados, pero este supuesto con frecuencia no es válido. El soluto puede no ser iónico $100 \, \rm kg$ y parte del soluto pochá ester en forma molecular en la disolución. Otra alternativa es que algunos impos de la disolución pueden uniose formando pares iónicos. Un par ninco consiste en kententes con carga opuesta que se manúenen juntos por atracción electrostática. Por ejemplo, en una disolución saturada de fluoraro de magnesio, aunque la mayor parte del soluto existe cumo iones $Mg^{\pm 1}$ y F^{\pm} , tembién existen pares iónicos $Mgf^{\pm 1}$.

Al formerse los pares iónicos, se reduces las concentraciones de los iones disociados, siendo meneres que las estequiometricas. Así, aunque la saturbidad medala del MgF, es aproximadamente $4 \times 10^{-5} \,\mathrm{M}$, no podernos supones que $[\mathrm{Mg^{2}}^{-1}] = 4 \times 10^{-5} \,\mathrm{M}$ y que $[\mathrm{F}^{-1}] = 8 \times 10^{-5} \,\mathrm{M}$, porque parte de los icaies $\mathrm{Mg^{2}}^{-1} \,\mathrm{y}\,\mathrm{F}^{-1}$ se encuentran formando pares jónicos. Esto significa que debe aumentar la cantidad de soluto disuelto, para que el producto de las concentraciones iónicas sea igual a K_{sp} baciendo que la solubilidad del soluto sea mayor que la esperada a partir del valor de K_{sp}

La formación de pares iúnicos aumenta cuasdo la atracción electrostática entre los uninnes y cationes aumenta. Por este motivo, la formación de pares iúnicos probablemente será mayor cuando los cationes y animes de la disolución lleven cargas múltiples, por ejemplo, Mg¹⁺ y SO₄²

Equilibrios simultáneos

La reacción reversible entre un soluto sólido y sus tones en disolución acuosa nunco es el único proceso que ocurre. Al menos también se produce la indización del agua, nunque generalmente pademos ignorarla. Otros posibles procesos incluyen reacciones entre los jones de soluto y otros especies en disolución. Dos posibilidades son reacciones



Call



(b)

A FIGURA 19.2
 Aplicación de los criterios de precipitación en una disolución. Rustración del Ejempto 19.5

(a) Chando se arteden tres notas

de K1 0,20 M a 100,0 m], de Pb(NO_a), 0,010 M, al principie se forma un precipitado porque se supera el valor de K_{et} en las proximidades de las gotas.

(b) Cuando el K1 se mezela unifermemente en el Pb(NO_a), (aq), no se alcanza el volor de K_{et} y el precipitado se vuelve a disolver. El criterio para la precipitación debe aplicarse después de que se las producido la dilución.

úcido-base (véase la Sección 19.7) y la tormación de complejos (véase la Sección 19.8). Los cálculos basedos en la expresión de K_{su} pueden ser embreos si no se tienen en cuento otros procesos en equilibrio que se producen simultáneamente con el equilibrio de la disolución.

Evaluación de las limitaciones de Kse

Vamos a establecer la importancia de los efectos discutidos en esta sección, algunos de los cuales se aplicarán al CaSO₂. Recuerde que en el Ejemplo 19,2 catentamos $K_{\rm up}$ para el CaSO₃ a partir de la solubilidad experimental. El resultado foe $K_{\rm up} = 2.3 \times 10^{-4}$ Este valor es aproximadamente 25 veces mayor que el valor incluido en la Tabla 19 1, que es $K_{\rm up} = 9.1 \times 10^{-4}$

Estos resultados tan dispares para el $CaSO_4$ son comprensibles. El valor de $K_{\rm p}$ ca la Tabla 19.1 se basa en las actividades de los iones, mientras que el valor de $K_{\rm p}$ calculado a partir de la solubilidad descrinisada experimentalmente se basa en las concentraciones de los iones supomenda disociación completa del soluto en iones y ao en la formación de pares rómeos. Continuaremas sustituyendo actividades por molandades de los iones y el caso del $CaSO_4$ indica simplemente que algunes de nuestros resultados, aunque se encuentros dentro del orden de magnatad abectualo (es decir, dentro de un factor de 10 o 100), pareden na ser may exactos. Estos cárculos del orden de magnatad, sin embargo, nos permiten hacer algunas predicciones y aplicar el concepto de K_0 , de forma útil

Criterios para la precipitación y precipitación total

El iodoro de plata es un compaesto sensible a la laz, utilizado en películas fotográficas y en la siembra de nubes para producir fluvia. Su equilibrio de solubilidad y su $K_{\rm sp}$ se representan como

$$Agl(s) \implies Ag'(aq) + 1 (aq)$$

 $K_{ap} = \{Ag'[[f]] = 8.5 \times 10^{-11}$

Suprarga que mezclarnos disoluciones de AgNO $_4$ a $_4$) y KI($_4$ q) para ribiener una disolución de mezcla que tiene [Ag^+] = 0,010 M y [1] = 0,015 M. Esta disolución, $_6$ es saturada, no saturado o sobresaturada?

Recuerde el cociente de reacción, Q, que se introdujo en el Capitulo 16. Tiene la misma forma que la expresión de la constante de equilibrio pero tuffiza concentraciones inicioles en lugar de lus concentraciones del equilibrio, taicialmente,

$$Q_S = |Ag'|_{BK} \times |I'|_{EV} = \{0.010\}(0.015) = 1.5 \times 10^{-4} > K_{SC}$$

Si $Q_{sr} \ge K_{sp}$ indica que las concentraciones de Ag^+ e 1^+ son mayores de las que habría en una disolación saturada y debería producirse una reacción neta hacia la aquierda. La disolación está sobresajurada. Como ocurre, en general en las disolaciones sobresajuradas, el exceso de AgI precipita. Si habiésemes encontrado que $Q_{sp} \le K_{sp}$, la disolación sería no saturada y no se formario ningún precipitado.

En los equilibrios de salubilidad, Q_{∞} se denomina generalmente producto lónico porque tiene la forma del producto de las concentraciones de los iones elévadas a las potencias adecuadas. El criterio pura determinar se los iones de una disolución se combinan para formar un precipitado requiere la comparación del producto iúnico con k_{∞}

- La precipitación ocume si $Q_{\rm sp} \geq K_{\rm sp}$.
- * La precipitación no puede ocurrir si $Q_{sp} \leq K_{sp}$.
- La disolución está saturada si $Q_{\rm sp}=K_{\rm ac}$

Estos criterios se ilustran en la Figura 19.3 y en el Ejemplo 19.5. El ejemplo resalta el siguiente punto importante: antes de aplicar el criterio de la precipitación debe considerarse cualquier dilución que pueda producirse



Relicula sobre reacciones de precipitación

RECUERDE >

que qualquier dilución previa, debe considerarse antes de aplicar el criterio para la precipitación.

EJEMPLO 19.5

Aplicación del criterio de precipitación a un soluto poco soluble. Se añaden tres gotas de KI 0,20 M a 100,0 mt. de Pb(NO₃), 0,010 M. ¿Se formară un precipitado de induro de plonso? (Supongo que i pota = 0,05 mL.)

$$PbI_2(s) \iff Pb^{2p}(aq) + 2\Gamma(aq)$$
 $K_{sp} = 7.1 \times 10^{-9}$

Solución

Necesitanus comparar el producto [Ph²¹][[1]² formulado para las concentraciones iniciales, con el valur de K_{in} del PbI₂. Pedemus sustituir [Pb²⁺] simplemente por 0,010 M. Sin embargo, para [1] debemos considerar la gran reducción de la emicentración que se produce cuando se diluyen tres gotas de Kl(aq) 0,20 M en 100,0 mL.

Cálculo de la dilución

cantidad de
$$\Gamma = 3 \text{ gotas } \times \frac{0.05 \text{ mL}}{1 \text{ drop}} \times \frac{11.}{1000 \text{ mL}} \times \frac{0.20 \text{ mol KL}}{1.}$$

$$\times \frac{1 \text{ mol } \Gamma}{1 \text{ mol KL}} = 9 \times 10^{-3} \text{ mol L}$$

$$\Gamma = \frac{3 \times 10^{-5} \text{ mol L}}{0.0000 \text{ L}} = 3 \times 10^{-4} \text{ M}$$

Aplicación del criterio de precipitación

$$Q_{\text{sp}} = [Pb^{2+}][1^{-}]^{2} - (0.010)(3 \times 10^{-3})^{2} = 9 \times 10^{-10}$$

Como el valor de 9×10^{-10} para $Q_{\rm so}$ es menor que el de $K_{\rm so}$ de 7.1×10^{-9} , llegamos à la conclusión que el Pbl.(s) no precipitará.

Ejemplo práctico A: Se ahaden tres getas de K10,20 M a 100,0 mL de una displución de AgNO, 0.010 M. ¿Se formará un precipitado de ioduro de plata?

Ejemplo práctico 8: En el Ejemplo 19.5 vamos que un volumen de tres gotas de K10,20 M no es suficiente para producir la precipitación en 100,0 ml, de Ph(NO₃)₂ 0,010 M. ¿Cuántas gotas son necessarias, como mínimo, para producir el primer precipitado?

Se considera que la precipitación de un soluto es completa solamente si la cantidad que permanece en disolución es muy pequeña. En la mayor parte de las aplicaciones, una regla útil es que la precipitación es completa si ha precipitado el 99,9 % o más de un ion determinado, quedando menos del 0,1 % del ion en disolución. En el Ejemplo 19.6 calcularemos la concentración de Mg2+ que permanece en una disolución en la que ha precipitado Mg(OH)2(s). Compararemos esta concentración remanente de [Mg21] con la concentración inicial de [Mg2*], para determinar si la precipitación ha sido completa.

EJEMPLO 19.6

Determinación de la precipitación tatal. En un preceso comercial en el que se obticne magnesion a partir del ugua de mar, la primera etapa implica la precipitación de ${
m Mg}^{2-}$ como ${
m Mg}({
m OH})_{2}(s)$, La concentración del intensagnesio en el agua de mar es aproximadamente 0,059 M. Si se trata una muestra de agua de mar de forma que su [OH] se marniene a 2.0×10^{-3} M, (a) ¿cuál será la [Mg²⁺] que permanece en la disolución cuando termina la precipitación, $(K_{\rm p}=1.8\times 10^{-6})?$ (b) ¿Podemos decir que la precipitación de Mg(OH)₂(s) es completa en estas condiciones?

Solución

 (a) No hay duda de que la precipitación se producirá, porque el producto iónico, $Q_{so} = [Mg^2][OH]^2 = (0.059)(2.0 \times 10^{-3})^2 = 2.4 \times 10^{-3}$, supera u K_{so} La precipitación de $Mg(OH)_2$ continuará mientras que el producto iúnico supere a $K_{\mu\nu}$ pere terminará cuando iguale a K_{to} . En el roomento en que el producto iónico Iguala z

 Un refuedo para mantener constante el pH darante la precipitación es llevar a cabo la precipitación en una disolución reguladora.

 $K_{\rm ms}$ qualquiera que sea el valor de $[{
m Mg}^{2+}]$, es la concentración que permanece en la diselución.

$$[Mg^{3}][OH^{-}]^{2} = [Mg^{3}](2.0 \times 10^{-3})^{2} = 1.8 \times 10^{-1} = K_{\odot}$$

 $[Mg^{3}]_{\rm enumes} = \frac{1.8 \times 10^{-1}}{(2.0 \times 10^{-3})^{2}} = 4.5 \times 10^{-6} M$

(b) En el agua de mar, $[\mathrm{Mg}^{2*}]$ se reduce de 0,059 M a 4,5 \times 10 6 M como resultado de la reacción de precipitación. Expresado como porcentaje,

% [Mg²⁺]_{reservois} =
$$\frac{4.5 \times 10^{-6} \text{ M}}{0.059 \text{ M}} \times 100\% = 0.0076\%$$

Como queda menes del 0,1 % de Mg21, concluimes que la precipitación es prácticamente completa.

Ejemplo práctico A: Una concentración frecuente de Ca⁽⁺⁾ en el agua de mar es 0,010 M. ¿Se producirá la precipitación completa de Cu(OH), en una muestra de agua del mar en la que [OH]) se mantiene a 0,040 M?

Ejemplo práctico B: ¿Qué valor de [OH]] debe mantenerse en una disolución, si después de la preospitación de Mg1+ como Mg(OH) (s), la concentración de Mg2+ restante se encuentra en un nivel de 1 µg de Mg2+/L7



¿Está preguntándose ...?

Qué condiciones favorecen la precipitación total?

Los factores clave para determinar si en una precipitación, el ien de interés está prácticamente. eliminado de la disolución, son (1) el valor de K_{rm} (2) la concentración inicial del ion y (3) la concentración del lon común. En general, la precipitación completa está favorecida por

- un valor may paqueño de K_e. (La concentración del ion clave que permanece en disolación. será muy pequella.)
- una concentración alta del ion clave. (La concentración del ion clave que permanece en disolución será sólo una pequeña fracción de la inicial.)
- una concentración de ion común mucho mayor que la del lon clave. (La concentración del ion común permanecerá casi constante durante la precipitación.)

Precipitación fraccionada

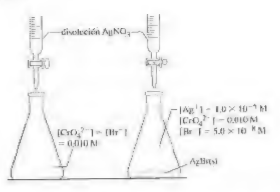
Si se añade un gran exceso de AgNO₃(s) a usa disolución que contiene los iones CrO₃. y Br^- , se obtiene una mezeta de precipitados de $Ag_aCrO_d(s)$ y AgBr(s). Sin embargo, hay una forma de añadir AgNO3 que hará que precipite AgBr(s) pero dejará el CrO42 en disolución.

La precipitación fraccionada es una técnica en la que dos o más iones en disolución, todos ellos capaces de precipitar con un reactivo común, se separan mediante ese reactivo; un ion precivita mientras que el atro o los otros permanecen en disolución. La comdición principal para una buena precipitación fraccionada es que haya una diferencia significativa en las solubilidades de las sustancias que se van a separar. (Normalmente esto significa una diferencia significativa en sus valores de K_{so} .) La clave de estu técnica es la salición lenta (por ejemplo con una bureta) de una disolución concentrada del reactivo precipitante a la displación donde debe producirse la precipitación (véase la Ficura 19.4).

► La precipitación fraccionada también se denomina precipitación selectiva.

A FIGURA 19.4

Precipitación fraccionada—llustración del Ejemplo 19.7 (a) Se añade lentamente AgNO (aq) a una disolución que es 0.010 M en Br y 0.010 M en CrO₄-(h) Prácticamente todo el Br. ha precipitado como AgBr(s) amarillo pálido, con [Br.] en la disolución = 5,0 × 10⁻⁶ M. El precipitado pardo-rojizo de Ag.LiO_i(s) van empezar a precipitar.



En el Ejemplo 19.7 se considera la separación del CrO₄2 (aq) y Br 1 (aq) mediante la utilización de Ag (aq).

EJEMPLO 19.7

Separeción de iones por precipitación fraccionada. Se anade lentamente AgNO (eq) a una disolución que tiene $\{CrO_i^{(1)}\} = 0.010 \text{ M y } \{Br.\} = 0.010 \text{ M}.$

- (a) Demuestre que el AgBr(s) precipitatá antes que el Ag-CiO,(s).
- (b) Cuando empieza a precipitar el Ag₂CoO₂(s), ¿cuál es la [Br.] que quoda en la disconción?
- (e) ¿Es factible la separación completa de Br (uq) y CrO_x (aq) par precipitación Fraccionada?

Solución

Los distes necesarios son his ecupciones del equilibrio de solubilidad y los valores de $K_{\rm sp}$ del Aus CrUs y AgBr.

$$Ag_{c}CrO_{c}(s) \rightleftharpoons 2 Ag'(aq) + CrO_{c}^{-1}(sq)$$
 $K_{cp} = 1.1 \times 10^{-12}$
 $AgBr(s) \rightleftharpoons Ag'(aq) + Br'(sq)$ $K_{cp} = 5.0 \times 10^{-12}$

(a) Los valores de [Ag "] necesarios para empezar la precipitación son

$$\begin{split} & \text{ppdo de AgBr:} \quad \mathcal{Q}_{gr} = [Ag^*][Br^*] = [Ag^*](0.010) = 5.0 \times 10^{-11} = K_{sp} \\ & [Ag^*] = 5.0 \times 10^{-11} \, \text{M} \\ & \text{ppdo de AggCrOc}_2Q_{gr} = [Ag^*]^2[CrO_3^{2^*}] = [Ag^*]^2(0.010) \\ & = 1.1 \times 10^{-10} = K_{sp} \\ & [Ag^*]^2 = 1.1 \times 10^{-11} \quad \text{y} \quad [Ag^*] = 1.0 \times 10^{-1} \, \text{M} \end{split}$$

Como la [Ag'] necesaria para empiezar la preripitación del AgBr(s) es anocho menor que la correspondiente al Ag. CrO₄(s), el AgBr(s) previpita printero. Mientras que se está forntando el AgBres), la concentración de ton plata sólo puede aproximarse tentamente al valor necesario para la precipitación del Ag₂CrO₂(s).

(b) Mientras precipita el AgBa(s), la [Br] I disminuye gradualmente; esto permite aumentaria [Ag*]. Cuando [Ag*] Hega a 1,0 × 10 5 M; empieza la piecipitación del $Ag_3CtO_4(s)$. For a determinar $|Br^*|$ on of momento on que $|Ag^*| = 1.0 \times 10^{-5} M$. utilizaçãos K_{er} del AgBr y obtenemos [Br.].

$$K_{\rm sp} = [Ag' ([Br]] = (1.0 \times 10^{-5})[Br]] = 5.0 \times 10^{-11}$$

 $[BL]_{\perp} = \frac{5.0 \times 10^{-12}}{1.0 \times 10^{-5}} = 5.0 \times 10^{-5} M$

(e) Antes de empezar a precigirar el Ag-CrO₃(s), la [Br | Instrá disminuido desde 1,0 × 10 ¹² M a 5,0 × 10 ¹³ M. Prácticamente todo el Br | Instrá precipitación como AgBr(s), mientras que el CrO₄¹² permanece en disolución. La precipitación fraccionada es factible para segarar mezclas de Br | y CrO₄¹²

Ejemplo práctico A: Se nitade tentamente AgNO₃(aq) a una disolución con [Cl.] = 0.118 M y [Br.] = 0.264 M. ¿Cuál es el porcentaje de Br. que permanece san precipitar en el margento en que el AgCh(s) empieza a precipitar?

AgC1:
$$K_{co} = 1.8 \times 10^{-10}$$
 AgBr: $K_{co} = 5.0 \times 10^{-11}$

Ejemplo práctico B: Una disolución tiese [Bo²¹] = [So²²] = 0,10 M. Utilice los datos del Apéndice D pera elegir el mejor rescrivo de precipitación pura separar estos dos iones. ¿Cuál es la concentración del primer jon que precipita cuando empieza a precipitar el segun do ion?



¿Está preguntándose...?

¿Cómo pudo realizarse la valoración que se ilustra en la Figura 19,4 y el Ejemplo 19.7?

En otras polabras, ¿cómo podemos detener la valoración justo cuando el Ag;CrO₂(s) empieza a precipitar? En la Figura 19.4, se sugiere una posibilidad, que es buscar un cambio de color en el precipitado del anacillo pálisto (AgBr) al merrón rejizo (Ag;CrO₂). Un método mas eficuz es seguir la [Ag.] durante la valoración. La [Ag.] aumenta muy rápidamente entre el punto en el que el Ag;Br haterminado de precipitar y el punto en el que el Ag;CrO₂ está a punto de empezas. En el Coptudo 21 discotiremos un método el correcteixo para determinar con centraciones muy bajas de iores.



 Leche de magnesur, una suspensión acuesa de Mg(OH).

19.7 Solubilidad y pH

El pH de una disolución puede afectar mucho a la solubilidad de una sal. Esto es especialmente acusado cuando el anión de la sal es la base conjugada de un ávido debil o la misma base OH. Un ejemplo interesante es el Mg(OH)₂(s), muy insoluble, cuya suspensión en agua es un antiácido conocido como lectre de magnesia. Los iones hidróxido procedentes del indráxido de magnesas disuelto reaconmas con los unos hidróxido (en el ácido del estómago) para formas agua.

$$Mg(OH)_{i}(s) \Longrightarrow Mg^{(1)}(aq) + 2 OH (aq)$$
 (19.2)

$$OH (aq) + H_iO^*(aq) \longrightarrow 2H_iO(1)$$
 (19.3)

De acuerdo con el principio de Le Châtelier se espera que la reucción (19.2) se desplace hacia la derecha, es decir, se disuelve más Mg(OH), para reemplazar los iones OH eliminados por la reacción de neutralización (19.3). Podemos obtener la ecuación (iones outa neutralización (19.3) y sumando la Ecuación (19.2). Al mismo tiem po que hacemos esto, podemos apticar el método de combinación de constantes de equilibrio que aprendimos en la Sección 16.3. El resultado que obtenemos es

$$Mg(OH)_2(s) \iff Mg^2(aq) + 2OH(aq)$$
 $K_{st} = 1.8 \times 10^{-11}$
 $2OH(aq) + 2H_1O'(aq) \iff 4H_2O(0)$ $K' = 1/K_s^2 - 1.0 \times 10^{2s}$

$$Mg(OH)_1(s) + 2 H_3O' \implies Mg^2(nq) + 4 H_3O(1)$$
 (19.4)

$$K = K_{\rm sp}/K_{\rm sc}^{-2} = 1.8 \times 10^{-11} \times 1.0 \times 10^{23} = 1.8 \times 10^{11}$$

El valor grande de K para la reacción (19.4) matica que la reacción se produce prácticamente por completo y que el $Mg(OH)_2$ es muy soluble en disoluciones ácidas.



Animación sobre la disolución de Mg(OH), por un ácido

Otros solutos poco solubles que tiene aniones básicos (como ZnCO₃, MgF₂ y C2C₂O₄) también se hacen más solubles en disoluciones ácidas. Para estos solutos reclemos escribir las conaciones iónicas netas de los equilibrios de solubilidad y los valores correspondientes de K, basados en $K_{\rm so}$ de los solutos y $K_{\rm o}$ de los ácidos conjugados de los aniones.

Aunque el Mg(OH)₂ es soluble en disolución ácida, no es soluble en disoluciones moderada o fuertemente básicas. En el Ejemplo 19.8 calculamos [OH1] en una disolución de la base débil NH₃ y después asamos el criterio de precipitación para ver si precipita el Mg(OH)2(s). En el Ejempto 19.9, determinamos cómo ajustar [OH] para evitar la precipitación del Mg(OH)₄(s). Este ajuste se hace añadiendo NH₄* al NH₄(aq), obteniendo de esta manera una disolución reguladora.

EJEMPLO 19.8

Formación de un precuptado en una disolución en la que tombién hay un equilibrio de iorización. ¿Precipitació el Mg(OH),(s) en una disolución que es 0,010 M en MgCl₂ y además 0,10 M. en NH₃?

Solución

La clave aguí es comprender que [OH1] viene determinada por la iconzación del NH₂(aq).

$$NH_3(aq) + H_2O(1) \implies NH_4^{-1}(aq) + OH^*(aq) \qquad K_b = 1.8 \times 10^{-3}$$

Si utilizamos el esquema habitual, los valores en el equilibrio sun $x = [NH_4] = [OHT] y$ $[NH_{\nu}] = \{0,10 - x\} \approx 0,10$. A continuación obtenemos

$$K_b = \frac{[NH_b^4][OH]}{[NH_b]} = \frac{x - x}{0.40} = 1.8 \times 10^{-3}$$

 $x^2 = 1.8 \times 10^{-6}$ $x = [OH] = 1.3 \times 10^{-3} M$

Abom podemos plantear de nuevo la cuestión original: ¿precipitará el Mg(OH);(s) en una disolución en la que $[Mg^{2}] = 1.0 \times 10^{-1} My [OH] = 1.3 \times 10^{-1} M?$ Deberos comparar el producto iónico, Q_{so} con K_{sp} .

$$Q_{\rm up} = [Mg^{2+}][OH^-]^2 = (1.0 \times 10^{-2})(1.3 \times 10^{-3})^2$$

= 1.7 × 10⁻⁸ > $K_{\rm up} = 1.8 \times 10^{-11}$

Debería producirse la precipitación.

Elemplo práctico A: ¡Precipitará el Mg(OH);(s) en una disolección que es 0, 010 M en $MgCl_2(eq)$ y también 0,10 M en $NaC_2H_1O_2$? $K_{ac} = [Mg(OH)_2] = 1.8 \times 10^{-11}$; $K_1(HC_2H_3O_2) = 1.8 \times 10^{-11}$; $K_2(HC_2H_3O_2) = 1.8 \times 10^{-11}$; $K_3(HC_2H_3O_2) = 1.8 \times 10^{-11}$; $K_3(HC_3H_3O_2) = 1.8 \times 10^{-11}$

(Sugerencie: ¿Cuál es la expresión de equilibrio que establece [OHT] en la distriución?)

Ejemplo práctico 8: ¿Precipitará el Fe(OH), en una disolución que es 0,013 M en icoes Fe en una disolución reguladora que es 0,150 M en HC₂H₂O₂ y 0,250 M en NaC₂H₃O₂?

EJEMPLO 19.9

Control de la concentración de un ion para obtener o evitar la formación de un precipitado. ¿Qué valor de [NH, 1] debe mantenerse para impédir la precipitación del Mg(OH);(s) en una disolución que es 0,010 M en MgCl₂ y 0,10 M en NH₃?

El valor máximo del producto iónico, $Q_{\rm so}$ antes de empezar la precipitación es 1,8 imes 10 11 , el valor de K_m del $Mg(OH)_2$. Esto nos permite determinar la máxima concenhación tolerable de OHT.

$$[Mg^{2n}](OH)^2 = (1.0 \times 10^{-2})(OH)^2 = 1.8 \times 10^{-11}$$

 $[OH)^2 = 1.8 \times 10^{-9}$
 $[OH] = 4.2 \times 10^{-6} M$

A continuación varios a determinar que valor debe tener [NH₁] un una disolución de NH₁0.10 M para mantener [OH] $=4.2 \times 10^{-6}$ M.

$$\begin{split} NH_1(aq) + H_2O(1) & \Longrightarrow NH_1^{-1}(aq) + OH^{-1}(aq) & K_2 = 1.8 \times 10^{-5} \\ K_1 & = \frac{[NH_2^{-1}](OH^{-1})}{[NH_3]} = \frac{[NH_1^{-1}](4.2 \times 10^{-5})}{0.10} = 1.8 \times 10^{-5} \\ [NH_1^{+1}] & = \frac{0.10 \times 1.8 \times 10^{-5}}{4.2 \times 10^{-5}} = 0.043 \text{ M} \end{split}$$

Para mantener la [OH] a 4,2 × 10¹³ M o menor, y así, impedir la precipitación del Mg(OH)₂(s), la [NH₁*] debería mantenerse en 0,043 Na construir

Ejemplo practico A: ¿Cuál es el valor nanimo de [NH,] que debe mantenerse para un poda la precipatación de Ma(OH) (s) en una disolación que es (),0050 M en MaO, y 0.025 M en NH,? Para Ma(OH)₂, $K_{\infty}=1,9\times10^{-17}$

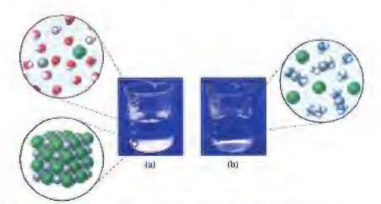
Ejemplo práctico B: ¿Cuál es la solubilidad molar del Mg(OH),(s) en una disolución que es 0,250 M en NH, y 0,100 M en NH,Cl?

[Sugarqueia; utilice la Ecuación (19.4).]

19.8 Equilibrios que implican iones complejos

Como se muestra en la Figura 19.5, cuando se añade NH₂(aq) de concentración moderada a una disolución saturada de cionaro de plata en contacto con AgCl(s) sin disolver, el sálido se disuelve. La clavo de este proceso de disolución es que los iones Ag⁻¹ del AgCl se combinan con modéculas de NH₂ para formar iones [Ag(NH₂)₂]⁺, que junto con los iones Cl⁻ permanecen en disolución como el compuesto soluble Ag(NH₂)₂Cl.

$$AgCl(s) + 2NH1(aq) \longrightarrow [Ag(NH1)2]^*(aq) + Cl^*(aq)$$
 (195)



♠ FIGURA 19.5 Formación de un ion complejo; disclución de AgCl(s) en NH₁(aq) (a) Una disclución saturada de eleruro de plata en contacto con exceso de AgCl(s). (b)Cuando se añade NH₂(aq), se discuelve el exceso de AgCl(s) por la formación del ion complejo [Ag(NH₁)₁]².

Un compuesto de combractón

Cathin compleje	Anices
1\$ο(NH ₃) ₆ (**	0.00
sen Ligambe	



A FIGURA 19.6
Reprecipitación del AgEl(s)
Se añade HNO (ag) cumo rescrivo, a la disolución que comiene [Ag(NH-).] y Cl. El ien H₂O' del ácido macciona con el NH₂(ag) pusa formar NH₁ '(ag). Esto modifica el espatidado entre [Ag(NH₂).] Ag', y NH₁, El ion complejo desaparece, [Ag/] aumento rágidamente hosta que se supero K₂, del AgCl y se forma un precipitado.

El ion (Ag(NH,), l' se denomina ion complejo y el composto Ag(NH,), Cl se denomina compuesto de combinación. Un ton complejo es un anúm o catión polinionado compuesto por un ion metábico central a) que se unen erros grupos (moléculas o jones) denominades legandos. Los compuestos de coordinación son sustancias que contienen iones complejos. Para comprender la reacción (19.5) es útil considerar dos equilibrios simultáneos.

$$AgC(s) \rightleftharpoons AgT(aq) + CL(aq)$$
 (19.6)

$$Ag'(\omega_l) + 2NH_l(\omega_l) \Longrightarrow [Ag(NH, E]'(z_l)]$$
 (19.7)

El equilibrio de la reaccion (19.7) esta muy desplazado hacia la derecha, ya que [Ag(NH₁), [] es un ion complejo estable. La concentracion de equilibrio de Ag. (aq) en (19.7) se mantiene tan baja que el producto ionico [Ag. ||Cl.] no alcanza el valor de K_a y el AgCl permanece en disolución. Primero varnos a aplicar un rezunamiento cualitativo de este tipo en el Ejemplo 19.10. A continuación podemos hacer algunos cólculos enantitativos.

EJEMPLO 19.10

Predicción de las reacciones que implican tones complejos. Indique la que sucede cuando se anade de ide nárico a una disobación de [Ag(NII₄), [Cl en NII₄(aq).

Solución

El ácido nárico neutraliza el NII₁ libre en disolución. Como el HNO (aq) es un ácido luerte, lo representantes completamente innizado y escribilistics sólo la ecuación atunca neta.

$$H_1(0)'(aq) + NH_1(aq) \longrightarrow NH_1'(aq) + H_1(01)$$

Para susticuir el NII₁ libre perdido en esta negaralización, el squitibrio de la reacción (16.7) se desplaza hacia la *importeda*. Como resultado, [Ag.] aumenta. Cuando [Ag.] aumenta basto el punto en que el producto irínico [Ag.][Cl.] supera a K_{en} precipita AgC(s) (reins la Figura 19.6).

Ejemplo práctico A: El les colare (fi) forma un hidróxido insoluble y el inn complejo (Co(NE₄)₁)¹. Escribulas ecuaciones que representen la resectión esperada cuando (a) se mezchar CoSO₍₆(q) y NaOH(qq): (b) se atude un exceso de NH₂(aq) al producto del apartado (a): y (e) se abade un exceso de HNO (aq) al producto del apartado (b)

Ejemplo práctico di El nos Zn(II) forma un luidráxido insolable y los innes complejos [Zn(OH)₁)² y [Zn(NH)₁]². Escába cuamb ecucaciones que representen las reacciones de (a) NH (aq) coo ZnSO₂(sq), seguido par (b) la edición de soficiente NaOH(aq) para abidificar ol producto del apartado (a). (c) la adición de suficiente NaOH(aq) para bacer hay raminale básico el parducto del apartado (b); (d) la adición de soficiente NaOH(aq) para bacer muy básico el producto del apartado (c).

Para describir la ionización de un ácido debil, utilizarnos la constante de ionización $K_{\rm pr}$. Para un equilibrio de solubilidad utilizarnos la constante del producto de solubilidad $K_{\rm sp}$. La constante de equilibrio que se utiliza pera los equilibrios que implican un ion complejo se denomina constante de formación. La constante de formación, $K_{\rm t}$, de un ion complejo es la constante de equilibrio que describe la formación de un ion complejo a partir de un ion contral y los grupos unidos a él. Para la reacción (19.7), la expresión de la constante de equilibrio es

$$K_1 = \frac{\{[Ag(NH_2)_2\}^T\}}{\{Ag'\}[NH_1]} = 1.6 \times 10^3$$

La Tabla 19.2 muestra algunas constantes de formación. Ke-

Lina caracteristica que distingue K_1 de la mayor parte de las constantes de equilibrio que hemos estado considerándo es que los valores de K_1 normalmente son grandes. Este hecho puede afectar a la forma con que realicemos algunos cálculos. A veces se encuentra que al trabajar cun valores grandes de K_1 es conveniente resolver el problema en dos etapas.

TABLA 19.2 Constantes de formación de iones compleios^a

Ion complejo	Reacción de equilibrio ^b	$K_{\rm f}$
$[Co(NH_1)_6]^{34}$	$Ce^{3t} + 6NH_3 \Longrightarrow [Ce(NH_3)_6]^{3t}$	4.5×10^{33}
$[Cu(NH_1)_4]^{24}$	$Cu^{2n} + 4 NH_3 \Longrightarrow [Cu(NH_3)_a]^{2n}$	1.1×10^{13}
[Fe(CN) _k]**	$Fe^{2t} + 6 CN \iff [Fe(CN)_b]^{4t}$	1×10^{37}
$[Ec(CN)_k]^{2-}$	$Fe^{1t} + 6 CN^- \rightleftharpoons [Fe(CN)_t]^{1-}$	1×10^{12}
$[PbCl_3]^-$	$Pb^{2+} + 3 Cl^- \Longrightarrow [PbCl_3]^*$	2.4×10^{1}
$Ag(NH_3)_2$	$Ag^{+} + 2 NH_{3} \Longrightarrow [Ag(NH_{3})_{2}]^{+}$	1.6×10^{7}
$[Ag(CN)_2]^-$	$Ag^+ + 2CN^- \rightleftharpoons [Ag(CN)_2]^-$	5.6×10^{18}
$[Ag(S_2O_1)_2]^{V}$	$A_0^+ + 2 S_2 O_3^2 = \Longrightarrow [A_0 (S_2 O_3)_2]^3$	1.7×10^{13}
$[Z_0(NH_0)_3]^{2+}$	$Zn^{24} + 4NH_1 \rightleftharpoons [Zn(NH_3)_4]^{24}$	4.1×10^8
$[Zn(CN)_q]^{2-}$	$Zn^{2+} \vdash 4 CN \iff [Zn(CN)_{\phi}]^2$.	1×10^{16}
$[Zn(OH)_4]^{1-}$	$Zn^{2} + 4 OH^{-} \rightleftharpoons [Zn(OH)_{c}]^{2}$	4.6×10^{17}

Fin el Apéndice Disc encuentra una relación más extensa.

Se supone primero que la reacción directa se produce de forma completa; y en segundo lugar que se produce un pequeño cambio en la reacción inversa, que establece el equilibrio. Este método se illustra en el Ejemplo 19.11.

EJEMPLO 19.11

Formación de un precipitado en ma disolución que contiene iones complejos. Se disselve una muestra de 0.00 mol de $AgNO_2$ en 1.00 L de NN_2 1.00 M. Si se anade 0.000 mol de NaClaresta disolución, ¿precipitant el AgClaresta

Solución

Como el valor de K_1 punt $[Ag(NH_3)_2]^*$ es muy grande, vamos a empezar suposiendo que la xiguiente reacción se produce inicialmente de forma completa, con el siguiente resultado.

Por supuesto, la concentración de ion plata libre, no complejada, aunque es muy pequeña, es distinta de cero. Para determinar el valor de [Ag*], vamos a empezar con [[Ag(NH₃)₂]*[y [NH₃] en disolución y establecemos [Ag*] en el equilibrio.

$$\begin{array}{cccc} & Ag^+ + 2 \ NH_3 \Longrightarrow |Ag(NH_3)_\lambda|^* \\ \text{conc. iniciales, } M: & 0.80 & 0.10 \\ \text{carriboss, } M: & +x & +2x & -x \\ \text{conc. equil, } M: & x & 0.80 + 2x & 0.10 - x \end{array}$$

Al sustinir en la signiente expresión, hacemes la suposición x << 0.10, que comprobatemos es adecuada.

$$\frac{|[Ag(NH_3)_2]^4|}{[Ag^4|[NH_3]^2]} = \frac{0.10 - x}{x(0.80 + 2x)^2} \approx \frac{0.10}{x(0.80)^2} = 1.6 \times 10^7$$

$$x = [Ag^4] = \frac{0.10}{(1.6 \times 10^7)(0.80)^2} = 9.8 \times 10^{-6} \text{ M}$$

⁸Aquíf se excuentran tabuladas has reacciones de formación globules y las correspondientes constantes de formación. En la Succión 25.7 ce describe la formación de los iones complejos por reques y se introducen las constantes de formación para los etagos individuales.

Finalmente, debenxes comparar $Q_{\rm sp} = [{\rm Ag}^*][{\rm Cl}^*]$ con $K_{\rm sp}$ para el AgCL (ex decir, 1,6 × 10⁻¹⁰). El valor de x que acabanxes de calcular es $[{\rm Ag}^*]$. Como la disoloción contiene 0,010 mel NaCl/L, $[{\rm Cl}^*] = 0,010$ M = 1.0×10^{-7} M, y

$$Q_{50} = (9.8 \times 10^{-9})(1.0 \times 10^{-1}) = 9.8 \times 10^{-11} < 1.8 \times 10^{-10}$$

El AgCl no precipitará.

Ejemplo práctico A: ¿Precipitará el AgCl(s) si se attade 1,00 mL de NaCl 3,50 M a 1,50 L de disolución que es 0,100 M en AgNO₃ y 0,225 M en NH₃?

(Sugerencie: ¿qué valures tionen [Ag]) y [C1] inmediatamente después de añadir 1,00 mL de NaCl 3,50 M2 Considere la dilución del NaCl(aq), peto suponga que el volumen total permanece en 1,50 L.)

Ejemplo práctico B: Se prepara una disolución que es 0,100 M en Pb(NO₃)₂ y 0,250 M en el anión etilendiaminatetrametico, ED/GA*. El Pb^{2k} y el ED/TA** forman el ion complejo (PbED/TA)*. Si la disolución terrición es 0,10 M en Γ , aprecipitará el PbI₂(s)? Para PbI₂, $K_{\infty} = 7,1 \times 10^{-9}$ y para (PbED/TA)**, $K_{1} = 2 \times 10^{18}$.

Del mismo modo que algunas reacciones de precipitación pueden controlarse utilizando ona disolución reguladora (véase el Ejemplo 19.9), la precipitación de los iones complejos paede controlarse fijando la concentración de los agentes complejantes. Esto se ilustra con la precipitación del AgCl en el Ejemplo 19.12.

EJEMPLO 19:12

Control de la concentración pura producir a evitar la precipitación en una disolución de iones complejos. ¿Cuál es la concentración mínima de N11, necesaria para evitar la precipitación de AgCl(s) en 1.00 L de una disolución que contiene 0.10 moi de AgNO, y 0.010 moi de NaCl?

Solución

La [CF] que se debe mantener en dissinción es 1.0 × 10° 2 M. Si no se debe producir la precipitación, [Ag*][CF] $\leq K_\phi$

$$[Ag^*](1.0 \times 10^{-3}) \le K_{sp} - 1.8 \times 10^{-10}$$
 $[Ag^*] \le 1.8 \times 10^{-1} \text{ M}$

Por tanto, la concentración máxima de Ag* no complejeula permitida en la disclución es 1.8 × 10 ° M. Esto significa que prácticamente toda la Ag* (0.10 mobl.) debe estar unida (complejada) formando el son complejo, [Ag(NH₃)₂]*. Necesitamos obtener [NH₃] a partir de la siguiente expressión.

$$K_1 = \frac{[[Ag(NH_3)_2]^*]}{[Ag^*][[NH_3]^2} = \frac{1.0 \times 10^{-1}}{1.8 \times 10^{-2}[[NH_3]^2} = 1.6 \times 10^7$$

$$[NH_3]^2 = \frac{1.0 \times 10^{-1}}{1.8 \times 10^{-6} \times 1.6 \times 10^7} = 0.35$$
 $[NH_3] = 0.59 \text{ M}$

La concentración que acabamos de calcular es la de NB₃ libre, no complejado. Considerendo también 0,20 moi NB₃/L complejado en la disolución de [Ag(NH₃)₂]* 0,10 M, la concentración total de NH₃(aq) necesaria es

$$[NH_3]_{44} = 0.59 M_1 + 0.20 M = 0.79 M$$

Ejemplo práctico A: ¿Cudl es [NH₂]_{total} nocesaria para mantener el AgCl sin precipitat en una disolución que es 0.13 M en AgNO₃ y 0,0075 M en NaCl?

Ejemplo práctico 8: $_{ij}$ Qué concentración mínima de ion finadiato, $S_2O_1^{2+}$, debe háber en una disolución de AgNO₃(aq) 0,10 M de formo que no precipite AgCl(s) cuando la disolución es también 0,0010 M en Cl ? Pam. AgCl. $K_{ap} = 1.8 \times 10^{-10}$, para $\{\text{Ag}(S_2O_3)_2\}^2$, $K_6 = 1.7 \times 10^{13}$.

767

En la Sección 19.8 se describió cualitativamente el aumento de solubifidad del AgCI en presencia de NH,(aq). En el Ejemplo 19.13 se muestra cómo puede calcularse la solubilidad real del AgCI en NH,(aq).

EJEMPLO 19.13

Determinación de la salabilidad de un sobra cuando se forman iones complejos. ¿Cuát es la solubilidad molar del AgCl en NH.(ag) 0,100 MY

Solución

Como va se ha visto, la Eccación (19.5) describe el equilibrio de solubilidad.

$$AgCl(s) + 2NH_3(aq) \rightleftharpoons jAg(NH_1)_2 |^{s}(aq) + C\Gamma(aq)$$
 (19.5)

Vamos a kasar nuestro cálculo en la constante de equilitario K para la reacción (19.5), y vamos a crassiderar dos formas de obtener este valor. Un método consiste en obtener la Ecnación (19.5) como sama de las Ecnaciones (19.6) y (19.7) del comienzo de esta Sección. Obtenemos el valor de su K como producto de K_m y K_0 .

$$AgCl(s) \iff Ag^{2}(kq) + C\Gamma(eq) \qquad K_{sp} = 1.8 \times 10^{-10}$$

$$Ag^{2}(kq) + 2 NH_{3}(kq) \iff |Ag(NH_{3})_{3}^{-1}|(eq) \qquad K_{1} = 1.6 \times 10^{7}$$

$$AgCl(s) + 2 NH_{3}(kq) \iff |Ag(NH_{3})_{3}^{-1}|(eq) + C\Gamma(eq)$$

$$K = K_{sp} \times K_{1} = 1.8 \times 10^{-10} \times 1.6 \times 10^{7} = 2.9 \times 10^{-3}$$

En un segundo método, protocro escribianos la expresión de la constante de equilibrio para la reacción (19.5), y después multiplicamos el numerador y decominador por [Ag*].

$$K = \frac{[Ag[N]H_3]_3^4[C\Gamma]}{[NH_3]^2} = \frac{[Ag(NH_3)_2^4][C\Gamma][[Ag^4]]}{[NH_3]^2[Ag^4]} = K_1 \times K_{s_1} = 2.9 \times 10^{-3}$$

La expresión en rojo es K_i paro et $[{\rm Ag}({\rm NH}_3)_i]^*$ y la azul es $K_{\rm sp}$ para el ${\rm AgCl.}$ El valór de K paro la reacción (19.5) es el producto de las dos expresiones.

De acuerdo con la expresión (19.5), si se disuelven s mot AgCVL (la solubilidad molar), las concentraciones de [Ag(NIL)₃] ¹ y Cl⁻ también son iguales a s.

$$K = \frac{\{[\text{Ag(NH2})_2]^T\}[C\Gamma]}{[\text{NH2}]^2} = \frac{s \cdot s}{(0.100 - 2s)^2} = \left(\frac{s}{0.100 - 2s}\right)^2 = 2.9 \times 10^{-3}$$

Podemos resolver esta ecuación temando la raíz cuadrada de los dos miembros de la igualdad.

$$\frac{s}{0,100 - 2s} = \sqrt{2,9 \times 10^{-3}} = 5.4 \times 10^{-3}$$

$$s = 5.4 \times 10^{-3} - 0.11s$$

$$1.11s = 5.4 \times 10^{-3}$$

$$s = 4.9 \times 10^{-3}$$

La sotubiliziad molar del AgCl(s) en NH₃(aq) 0.100 M es 4.9×10^{-3} M.

Neuer la simplificación babimal, es decir, $(0,100-2s)\approx 0,100$, no babría sido adecuada en este cálculo. El valor de seque se babría obtenido seria $5.4\times 10^{-8}\,\mathrm{M}\ y\,0,100-(2\times0,0054)\neq 0,100$. A fortunadamente, la eccación de segundo grado se resolvió fácilmente por una raiz cuadrada. Si se babiera sido así, podrámas baber utilizado la formula cuadrática o el método de las aproximaciones sucesivas.

- ► Este inétedo es semejante al utilizado para obtener K de la resceión (19.4) a partir de las Ecuaciones (19.2) y (19.3) en la Sección (19.7).
- ► Este método es semejonte al utilizado para obtener K, para el ton amonto a partir de K, para el amontíaco y el producto tónico del agua, K, en lo Sección 17.7.

RECUERDE

que la solubilidad molar s, es en realidad la concentración retal de plara en disolución:

[Ag'] + [Ag(NH,)₂]'!. Solamene cuando K_i es grande y la concentración de los agentes complejantes es suficientemente alta, como sucede en este caso, podemos despreciar la concentración del ion metálico sin formar complejo. •

Ejemplo practico A: ¿Cual es la solubidad molar del Fe/UH), en ana disclucion de $C_2O_2^{-1}$ -0, H0 M? Para el $\{\text{Fe}(C_2O_1)_i\}^{i_1}$, $K_i = 2 \times 10^{3n}$

Ejernatio proctico 8: Surharer releates develodos, demoeste que el esden decrevione de solubilidad en NH,(sq) 0,100 M debe ser ÁgC1 > AgBr > Ag1



Simulación de análisis cualitativo

Et ion Hgy está formado por meátorm Hgy en um Hg² midos mediante un entace constante

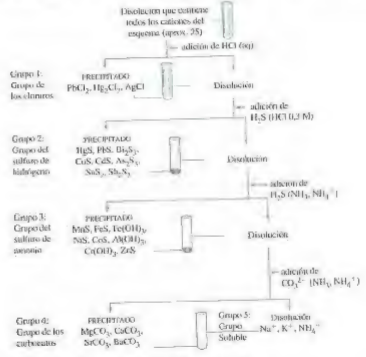


Activided sobre compliestes identes

19.9 Análisis cualitativo de cationes

En el analisis roulitativo determinamos las sastancias que se encuentran en una mezela pero ao sus cantidades. Si el análisis tiene por objeto identificar los catomes presentes en una mezela, se denomina análisis cualitativo de cariones. El análisis cualitativo de cariones no tiene hoy en día la importancia que tovo en el pasado porque abosa la moyor partie de los análisis cualitativos y cuantitativos se bacen con instrumentos. Actualmente, su sador reside en las numerosas illustraciones que proporcione da tos equilibrios de precipiración (y disolución), equilibrios áctito-base, y reacciones de oxidación-reducción. En el laboratorio de quantica general, también ofrece la posibilidad de resolver un misterio, realizar un análisis cualitativo "desconocido".

En el esquema de la Figura 19.7, aproximadamente 25 cariones se dividen en cinco grupos dependicado de las diferentes solubilidades de sus compuestos. Los premeros canones que se separan son aquellos cuyos chiruma son insolubles. Ply¹⁰, Fig. ²¹, y Ag



A. FIGURA 19.2 Esquema de un análisis cualitativo de cationes.
Sur el texto se desemben algorius asprettos de este esquema. Una minestra que exemene los 25 cariones se separa en cinco grupos mediante los reactivos indicados.

El reactivo utilizado es HCI(sq). El resto de los cationes permanece en disolución porque sus cloruros son solubles. Después de eliminar el precipitado del grupo de los eloruros, la disolución se trata con H₂S en medio ácido. En estas condiciones precipita un grupo de sulfuros que se conoce como grupo del sulfino de hidrógeso (sulfinídrico). A continuación, la disolución que contiene el resto de los cationes, se trata con H₂S en una disolución reguladosa de amontaco y ion amonto, obteniendese una meyela de hidroxidos y sulfuros insolutiles.

Este grupo se denomina grupo del sulfuro de amonio. Los sulfuros de aluminio(III) y cromo(III) son inestables y reaccionan con agua para formar los hidróxidos.

Al tratar el filtredo del grupo del sulfuro de amonio con CO₃°, se obtiene un precipitado con el cuarto grupo que está formado por carbonatos de Mg¹¹, Ca²¹, Sr²¹, y Ba²¹. Se denomina grupo de los carbonatos porque el reactivo precipitante es el anisio carbonato en disolución accosa. Al final de esta serie de precipitaciones, la disolución resultante contiene solamente Na³, K³, y NH₄° cuyas sales comunes son todas solubles en agua.

En esta sección discutiremos la química de los grupos de los cloraros y sulfuros. La química de los carbonatos metálicos se discutirá en el Capitulo 22

Grupo 1 de cationes. Grupo de los cloruros

Si se forma un precipitado cuando se trata una disolución con HCI(aq), deben estar presentes uno o más de los siguientes cationes: Pb²⁺, Hg₂²⁺, Ag⁴. Para establecer la presencia o ausencia de cada uno de estos cationes, el precipitado del grupo de los electros se separa por liltreción y se somete a un análisis posterior

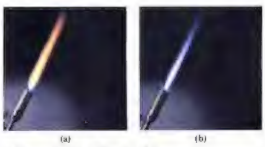


¿Está preguntándose . . .?

Cómo comprobar la presencia de los cationes Na1, K1 y NH,17

Los ensoyos de precipinación son difíciles perque las sales de estra cationes presentan solu bilidad casi universal. Los iones Na" y K " son más fáculturante dotectables mediante un test a la llama. Coundo una disolución que contiene iones sodio se pone en contacto con una flama, se observa el color característico amarillo natanja del espectro de emisión de les iones sodio. Para los iones potasio, el color es violeta púlido. Para detector la presencia de NH₁", utilizatures la característica del inn amonio corno ácido conjugado de la base debil amanaico, que es volátic. Al cadentar la disolución original (no la disolución final que contiene jones NH₂" eña disto según el esquensa de precipitación finacionado), con exceso de base fuere, se produci di anaritmente.

 E) amonísco se detecta por el olor curseterístico y por su efecto sobre el calor de un indicador ácido-base como el tornavol.



& Colores a la llama de (a) sudio y (b) potasio





A FIGURA 19.8 Precipitados del grupo de los cloruros (a) Precipitación de grupo: una mezela de PbCL (hlanco). Hg.Cl₂ (Manco) y AgCl (blanco). (b) Test para el Hg/*: una mezela de Hg (negro) y HgNH,Cl (blanco). (c) Test para

el Ph2+: un precipitado amarillo

de PhCrO.(s)

▶ El H.S(g) tiene un olor gameterístico a lugaros podridos. que se aprecia especialmente en las zonas volcánicos y cerea de fuentes termales con avadre. Puede producir nauscu y dolores de gabeza con niveles de 10 pom en el sire y puede perducic panilisis o muette con niveles de 100 ppm; El gas se detectapor su olivi con niveles de 1 ppm aunque la exposición al gus prento bloquea el sentido del offaire

De los tres cloruros del precipitado, el PhCl $_{1}(s)$ es el más sulvide; sa constante K_{ii} es mucho mayor que las del AgCl y Hg.Cl.. Cuando el precipitado se lava con agua cahenle, se disuelve suficiente carridad de PbCl, como para permitur un análisis de Pb² en la disolución. Este análisis consiste en la formación de un precipitado de cromato de plomo, que es un compuesto de plomo menes soluble que el PbCl, (véase la Figura 19.8).

$$Ph^{2^{n}}(aq) + CrO_{a}^{2^{n}}(aq) \longrightarrow PhCrO_{a}(s)$$

La pane del precipitado del grupo de cloruros que es insoluble en agua entjente se trata con NH3(att) y succeden dos cosas. Una de ellas es que tudo el AgClis) presente se disuelve y forma el ion complejo [Ag(NH₁)₂], como se describe en la Ecuación (19.5).

$$AgCl(s) + 2NH_1(aq) \longrightarrow [Ag(NH_1)_2]'(aq) + Cl'(aq)$$

Al pusmo tiempo, todo el Hg. Cl.(s) presente sufre une reacción de oxidación reducción. Uno de los productos de la reacción es mercurio negro finamente dividido. El color neero es frecuente en los metales finamente divididos.

$$\underset{\text{gris osculo}}{\text{Hg}_{2}\text{Cl}_{2}(s)} + 2\,\text{NH}_{3}(\text{aq}) \longrightarrow \underbrace{\text{Hg}(I) + \text{Hg}\text{NH}_{2}\text{Cl}(s)}_{\text{gris osculo}} + \text{NH}_{3}^{*}(\text{aq}) + \text{Cl}^{*}(\text{aq})$$

La aparición de una mezefa gris oscuro de mercurio negro y HgNEl₂Cl (amidocloruro de mercurio (H) blanco, es la confirmación del ion mercurio (i) en el análisis cualitativo (véase la Figura 19.8).

Cuando se acidifica la disolución de la reacción (19.5) con HNC (aq), todos los iones plata presentes precipitan como AgCl(s). Esta reacción se describió en el Ejemplo 19.10 y so representa en la Figura 19.6.

Grupos 2 y 3 de cationes. Equilibrios que implican el sulfuro de hidrógeno.

En la Figura 19.7 se observa que el sultura de hidrógeno acuaso (acido sulfindrico) es el reactivo clave en el análists de los grupos 2 y 3 de canones. Es H₂S en disulación actosa es un ácido diprático débil.

$$H_{2}S(aq) + H_{2}O(l) \Longrightarrow H_{2}O^{2}(aq) + HS^{2}(aq)$$
 $K_{1q} = 1.0 \times 10^{-6}$
 $HS^{2}(aq) + H_{2}O(l) \Longrightarrow H_{2}O^{2}(aq) + S^{2}(aq)$ $K_{2} = 1 \times 10^{-6}$

El valor extremadamente pequeño de $K_{\mathcal{C}}$ indica que el ion sulfuro es una base muy fuerte, como se puede ver por el valor de K_b para esta reacción de hidrólisis.

$$S^{2-} + H_2O \iff HS^- + OH^- \quad K_b = K_{a'}/K_b$$

= $(1.0 \times 10^{-13})/(1 \times 10^{-19}) - 1 \times 10^{1}$

La hidrólisis del S^{2-} se produce casi por completo, lo que significa que puede existir may poco S2 en disolución acuosa y que el ien sulfuro postablemente no es el agente precinitante de los sulfuros.

Una forma de describir la precepitación y disoloción de los precipitados de sulfuto es limitar la discusión a disoluciones ácidas. Así podernos escribir una expresión de la constante de equilibrio en la que chiminamos los términos de concentración para HS - y S2 -Este método es razonable porque la mayor parte de las separaciones de sulfuros se llevan a calm en disolación ácida.

Considere, (1) la equación del equilibrio de solubilidad para el PhS escrua de forma que refleje la hidrolisis del S^{t} , (2) la ecuación correspondiente a la reacción inversa de la primera ionización del H.S. y (3) la ecuación de la reacción inversa a la autoionización del agua. Podemos combinar estas tres conactones en una ecuación neta que muestra la disolución del PeS(s) en disolución ácida. La constante de equilibrio para esta ecuación neta generalmente se denomina K_{ps} *.

¹ Pénse R. J. Myers, J. Chem. Educ. 63, 687 (1980).

$$\begin{array}{llll} \text{(1)} & \text{PMS}(s) + \text{H}_2\Theta(t) & \Longleftrightarrow & \text{Pb}^{2*}(aq) + \text{HS}^{-}(a\overline{q}) + \text{OH}^{-}(a\overline{q}) & \text{K}_{sp} = 3 \times 10^{-26} \\ \text{(2)} & \text{H}_3O^{4}(aq) + \text{HS}^{-}(a\overline{q}) & \Longleftrightarrow & \text{H}_2S(aq) + \text{H}_2O(t) & 1/K_{s_1} = 1/1.0 \times 10^{-7} \\ \text{(3)} & \text{H}_3O^{*}(aq) + \text{OH}^{-}(a\overline{q}) & \Longrightarrow & \text{H}_2\Theta(t) + \text{H}_3O(t) & 1/K_{u} = 1/1.0 \times 10^{-36} \\ \end{array}$$

total: PbS(s) + 2 H₃O⁺(aq)
$$\Longrightarrow$$
 Pb²⁺(aq) + H₂S(aq) + 2 H₂O(t) $K_{qp} = ?$
 $K_{qa} = \frac{K_{qp}}{K_{t_p} \times K_{t_p}} = \frac{3 \times 10^{-26}}{(1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-16})} = 3 \times 10^{-7}$

El Ejemplo 19.14 ilustra la utilización de la constante $K_{\rm spa}$ en el tipo de cálculos necesarios para clasificar los sulfuros en dos grupos diferentes para el análisis cualitativo. El Pb²⁺ está en el grupo 2 de cationes y el Fe²⁺ en el grupo 3, en el análisis cualitativo. Las condiciones del ejemplo son las que se utilizan geocralimente.

El PbCl₁ es suficientemente soluble para que haya iones Pb²⁺ procedentes del grupo 1 de cationes que permanecen en disolución en cantidad soficiente para precipitar de mesvo como PbS(s) en el grupo 2 de cationes. I

RECUERDE >

que el valor de $K_{\rm qp}$ del FeS puede obtenerse a partir de $K_{\rm qp}$ del FeS $\{6 \times 10^{-10}\}$ par el metodo señalado autoriormente para el PbS.

EJEMPLO 19:14

Separación de lones matálicos par precipitación selectivo de sulparas matálicos. Demuestre que el PbS(s) precipita y el FeS(s) no precipita en una desolución que es 0,010 M en Fe³⁺, 0,010 M en Fe³⁺, saturada en H₂S (0,10 M en H₂S) y que se mantiene con [11,0*] = 0,30 M. Pera el PbS, $K_{\rm pp} = 3 \times 10^{-2}$; para el FeS, $K_{\rm pp} = 6 \times 10^{2}$.

Solución

Debeunes determinar si para las consticiones establecidas, el equilibrio se desplaza en sentido directo o inverso en las reacciones del tipo

$$MS(s) + 2 H_2O^*(aq) \Leftrightarrow M^{2*}(aq) + H_2S(aq) + 2 H_2O(l)$$
 (19.8)

dosde M representa Pb o Fe. Podemos comparar en cada caso la expresión de Q_{op} con el valor adecuado de K_{op} para la rescuión (19.8). Si $Q_{op} \geq K_{op}$ se produciría una resoción neta hacia la *izquiendo*, lo que significa que MS(s) precipita. Si $Q_{op} \leq K_{op}$ se produciría una resoción la descena la factua de decir que parte del suffuso metálico se podrá disolver realmente en la disolución y significa que con toda seguridad la precipitación no se poducirá.

$$Q_{sps} = \frac{[M^{2+}][H_3S]}{[H_3O^4]^2} = \frac{0.010 \times 0.10}{(0.30)^2} = 1.1 \times 10^{-2}$$

Para el PbS: $Q_{\rm sys}$ de $1.1\times10^{-2}>K_{\rm sys}$ de 3×10^{-2} . Es de experar que se produzes la precipitación del PbS(s).

Para el FeS: $Q_{\rm col}$ de 1,1 \times 10 $^{-2}$ < $K_{\rm spa}$ de 6 \times 10 7 . No se produce la precipitación del FeS(s).

Ejemplo práctico A: Demuestre que el $Ag_0S(s)$ ($K_{sys}=6\times10^{-8}$) precipitaris y el FeS(s) ($K_{sys}=6\times10^{2}$) no precipitaris en una disolución que es 0.010 M en Ag^+ y 0.020 M en Fe^{2+} y que además está en las mismas condiciones que el Ejemplo 19.14.

Ejemplo práctico 8: "Cuál es el pH minimo de una disolución (I,ULS M en Fe³⁺ y xantrada en H_0S (0,10M) en la que puede precipitar el FeS(s) $\{K_{tra} = 6 \times 10^7\}$?

Displución de sulfuros metálicos

En el análisis cualitativo de cationes es necesario precipitar y volver a disolver los sulfuros. Vanos a examinar ahora varios métodos para disolver los sulfuros metálicos. Una forma de aumenta la solubilidad de un sulfuro es hacer que resecione con en ácido, como indica la Ecuación (19.8). De acusardo con el principio de Le Châtelier, la solubilidad aumenta cuando la disolución se hace más ácida; el equilibrio se desplaza hacia la derecha. Como resultado, algunos sulfuros insolubles en agua, como el FeS, se hacen solubles en disoluciones fuertemente ácidas. Otros como el FbS y HgS, no pueden disolverse en disoluciones ácidas porque sus valores de $K_{\rm sp}$ son demastado bajos. En estos casos, $[{\rm H_3O^+}]$ to es sufficientemente grande como para forzar la reacción (19.8) hacia la derecha.

Atención a

Caparazones, dientes y fósiles



 Un naumius fesilizado, animal marmo que forma su caparación dividido en camaras, por precipatación de carbonato cálcico.

Aunque la mayor parte de los minerales de la Tierro se han formado por enfriamiento del material fundido denominado magma, algunos se han producido por procesos de precipitación. Por ejemplo, el agua de mar catiente, está casi saturada en isnes Cu²¹ y HCO₂ y puede producir el mineral (adeita (CoCO₂) por precipitación:

$$Ca^{2*}(aq) + 2HCO_1(aq) \longrightarrow CaCO_2(s) + H_2O(1) + CO_2(g)$$

Sin embargo, la precipitación química no es la principal fuente de los depósitos de caliza en el océano. La mayer parte de los depósitos de caleita y carbonatos afines se originan a partir de la precipitación biológica de minendes para la formación de los caparazones de algues corganismos. Estos organismos poedes extrecións Ca²⁺ y BCO₁ del agua de mur y concentrarlos en disubación en cétulas especializadas. Después, los organismos producen enstales de CaCO₁ para formar capacazones dunde viven.

Algunos organismos producen materiales más doros que los carboratos y los utilizan para formar huesos y dientes. Les buesos humanos y el esmalte de los dientes, por ejemplo, están formados landamentalmente per el miserol habrariapartar. Cra PO₁LOH 1.a hidroximpatita es algo soluble en disoluciones acidas y esta característica está relacionada con la buma salud dental. Las becterias en la beca

Otra forma de conseguir la disolación de los sulfuros metálicos es utilizar un ácido axidante como el HNO (aq). En este caso el ion sulfuro se oxida hasta el azulte elemental y el ion metálico libre aparece en disolación, como al disolver CuS(s).

$$3 \text{ CuS(s)} + 8 \text{ H}^*(\text{eq}) + 2 \text{ NO}_3 (\text{eq}) \longrightarrow 3 \text{ Cu}^{12}(\text{eq}) + 3 \text{ S(s)} + 2 \cdot \text{NO(g)} + 4 \text{ H}_2\text{OH}$$
 (19.9)

Para hacer más visibles los sones Cur" (aq; (vauxe la Figura 19.9), se conviction en un ion complejo fueriemente coloreado [Cu(NH₁)₄]" (aq), mediante una reacción en la que las moléculas de NH₁ sustituyen a las moléculas de H₂O en un ion complejo.



♣ FIGURA 19.9 Formación de un los complejos un test para el Cu^{**}(ag). Cambio del color azul pátido de tos iones complejos [Cu(FI;O)₁1²] en el CuSO₃(aq) diluido. Cuando se atiade NH₁(aq) (etiquetado aquí como "titulosido de amonio cono"), el color cambia a violes oscuro, indicando la presencia de [Cu(NH₂)₁1²] (denecha). El color violeta oscuro se detecta a concentraciones mucho más bajas que el azul pátido; la formación de [Cu(NH₁)₃1²] es un test sensible a la presencia de Cu³².

producen ácidos a partir de los alimentos retenidos entre los dientes, listos ácidos disuelven el esmalte de los dientes mediante rezaciones cremo

$$Ca_5(PO_c)_5OH(s) + 4H_5O'(aq) \longrightarrow$$

 $5 Ca^{2e}(aq) + 3 HPO_c^{2e}(aq) + 5 H_5O(1)$

La disolución del esmalie de los dientes se denomina desmineralización, y origina la formación de caries si no se controla. Afortunadamente, la climinación de bacterias y particulas de alimentes mediante el cepillado de los dientes y la utilización del hilo dental son métodos eficaces para combatir el deterioro de los dientes.

Otro método consiste en alterar la composición del esmalte del diente para hacerlo más resistente al citaque de los ácidos. La fluormepatita, Ca₃(PO₄), E es menos soluble en los ácidos que la hidroxiapatita debido a que el F⁻ es una base más débil que el OH⁻. El cepillado de los dientes con una posta de dientes que contiene fluorum establece un equilibrio competitivo que conduce a ra conversión de parte de hidroxiapatita en fluoroapatita, un proceso decominado reminerativación.

$$Ca_s(PO_t)_sOH(s) + F^*(aq) \rightleftharpoons Ca_s(PO_t)_sP(s) + OH^*(aq)$$
 (19.10)

La fluoroapatito, además de ser menos soluble en los ácidos, forma cristales que se empaquetan de forma más compacia que los cristales de hidroximpatito, haciendo su estructura menos porosa y más resistente a la penetración de las disoluciones ácidos.

Otra fuente de iones flooruro para favorecer la reacción de remineralización (19.10), es la ingestión de agua. Algunas aguas minerales están fluoradas de forma natural, pero en la mayor para de la casos el agua fluorada procede de la adición de un fluoraro sotuble, suficiente para aumentar la concentración de F⁻ en el agua hasta i port.

La misma sustitución de OHT por FT descrita para combatir el deterioro de los dientes interviene en la festilización de los huesos y en los depósitos naturales de hidroxiapatila. Los iones fluoriaro en las aguas terrestres favorecen la reacción (19.10). Como resultado, los fosfatos, utilizados en la obtención de fósforo y fertilizantes fosforados, son una mazela de $\mathrm{Ca}_{b}(\mathrm{PO}_{b})$ Otra consecuencia es que los procesos industriales que utilizan mineral de fósfato como fuente de fósforo, producen invariablemente grandes cantidades de CaF_{2} como subproducto no deseado. Los huesos antiguos descubiertes por los arqueólogos, están formados casí por corepleto por fluorecapatita. Los huesos fosilizados (remieralizados) mantienen la forma de los huesos originales, incluyendo físuras, comes y fracturas y así mantienen un registro de la vida del animal o persona original.

$$\begin{aligned} \{Cu(H_2O)_i\}^{2^s}(aq) &+ 4 \operatorname{NH}_3(aq) & \longrightarrow [Cu(NH_2)_k]^{2^s}(aq) + 4 \operatorname{H}_3O(i) \\ \text{and policies} & \text{and positive} \end{aligned}$$

Unas pocos sulfuros metálicos se disaelven en una disolución básica con una concentración alta de HS , igual que los óxidos ácidos se disuelven en disoluciones con una concentración alta de OH . Esta propiedad se utiliza en la suparación de los ocho sulfuros del grupo 2 de cationes, el grupo del sulfuro de hidrógeno, en dos subgrupos. El subgrupo que contiene HgS, PbS, CuS, CdS, y Bi₂S₃ permanece sin disolverse después del tratamiento con disolución alcalina en exceso de HS , pero el As₂S₃, SnS₂, y Sb₂S₃ se disuelven.

Resumen

El equilibrio entre un compuesto iónico poco soluble y sus iones en disolución se expresa mediante la constante del producto de solubilidad, $K_{\rm sp}$. Aurque $K_{\rm sp}$ y la solubilidad motar no son iguales, están relacionadas entre sí, de manera que es possible calcular una a partir de otra. La solubilidad de un compuesto poco saluble se reduce apreciablemente en una disolución que contiene un ion común con el equilibrio de solubilidad, un ion común.

La comparación entre el producto iónico (exciente de reacción) $Q_{\rm sp}$ con $K_{\rm sp}$ proporciona un criterio para la precipitación; si $Q_{\rm sp} > K_{\rm sp}$ se produce la precipitación; si $Q_{\rm sp} < K_{\rm sp}$ la disolución es no saturada. La comparación de los valetes de $K_{\rm sp}$ es un factor determinante de la posibilidad de realizar una precipitación fraccionada. En este proceso se elímina un tipo de ion por precipitación, mientas que los elemás perminatecen en disolución. A veces, debido a que se produ-

cen simultáneamente varios equilibrios ácido-base, la precipitación selectiva o la disolución de los solutos fónicos depende del pH. La formación de un ien complejo es un proceso de equilibrio con una constante de copúlibrio denominada constante de formación, K₁. En general, si la constante de formación de un ion complejo es gran de, la concentración del ion metálico sin complejar, en equilibrio con el complejo es maty pequeña. La formación de un ion complejo puede hacer que algunos materiales insolubles sem bastante solubles en disoluciones acuosas adecuadas, como el AgCl(s) en NH₂(ap). Las reacciones de precipitación, ácido-base, oxidación-reducción y de formación de iones complejos se utilizan muelto en el anáticis cualitativo de cationes. Estos análists pueden proporcionar un medio rápido para determinar la presencia o ausencia de algunos rationes en un material desconocido.

Ejemplo de recapitulación

La cal (cal viva), CaO, sa obtiene a partir de la descomposición a temperatura elevada de piedra caliza (CaCO₃). La cal viva es la fuen te más barata de sustancias báxicas, pero es insoluble en agua. Sin embargo, reacciona con usua para producir Ca(OH), (cal aparada). Desgraciadamente, el Cu(OH), tiene una solubilidad limituda, de manera que no puede utilizanse para preparar disoluciones acuosas. de pH elevado.

$$Ca(OH)_{1}(s) \iff Ca^{2*}(aq) + 2OH^{-}(aq) \quad K_{ap} = 5.5 \times 10^{-6}$$

Por otra parte, cuando el Ca(OH)₂(s) reacciona con un carbonato sohable, como el Na₂CO₂(eq), la disolución que se obtiene tiene un pH mucho más alto. En la resoción (19.11) el equilibrio se desplaza hacia la derecha porque el CaCO3 es mucho menos soluble que el Ca(OH)_E

$$C_0(OH)_2(s) + CO_3^{2-}(aq) \rightleftharpoons C_0(OH)_2(s) + 2OH^-(aq)$$
 (19.11)

Supones una concentración inicial $[CO_3^{-1}] = 1.0 \text{ M en la reactión}$ (19,11), y demuestre que el pH de equilibrio debe ser sin lugar a dudas más alto que en la disolución saturada de Ca(OH),(eq).

 Calcule el pH de la disolución suturada de Ca(OH) (aq). Escriba la expresión de K., pura el Ca(OH). Sea s la solubilidad molar

$$K_{sp} = \{Cs^{2s}\}[OHT]^2 = (s)(2s)^2 = 4s^3 = 5.5 \times 10^{-6}$$

 $s = \{5.5 \times 10^{-6}/4\}^{1/3} = 0.011 \text{ M}$
 $\{OHT\} = 2s = 0.022 \text{ M} \quad \text{pOH} = -\log\{OHT\} = -\log0.022$
 $\text{pOH} = 1.66 \quad \text{pH} = 14.00 = \text{pOH} = 14.00 = 1.66 = 12.34$

 Determine el valor de K, para la reacción (19.11). Combino las ocuaciones del equilibrio de solubilidad para el Ca(OH)2 y CaCO₃ para obtener la reacción (19.11) como ecuación iúnica nota. Combine les valores de K_{in} del Ca(OH)₂ y CaCO₃ en la forma adecuada para obtener la K, neta.

$$Ca(OH)_2(s) \Longrightarrow Cg^{11}(sq) + 2OH^*(sq)$$

 $K_{tp} = 5.5 \times 10^{-6}$

$$C_8^{25}(eq) + CO_5^{2-}(eq) \iff C_8CO_3(e)$$

 $K = 1/K_{ep} = 1/(2.8 \times 10^{-4})$
 $C_8(OH)_2(e) + CO_3^{2-}(eq) \iff C_8CO_3(e) + 2 OH \{eq\}$
 $K = 5.5 \times 10^{-6}/2.8 \times 10^{-6} = 2.0 \times 10^{5}$

3. Calcide el pH de egullibrio en la reacción (19.11). Comience con [CO₂²⁻] = 1,0 M, y continúe de la forma acostumbreda.

$$Ca(OH)_2(s) + CO_3^{2-}(aq) \rightleftharpoons CaCO_3(s) + 2OH^-(aq)$$

cones, iniciales, M:
$$1,0$$
 $\simeq 6$ cambios, M: $-x$ $+2x$ cones, de equil., M: $1,0-x$ $2x$

$$K = \frac{[OH^*]^2}{[CO_3^{2-}]} = \frac{(2x)^3}{(1.0 - x)} = 2.0 \times 10^3$$

La simplificación habiteal de supones que x es pequeño comparado con 1,0 no es elicaz aquí. El valor de K es grande y el equilibrio se desplazará muelso a la derectia. El valor de a probablemente es más préximo a 1,0 que a cero. Resuelva la ocuación de segundo grado $4x^2 + (2.0 \times 10^3)x - (2.0 \times 10^3) = 0$. La solución a esta equación es x = 0.998 = 1. La concentración de ion hidróxido es $|OH^-| = 2x \approx 2 \text{ M}$. Et pOH de la disolución es $-\log 2 = -0.3$, y pH = 14,00 - pOH = 14,00 - (-0.3) = 14.3, mayor que el valor de 12,34 obsenido para el pH de la displución saturada de Ca(OH)₂(aq). La resoción (19.11) proporciona una disolación con casi 100 veces más iones OH " de los que contiene una disolución saturada de Ca(OH)₂.

Términos clave

análisis cualitativo de cationes (19.9). compuesto de coordinación (19.8) constante de formación, K_t (19.8).

constante del producto de solubilidad, $K_{\rm so}$ (19.1) efecto salino (19.4) ion complejo (19.8)

pares tónicos (19.4) precipitación fraccionada (19.6) producto iónico, Q., (19.5)

Cuestiones de repaso

- 1. Defina con sus propias palabras los siguientes términos o simbalos: (a) K_{sp} ; (b) K_{t} ; (c) Q_{sp} ; (d) ion compleje.
- Describa brevernezze cada uno de los siguientes conceptos, métodos o fenómenos: (a) efecto del ion común en el equilibrio de solubilidad; (b) precipitación fraccionada; (c) formación del par iónico; (d) análisis qualitativo de cationes.
- Explique la diferencia importante entre cada par de términas; (a) solubilidad y constante del producto de solubilidad;(b) efecto del jon común y efecto salino; (c) par iónico y producto iónico.
- Escribe las expresiones de K_m para los siguientes equilibries. Por ejemplo, para la reacción AgCl(s) \Longrightarrow Ag¹(aq) + Cl⁻(aq), $K_{\rm sp} = [\mathrm{Ag}^{\pm}][\mathrm{CI}^{+}].$
 - (a) $Ag_2SO_4(s) = 2 Ag^2(aq) + SO_4^2(aq)$
 - (b) $Ra(IO_3)_2(s) = Ra^{3/2}(aq) + 2 IO_3/(aq)$
 - (c) $Ni_3(PO_4)_3(6) \implies 3 Ni^{24}(aq) + 2 PO_4^{34}(aq)$ (d) $PuO_2CO_3(s) \longleftrightarrow PuO_2^{2+}(aq) + CO_3^{2-}(aq)$

- 5. Escriba las ecuaciones del equilibrio de calubilidad correspondientes a las siguientes expresiones de Kip. Por ejemplo, $K_{ib} = [Ag^{+}][Cl^{+}]$ represents $AgCl(s) \Longrightarrow Ag^{+}(sq) + Cl^{-}(aq)$.
 - (a) $K_{ij} = [Fe^{3k}][OH]^3$ (b) $K_{ss} = [BiO^*][OH^*]$

 - (c) $K_{sp} = [Hg_0^{2+}][\Gamma]^2$ (d) $K_{sp} = [\Gamma b^{2+}]^3 [AsO_0^{3+}]^7$
- Los siguientes valores de K_{so} se han tomado de un manual de dares. Escriba la expresión del producto de salubilidad correspondiente en cada caso. Por ejemplo, $K_{\alpha}(Ag\Box) = [Ag^{\alpha}][\Box^{\alpha}] \approx 1.8 \times 10^{-11}$
 - (a) $K_{\omega}(\text{Cr}\mathbb{F}_3) = 6.6 \times 10^{-11}$
 - **(b)** $K_{\psi}[Au_2(C_1O_4)_3] = 1 \times 10^{-10}$
 - (c) $K_{sp}[Cd_3(PO_4)_3] = 2.1 \times 10^{-10}$ (d) $K_{\rm g}({\rm SrF}_2) = 2.5 \times 10^{-9}$
- Culcule la solubilidad en disolución acuesa, en moles por litra. para cada uno de los siguientes compuestos

- (a) BaCrO₄, $K_{\rm in} = 1.2 \times 10^{-10}$
- (b) PbBr₂, $K_{sp} = 4.0 \times 10^{-5}$ (c) CeF₃, $K_{sp} = 8 \times 10^{-16}$
- (d) $Mg_3(AsO_4)_2$, $K_{sp} = 2.1 \times 10^{-20}$
- R. Se han tomado de un manual los siguientes datos de solubilidad en disolución acuosa, expresada en molaridades: (a) CsM nO_6 , 3.8 × 10⁻³ M; (b) Pb(ClO₂)₂, 2,8 × 10⁻³ M; (c) In(IO₃)₃, 1.0×10^{-3} M. ¿Cuáles son los valores de $K_{\rm so}$ de estos solutos?
- 9. Se satura agua para con Phl, que es poco seluble. En releción a la concentración de iones plomo en la disolución, ¿cuál de las signientes proposiciones es correcta y qué es incorrecto en las $\sqrt{K_{10}}$ de Pbl₂; (d) [Pb²⁺] = 0.5[1].
- 10. Calcule la solubilidad molar del Mg(OH)₂ $(K_m = 1.8 \times 10^{-11})$ en (a) agus pura; (b) MgCl₂ 0,0862 M; (c) KOH(aq) 0,0355 M
- ¿Cómo espera que afecte la presencia de cada uno de los sigulentes solutos a la solubilidad molar del CaCO1 en agua: (a) Na;CO₁; (b) HCl; (c) NaHSO₄? Justifique su respuesta.
- 12. Indique si deberla formarse un precipitado en una disolución con las concentraciones de iones siguientes:
 - (a) $[Mg^{2+}] = 0.0037 M, [CO_3^{2-}] = 0.0068 M$
 - (b) $\{Ag^*\} = 0.018 \,\text{M}_4 \{SO_4^{2^*}\} = 0.0062 \,\text{M}$ $K_{\rm so} \, {\rm de} \, {\rm Ag}_3 {\rm SO}_4 = 1.4 \times 10^{-5}$
 - (c) $\{Cr^{3+}\} = 0.038 \text{ M, pH} = 3.20$ $K_{to} \det \text{Cr}(\text{OH})_1 = 6.3 \times 10^{-10}$
- Una disolución que es 0,103 M en CaCl₂ se hace también 0,750. M en K.SO₄, ¿Qué porcentaje de Ca²⁺ queda sin precipitar? ¿Diría que ha precipitado por completo? Suponga que [SO_a1-] permanece constante a 0,750 M. La $K_{\rm sp}$ de 0,750 M. $K_{\rm tp}$ de $CaSO_{c} = 9.1 \times 10^{-6}$
- 14. Se añade (entamente KI(aq) a una disolución con [Pb²⁺] = $[Ag^{+}] = 0.10 \text{ M}$. Para Pbl_{t} , $K_{so} = 7.1 \times 10^{-9} \text{ para Agl}$, $K_{\rm sp.} = 8.5 \times 10^{-12}$
 - (a) ¿Qué precipisado se formará primero, PbI₂ n Ag1?
 - (b) ¿Qué valor debe tener [11] para que el segundo catión empiece a precipitar?
 - (c) ¿Qué concentración del primer casión queda en la disolución. sja precipitar, cuando empieza a precipitar el segundo catión?

- (d) ¿Se pueden separar de modo eficaz Pb²⁺(aq) y Ag⁺(aq) por precipitáción fraccionada de sus induros?
- ¿En quál de las siguientes disoltaciones espera que sea más sotuble et Mg(OH),(s): NaOH(aq), Na₂CO₂(aq), o NH₂CI(aq)? Justifique su elección.
- Complete y ajuste las siguientes ecuaciones. Si no se produce reacción, indíquelo.
 - (a) $Ag^{+}(aq) + NO_{x}^{-}(aq) + Na'(aq) + Br^{-}(aq) -$
 - (b) $Cu^{2+}(aq) + NO_1^{-}(aq) + H_1O^{-}(aq) + Cl^{-}(aq) \longrightarrow$
 - (c) Fe²¹(aq) + H₂S (aq, en HC1 0,3 M) →
 - (d) $Cu(OH)_0(s) + NH_0(aq) \longrightarrow$
 - (e) $Fe^{3}(aq) + NH_3(aq) + H_3O(1) \longrightarrow$
 - (f) $A_{R-}SO_{s}(s) + NH_{s}(aq) \longrightarrow$
 - (g) $CaSO_3(s) + H_3O^*(aq) -$
- El Cu(OH), es insoluble en agua pero reacciona para disolverse en cuda una de las siguientes disoluciones: HCI(aq), NH₂(aq), y HNO₃(aq). Escriba las ecuaciones iónicas netas para extas reacciones.
- 18. Los iones Cu2+ y Ag+ se ercuentran en la misma disolución acuesa. ¿Cuál de los siguientes reactivos será más eficaz en la separación de estos iones precipitando uno y dejando el otro en disolación: (NH₄)₃CO₃(aq), HCI(aq), o NaOH(aq)? Justifique su elección.
- Los iones Mg²⁺ y Cu²⁺ se encuentrari en la misma disolución. acuosa.) Cuál de los siguiemes reactivos será más eficas en la separación de estos iones precipitando uno y dejando el otro en disolución: NaOH(aq), HCl(aq), o NH-(aq)? Justifique su elec-
- ¿Precipitará el Al(OH),(s) en una disolución reguladora que es 0,45 M en HC₂H₃O₂ y 0,35 M en NaC₂H₃O₂ y también 0,275 M co $\Lambda I^{3*}(aq)$? Para $\Lambda I(OH)_3$, $K_{qp} = 1.3 \times 10^{-13}$, Para $\Pi C_3 \Pi_3 O_3$, $K_{\rm c} \approx 1.8 \times 10^{-5}$.
- ¿Precipitară el Agl(s) en una disolución con [[Ag(CN)₂]] = $0.012 \text{ M}, [\text{CN}^{\circ}] = 1.05 \text{ M}, \text{ y } [\text{I}^{\circ}] = 2.0 \text{ M}7 \text{ Para AgI}, K_{\text{sp}} =$ 8.5×10^{-17} ; Para $|Ag(CN)_2|^2$, $K_t = 5.6 \times 10^{18}$.
- 22. Una disolución es 1,6 M en [Ag(NH₁)₁]* y 1,25 M en NH₂ libre. ¿Cuát es el máximo valor de [Cl*] que puede mantenerse en dixolución sin que precipite AgCl(a)? Para AgCl, K_{ss} = 1.8×10^{-10} ; para $\{Ag(NH_3)_2\}^4$, $K_1 = 1.6 \times 10^7$

Ejercicios (Utilice los datos de los Capítulos 17 y 19 y del Apéndice D, cuando sea necesario)

Kin y solubilidad

g de disolución).

- 23. Clasifique los siguientes solutos en orden creciente de la solubilidad molar en agua: AgCN, AgIO₃, AgI, AgNO₂, Ag₂SO₄. Justifique su rayonamiento.
- 24, ¿Cuál de las siguientes disoluciones saturadas espera que tenga el vales mayor de [Mg²⁺]: (a) MgCO₃; (b) MgF₂; (c) Mg₂(PO₄)₂? Justifique su respuesta.
- El agua potable fluorada contiene aproximadamente una purie. por millón (ppm) de F " ¿Es el CaF2 suficientemente soluble en agua para ser utilizado como fuente de iones fluoruro para la Depración del agua parable? Justifique su respuesta. (Sugarencia: piense que 1 ppon significa 1 g de F⁻ por enda 10^h
- En el esquerou del análisis cualitativo de cationes el Bi¹⁴ se detecta por la aparición de un precipitado blanco de hidróxida de bismutilo, BiOOH(s):

BiOOH(s)
$$\iff$$
 BiO'(aq) + OH'(aq) $K_{q_0} = 4 \times 10^{-10}$

- Calcule el nH de una disolución acuosa saturada de BiOOH.
- Una disoloción está saturada con palmitato de magassio. $[Mg(C_{16}H_{11}O_2)_2]$ un componente del cerco de las bañaras] a 50 °C. ¿Cuántos miligramos de palmitato de magnesio precipitarán en WiS mL de esta disolución quando se enfría a 25 °C? Para el Mg($C_{10}H_{11}O_{2}$)₂, $K_{00} = 4.8 \times 10^{-12}$ a 50 °C y 3,3 × 10⁻¹¹ a 25 °C.

- 28. Una muestra de 725 ml. de una disolación acuona saturada de oxalato de calcio, CaC₂O₄, a 95 °C se enfría a 13 °C. ¿Cuántos miligramos de oxalato de calcio precipitarán? Para el CaC₂O₄, K_{se} = 1,2 × 10⁻⁸ a 95 °C y 2,7 × 10⁻⁹ a 13 °C.
- Una muestra de 25,00 mL de una disolución sommudo y transparente, de Pbl₂ necesita 13,3 mL de una determinade disolución de AgNO₃(eq) para su valoración, ¿Cuál es la molaridad de esta disolución de AgNO₃?

 $I^{-}(Pbl_{1} \text{ sat.}) + Ag^{\dagger}(a_{1}\text{partir de AgNO}_{2}) \longrightarrow Agl(s)$

- Una muestra de 250 mL de disolución saturada de CuC₂O₄(εq) pecesita 4,8 mL de KMnO₄(αq) 0,00134 M para su valoración
- en medio ácido. ¿Cuál es el valor de K_{sp} para el Ca C_2O_4 obtenido con estos datos? En la reacción de valoración, el $C_2O_4^{-2}$ se oxida a CO_2 y el MnO_3 se reduce a $Mn^{2.5}$.
- Pura precipitor todo el Ag⁺ presente en 338 mL de una disolución saturada de AgBrO₂ como Ag₂S(s), se necesitan 30,4 mL de H₂S(g) medidos a 23 °C y 748 mm Hg. ¿Cuál es el valor de K₁₀ para el AgBrO₂?
- Se agira un exceso de Ca(OH)₂(s) con agua para obtener una disolución saturada. Se torra: upa muestra de 50,00 mL de la disolución saturada transparente, y necesita 10,7 mL de HC10,1032 M para su valoración. ¿Cuál es el valor de K_{sp.} para el Ca(OH)₂?

Efecto del fon común

- Describe los efectos de las sales KI y AgNO₃ sobre la solubilidad del Agl en agua.
- Describa el efecto de la sal KNO₃ sobre la solubilidad del AgI en agua, y explique por qué es diferente de los efectos obseryados en el Ejercicio 33;
- 35. Una distribuión de Na₂SO₄ 0,150 M que está saturada con Ag₂SO₄ tiene [Ag⁺] = 9,7 × 10⁻³ M. ¿Cuál es el valor de K_a, para el Ag₂SO₄ obtenido a partie de estos datos?
- 36. Si una moestra de 100,0 mL de Na₂SO₄(aq) 0.0025 M está su-turada con CaSO₄, ¿cuántos gramos de CaSO₄ están presentes en la disolución? (Sugerencia: ¿es válida la simplificación liabitual?)
- ¿Qué valor de [Pb²+] debe mantenerse en Pb(NO₃)₂(nq) para que su solubilidad sea de 1,5 × 10⁻⁴ mol PbI₂(L coundo se añsde PbI₂(s)?
- 28. ¿Qué valor de [Li] debe mantenerse en Kl(aq) puro que su solubilidad sez, de 1,5 × 10⁻⁵ mot PbIy/L cuando se añade PbI₂(s)?

- ¿Puiede disminoirse la solubilidad del Ag₂CrO₄ hasta 5,0 × 10⁻⁸ mel Ag₂CrO₄/L utilizando CrO₄²⁺ como ion común? ¿y prilizando Ag²⁺? Justifíque su respuesta.
- 40. Un manual de dans incluye los valores de K_{sp} 1.1 × 10⁻⁸⁰ para el BaSO₄ y 5,1 × 10⁻⁹ para el BaCO₅. Cuando se añade una disolución 0.50 M de Na₂CO₅(aq) a la disolución astorada de BaSO₄(aq), se forma un precipitado de BaCO₅(s). ¿Cómo justifica este hecho si el BaCO₅ tiere usa K_{sp} mayor que la del BaSO₆?
- 41. Una determinada muestra de agua saturada con Caliz tiene un contenido de Calir de 115 ppm (es decir, 115 g de Calir por cada 10º g de la muestra de agua). ¿Cuál es el contenido de ion F det agua en partes por millón?
- 42. Suporsiendo que para poder apreciar un precipitado a simple vista, debe pesar más de 1 mg. Si seuñade 1,0 mL de NæCt(aq) 1,0 M a 100,0 mL de una disolución saturada y transparente de AgCt, jserú capaz de ver el precipitado de AgCt(s) formado por efecto del ton común? Justifique su respuesta.

Criterios para la formación de un precipitado en disolución

- 43. ¿Precipitará et MgF₂(s) si se añade una muestra de 22,5 mg de MgCl₂-6H₂O a 325 mL de KF 0,035 M?
- ¿Precipitará el PbCl₃(s) al añadir 155 mL de KCl(aq) 0,016 M a 245 mL de Pb(NO₃)₂(aq) 0,175 M?
- En ana disolución 0,0055 M en Cd²⁺(sq), ¿cuát es el pH minimo al que se produce la precipitación de Cd(OH)₂(s)?
- En una disolución 0,086 M en Cr²¹ (sq.), ¿cuál es el pH mirimo al que se produce la precipitación de Cr(OH)₃(s)?
- ¿Se producirá una precipitación en los siguientes casos?
 (a) Se añade 0,10 mg de NaCl a 1,0 L de AgNO₂(aq) 0,10 M
 (b) Se añade una gota (0,05 mL) de KBr 0,10 M a 250 mL de una disolnejón saturada de AgCl.
 - (c) Se añade una gota (0,05 mL) de NaOH(aq) 0,0150 M a 3,0 L de una disolución que tiene 2,0 mg de Mg²⁺ por litro.
- 48. La electrólisis del MgCl₂(aq) puede representarse por $Mg^{2s}(aq) + 2 C\Gamma(aq) + 2 H_2(0) \longrightarrow Mg^{2s}(aq) + 2 OH^*(aq) + H_2(g) + Cl_3(g)$

- Se realiza la electrólisis de una muestru de 315 mL de MgCl₂ 0,185 M hasta que se recogen 0,652 L de Hg(g) medidos s 22 °C y 752 mm l(g, ¿Precipitará e) Mg(OH)₂(s) al realizar la electrólisis hasta este punto?
- (Sugerencia: observe que [Mg²⁺] permanece constante durante toda la electrólisis, pero [OH⁺] tumenta.)
- Determine si pueden disolverse 1,50 g de H₂C₂O₄ (ácido exálico: K_N = 5,2 × 10⁻², K_N = 5,4 × 10⁻³) en 0,200 L de CaCl₂O,150 M sin que se forme CaC₂O₅(s) (K_{Sp} = 1,3 × 10⁻⁹).
- 50. Se añaden 100.0 mL de una disclución saturada transparente de Ap₂SO₄ a 250,0 mL de una disclución saturada transparente de PbCrO₄. ¿Se formará algún precipitado?
 - (Sugareneira tengu en cuenta las diluciones efectuadas ¿Cuáles son los posibles precipitados?)

Precipitation total

- Coando se añaden 200,0 mL de K₂CrO_d(aq) 0,350 M q 200,0 mL de AgNO_d(aq) 0,0100 M, ¿qué porcensaje de Ag⁺ queda sin precipitar?
- Se añaden 175 mt. de AgNO₃ 0.0208 M a 250 mt. de K₂CrO₄ 0.0380 M. ¿Qué porcentaje de los iones Ag⁺ originales permanecen en la disolución?
- En una disolución con una concentración inicial [Fb²] = 9,065 M, si se mantiene constante un valor de [CF] = 0.100 M.
- ¿qué porcentaje de Pb²⁺ pormanecerá en disolución después de la precipitación del PbCl₂(s)? ¿Qué valor de [Cl⁺] debeda mantenerse para asegurar que sólo queda sin precipitar el 1,0 % del Pb²⁺?
- 54. Los antiguos remanos aladám sulfato de calcio al vino para acturarlo y eliminar el plomo disuelto. ¿Cuál es el máximo valor de [Fb**] que puede permanecer en el vino al que se ha núadido sulfato cálcico?

Precipitación fraccionada

- Explique per qué en la precipitación fraccionada descrita en el Ejemplo 19.7 no fue peresario especificar la concentración del AgNO (sq) utilizado.
- 56. Cual de las siguierres disoluciones puede utilizarse para separar los cariones en una disolución seurosa en la que [8a²⁺] = [Ca²⁺] = 0,050 M; NaCl(sq) 0,10 M, Na-SO₂(sq) 0,05 M, NaOH(sq) 0,001 M, o Na₂CO₂(sq) 0,50 M? Justifique la respuesta.
- Una disolución es 0.016 M en CrO₄² y en SD₄² , sinsultanesmente. A esta disolución se le anade lemamente Pb(NO)/(aq) 0.50 M.
 - (a) ¿Cuál es el primer anión que precipita en la disolución?

- (b) ¿Cuál es el valor de (Pb?*) en el momento en que el segundo ani\u00e3\u00e3e enq\u00e3eza \u00e1 precipitar?
- (c) ¿Se separan les des uniones de forma efectiva por esta precipitación fraccionada?
- 58. Se ahade lentomente AgNO₃(aq) a una disolución 0.250 M en NaCl y 0.0022 M en KBr.
 - (a) ¿Qué anión precipitará primero, Cli o Br 7
 - (b) ¿Cuál es el valor de [Ag"] en el momento en el que el segundo anión empleza a precipitar?
 - (e) ¿Se pueden separar por completo el Ct⁻ y Br⁻ mediante esta precipiarción fraccionada?

Solubilidad y pH

- ¿Cest o cuáles de los siguientes sólidos sen probablemente más solubles en una disolución ácida que en agua pura: KCL MgCO₃, FeS, Ca(OH)₂, o C₆H₂COOH? Justifique la respuesta.
- 60. ¿Cuál o cuáles de los siguientes sólidos son probablemente más solubles en una disolución básica que en agua pura: BaSO₄, H₂C₂O₄, Fe(OH)₅, NaNO₃, o MaS? Justifique la respuesta.
- 61. La solubilidad del Mg(OH), en una determinado disolución reguladora es 0,65 g/L. ¿ Cuál debe ser el pH de la disolución reguladora?
- Se añaden 0,350 L. de MgCl₂ 0,100 M a 0,350 L de NH₂ 0,150 M. ¿Cuántos gramos de (NH₂)₂SO₄ deben estar presentes para evitor la precipitación de Mg(OH)₂(s)?
- Para el equilibrio
 AJ(OH)_b(s) ⇒ ΔJ³⁴(aq) + 3 OH (aq)

 $K_{\rm ap} = 1.3 \times 10^{-13}$

- (a) ¿Cust exel pH minimo at que precipita el Al(OH),(s) en una disolución que es 0.075 M en Al³⁺?
- (b) Una disolución tiene [Al³¹] = 0,075 M y [HC₂H₃O₂] = 1,00 M, ¿Chát es la máxima cantidat de NaC₂H₃O₂ que se puede añada a 250,0 mL de esta disolución antes de que empiece la precipitación de Al(OH)₁(s)?
- 64. ¿Se formarán las siguientes precipitados en las condiciones indicadas?
 - (a) $Pbl_1(s)$ a partir de una disolución $1.05 \times 10^{-5} M$ en $HI_1 = 1.05 \times 10^{-5} M$ en Nal, y $1.1 \times 10^{-5} M$ en $Pb(NO_3)_2$
 - (b) Mg(OH)₂(s) a partir de 2,50 L de Mg(NO₃)₃ 0,0150 M al que se ha añadido 1 gota (0,05 mL) de NH₃ 6,00 M.
 - (e) Al(OH)₃(s) a partir de una disolución 0,010 M en AP*. 0,010 M en HC₂H₂O₂, y 0,010 M en NaC₂H₃O₂

Equilibrios de lones complejos

- 65. El PbCl₃(s) es mucho más soluble en HCl(aq) que en agua para, pero su solubilidad en HNO₃(as) so es muy diference de la que tiene en el agua. Explique esta diferencia de comportamiento.
- 66. ¿Cuál de los siguiemes compuestos es el más efectivo y cuál el munios efectivo para roducir la concentración de [Zn(NH₃)₄]²¹ en una disolución que contiene este ion compteje: HC1, NH₃ o NH₄Cl? Justifique su respuesta
- 67. En una disabución 0,0500 M en [Cu(CN)₆]³ y 0,80 M en CN Jibre, se ha encontrado que la contentración de Cu^{*} es 6,1 × 10⁻³³ M. Calculo K_f de [Cu(CN)₄]³. Cu^{*}(aq) + 4 CN^{*}(aq) ≠ [Cu(CN)₄]³ (aq) K_f = 7
- 68. Calcule [Cu²⁺] en una disolución de CuSO_a (eq) 0.10 M que también es 6,0 M en NH, libre.
 - Cu^{2*}(aq) + 4 NH₂(aq) \Longrightarrow [Cu(NH₁)₄]^{2*}(aq) $K_r = 1.1 \times 10^{15}$

- 69. ¿Se pueden montener les siguientes concentraciones de iones en la misma disolución sin que se forme un precipitado: $[IAg(S_2O_3)_2]^{2-}] = 0.048 \text{ M}, [S_2O_3]^{2-}] = 0.76 \text{ M y } [\Gamma] =$ 2.0 M7
- 70. Una disolución es 0.10 M en NH, titre, 0.10 M en NH₂Cl y 0,015 M en [Cu(NII₃)₄]^{2*}, ¿Se formará un precipitado de $Cu(OH)_{\tau}(s)$ en esta disolución? K_{tot} de $Cu(OH)_{\tau}$ es 2.2×10^{-10} .
- 71. Se disuelve una muestra de 0.10 mel de AgNO₂(s) en 1,00 L de NH. 1.00 M. ¿Cuántos gramos de K1 pueden disolverse en estamisma disolución sin que se forme un precipitado de Apl(s)?
- 72. Se prepara una disclución que tiene $[NH_3] = 1.00 \text{ M} \text{ y}$ [CIT] = 0,100 M. ¿Cuántos gramos de AgNO, pueden disolverse en 1,00 L de esta misma displución sin que se forme un precipitado de AgCl(s)?

Precipitación y solubilidades de los sulfuros metálicos

- 73. ¿Se pueden separar Fe²⁺ y Mn²⁺ precipitando FeS(s) y no MnS(s)? Suponga $[Fe^{2s}] = [Mn^{2s}] = [H_2S] = 0.10 M.$ Elija un valor de [if₁O⁺] que asegure la precipitación máxima del FeS(s) sin que precipite el MnS(s). ¿Será completa la separa-
- ción? Para FeS, $K_{\rm gp}=6\times 10^{\circ};$ for MnS, $K_{\rm sps}=3\times 10^{\circ}.$ 74. Una disolución es 0.05 M en Cu²⁺, en $11g^{2+}$, y en ${\rm Mn}^{2+}$. $i_{\rm s}{\rm Que}$ sulfuros precipitarán si la disolución se hace 0,10 M en H₂S(aq). y (),010 M on HCl(aq)? Para CuS, $K_{co} = 6 \times 10^{-16}$; para HgS, $K_{\rm sps} = 2 \times 10^{-12}$; para MnS, $K_{\rm sps} = 3 \times 10^7$.
- 75. Una disolución reguladora es 0,25 M en HC₂H₂O₂-0,15 M en $NaC_4H_5O_{10}$ saturada en $H_5S(0,10 M)$, y tiene $[Mn^{2+}] = 0,15 M$. (a) Demuestre que el MoS no precipitará en esta disolación (for MoS, $K_{ssc} = 3 \times 10^7$).
 - (b) ¿Qué componente do la disclución reguladora debe aumentar su concentración y cuál es el valor mínimo para ase-

- gurar el comienzo de la precipitación del MnS(s)? Suponga que la concentración del otro componente de la disolación reguladora se mantiene constante.
- [Sugerenoise recuerde la Ecuación (19.8)]. 76. Las siguierdes expresiones se refieren a la precipitación o di-
- solución de sulfusos metálicos. Utilice la información sobre el esquema del análisis cualitativo de cationes para predecir si qua reacción tiene lugar hacia la derecha en una extensión apreciable y cuáles son los productes en cada caso. (a) Cu²⁺(aq) + H,S(aq sat.) —
 - (b) $Mg^{2+}(aq) + H_2S(aq sat) \xrightarrow{0.3 \text{ M PSC}}$
 - (c) PbS(s) + HCI(0.3 M) -
 - (ii) ZnS(s) + HNO₃(aq) -

Análisis cualitativo de cationes

- 77. Suportga que se ha realizado un análisis cualitativo del grapo 1 de cationes y se ha tratado el precipitado de cleruros con NEL(ng), sin el tratamiento previo con agua enliente. ¿Qué se puede observar y qué conclusiones válidas se pueden deducir sobre cationes presentes, cationes ausentes y cationes dudosos?
- 78. Demuestre que en el arálisis cualitativo de cationes del grupo L si se obtiene 1.00 mL de disolución saturada de PbCl₂(ag) a 25°C, hay sufficiente I'b2' para producir un precipitado de Pb-CrO_a(s). Suponga que en la prueba se utiliza 1 gota (0,05 mL) de K₂CrO₃ LO M.
- La adición de HCl(uq) a una disolución que contiene varios cationes diferentes produce un precipitado blanco. El filtrado se separa, se trata con H₂S(aq) en HCl 0,3 M y no se forma precipitado. ¿Cuál o quijes de las signientes conclusiones son vá-

lidas? fustifique su respuesta.

- (a) Probablemente están presentes: Ag⁺, Hg₂²⁺ (o umbos).
- (b) Probablemente el Mg²⁺ no está presente.
 (c) Probablemente el Pb²⁺ no está presente.
- (d) Probablemente el Fe¹⁺ no está presente.
- Escriba las ocuaciones iónicas petas para los siguientes procedimientos de análisis qualitativo de estiones.
 - (a) Precipitación de PbCl₄(s) en una disolución que contiene Physic
 - (b) Disolución de Zn(OH)₁(s) en una disolución de NaOH(sq).
 - (e) Disolución de Fe(OH)₃(s) en HCl(aq).
 - (d) Precipitación de CuS(s) en una disolución ácida de Cu²⁴ y 11:5.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

(Utilice los detos de los capítalos 17 y 19 y del apéndice D, cuando

seu necesario)

- Una determinada muestra de agua tiene 131 ppm de CaSO. (131 g de CaSO₄ por cada 10⁶ g de agua). Si se hierve este agua, ¿qué fracción del agua debe evaporarse antes de empezar o precipitar el CaSO₄(s)? Suponga que la solubilidad del CaSO₄(s) no varia mucho en el intervalo de temperatura de 0 a 100 °C.
- 82. En un manual de datos se encuentra que la solubilidad del CaHPO₄ es 0,32 g de CaHPO₄·2 H_2 O/L y se encuentra $K_{eq} =$

 $K_{-} = 1 \times 10^{-7}$ $CaHPO_{i}(s) \rightleftharpoons Ca^{2i}(aq) + HPO_{i}^{2i}(aq)$

- (a) ¿Son consistentes estos datos? (Es decir, geómeiden las solubilidades molares que se obtienen de las dos formas dife-
- (b) Si hay discrepancia, ¿como lo justifica?
- 80. Se ajade una muestra de 50.0 mL de Na-SO-(an) 0.0152 M a 50.0 mL de Ca(NO_{1,0}aq) 0,0125 M. ¿Qué percentaje de Ca²° региналеге киг рисстриат?
- ¿Qué porcentaje del Ba²⁴ en disolución, precipita como BaCO. si se mezelan volúmenes iguales de Na CCL (aq) (L(H)20) M y BaC1;(aq) 0,0010 M?
- 85. Desermine la solubilidad molar del aziduzo de plonto, Pb(N₁), (azida de plomo), en una displución reguladora con pH = 3.00, sabiendo que

 $Pb(N_1)_2(s) \implies Pb^{2+}(aq) + 2N_1(aq) = K_p - 2.5 \times 10^{-6}$ $HN_{*}(aq) + H_{*}O(1) == H_{*}O^{*}(aq) + N_{*}^{*}(aq)$

- 86. Calcule la solubilidad motar del Mg(OH), en NH₂Cl(aq) LUXEM.
- 87. El compoesto principal del mármol es el CaCO₃. El mármol se utiliza mucho para estatuas y trabajos ornamentales en edificios, incluyendo el Taj Mahal, que se muestra a continuación (véase también el apartado Ateneira a... del Capitalo 17). Sin emburgo, el mármol es atacado rápidamente por los ácidos. Detegmine la solubitidad del marmal (es deem, el valor de [Cu³*] en una disutución saturada) en (a) el agua de lluvia sormál de pH = 5,6. (b) el agua de fluvia ácida de pH 4,20. Supringa que la reacción neta que se produce es

 $CaCO_{a}(s) + H_{a}O^{*}(aq) \Longrightarrow$

Ca³⁷(aq) ± HCO₃*(aq) ± H₂O(I)



88. ¿Cuat es la solubilidad del MaS, expresada en grapos por litru, en una disolución reguladora que es 0,100 M en HC₂H₁O₁ y = 0.500 M cm NaC₂t1₁O₁? Fara MaS, $K_{mi} = 3 \times 10^3$

89. Escriba ecuaciones iónicas netas que representen los siguientes abservacurees.

(n) Cuando se añade CaClulag) concentrado a Na HPO (ag) se forma un precipitado blanco que contiene 38,7 %, en masa de Cal (b) Cuando se introduce un trozo de hielo seco [CO₃(s)] en una disolución diluida y transparente de agua de cal (Ca(OH)₃(aq)) se desprenden burbujas de gas. Al principio se forma un precipitado blanco pero después se yuelve a disolver.

- L'o relaccion a les respeisnes descritas en el Ejercicio 89(b). (a) ¿Se observará lo mismo si se sustituve el Ca(OH) (so). par CaCl-(aq)? Justifique la respuesta
 - (b) Demuestre que el precipitado hlanco se volverá a disolver. si et Ca(Ott) (ag) es aproximadamente 0,005M, pero no si la
 - disolución és saturada.
- 91. La reacción (19.11), descrita en el Ejemplo de recapitofación. se denomina transposición de carbanato. En esta reacción, los animos de un compresto poco soluble (per ejemplo, hidróxidos y sulfatos), se obtienen en disolución acuesa en una concentración suficiente para poder ser identificados en los ensavos de análisis cualitativo. Suproga que se utiliza NasCO₁ 3 M y que para su detección es suficiente una concentración de aniones de 0.050 M. Prediga si la transposición de carbonato será efective para detector (a) el SO, " del BoSO,(s); (b) el Cl" del AgCl(s); (e) el Finiel MgF3(s).
- 92. Para la valoración del Ejemplo 19.7, compruebe la afirmación que se hace en el Apartado ¿ Está preguntándose...? de la Sección 19.6, que [Ag*] aumenta may rasidamente entre el panto en que el AgBr ha terminado de precipitar y equel en que el Ag₂CrO₂ va a empezar a hacerto-
- 93. Los compuestes de aluminio sen solubles en disolución deldo, doede et aluminio existe como ion complejo [AI(H-O), 1] que representaraos generalmente de forma simplificada como Al³¹ (an). También son solubles en diseduciones básicas, don de el aluminio(III) está presente formando el inn complejo. [AlfOH]. A ciertos valores intermedios de pH, la concentración de atuminac(III) que puede existir en disolución es minima. Por tanto, una representación de la concentración tatal de aluminio(1)1) en disolución en función del p11, reodude una curva con forma de U. Demuéstrelo don algunos cálegios incluyendo el pH apposimado en el mínimo de la chiva.
- La solubilidad del AgCN(s) en NH (aq) U,200 M es 8,8 × 10 °. mai/L. Calcule e) valor de K_{so} para el AgCN,
- La solubilidad del CdCO₃(s) en Kl(sq) 1,00 M es 1,2 × 10⁻¹ mol/L. Sabiendo que K_{sp} de CdCO $_3$ es 5.2×10^{-10} , i cuál es el valor de K_r para (Cdl₄)² ?
- Utilice la K., del PbCl₁ y la K₂ del [PbCl₁] para determinar la sulabilidad molar del PbCl₂ en IfCl(aq) 0.10 M. (Singerencia:) cuál es la concentración total de las especies de plome en la disetución?).
- 97. Se agita una mescla de FbSO_c(s) y PbS_cO_c(s) con egua pera hasta que se forma una disoloción saturada. Los dos sólidos se encuentran en exceso, ¿Cuál es el valor de [Ph2*] en la disolución saturada? Para PbSO₃, $K_{\rm m} = 1.6 \times 10^{-9}$; para PbS₂O₅, $K_{\rm sp} = 4.0 \times 10^{-7}$
- 98. Dúlice el método del Ejercicio 97 para determinar [Pb⁷⁴] en una disolución sampada en centrato con una mezela de PSCI-(s) y PhBr481.
- 99. Se añade una muestra de 2.50 g de Ag-SO₄(s) a un vaso de precipitado que continte 0, 150 L de BaCl, 0.025 M.
 - (a) Escriba las ecuaciones de las reacciones que se producen. (b) Describa el contenido final del vaso de precipitado, es deeir, las muses de los precipitades presentes y las concentracianes de las innes en disalución.

Problemas de seminario

100. En an experimento para medir K_{st} del CaSO_s. ID. Masterman, J. Chem. Fabir. 64, d00 (1987)], se introduce una disolución saturada de CaSO_s(aq) en la columna intercambiadora de iones del dibagli (descrita en el Capitulo 22). Cuando la disolución pasa a través de la columna, el medio intercambiador de iones reticae el Ca³⁺ y liftera H₁O⁺: aparacen dos iones H₂O⁺ por cada ion Ca³⁺ y liftera H₁O⁺: aparacen dos iones H₂O⁺ por cada ion Ca³⁺ y liftera H₂O⁺: aparacen dos iones H₂O⁺ por cada ion Ca³⁺ y liftera H₂O⁺: aparacen dos iones H₂O⁺ por cada ione du cambia de columna y el liftera de la disolución di luida necesita 8.25 mL de NaOH 0,0 (USM) para su vuloración. Unifice estes datos para obtener el valor de K_s, para el CaSO₄.



101. Fa ta sidomeción de Molar, el Cl. (eq) se substa con AgNO (ση) en disolaciones con un pl l'aproximado de 7, por tanto esta valoración es adecuedo para la determinación del contenido de lo nes eleituro del agua potable. El indicador (orbizado en la substación es K,CrO,(σq). Cuando todo el Cl. ha precipitado, se forma un poccipitado pardo rejizo de Ag,CrO,(s). La reacción undorante es Ag. (qq) + Cl. (qq) → Ag.Cl(s). En el punto de equivalencia de la valoración, la mezeta de valoración consiste en Ag.Cl(s) y una disobación que no tiene ni Ag. 'ni Cl. en exceso Tampoon hay Ag,CrO,(s) pero se lorina integliatamente después del panto de equivalencia.

 (a) ¿Coântos múltitos de AgNO duqi 0.01000 M se necesitarian para valorar 100,0 nd. de una muestra de agua que (iene 29,5 ng de Cl. /L.)

(b) ¿Cuates et valor de [Ag*] en el punto de equivalencia de la valoración de Mohr?

(e) ¿Cuál debe ser el valer de [CrO,21] en la mezcla a valo-

rair para que no se produzca la precipitación del Ag.(C/O./s) basta inmedianamente después del punto de expavalencia?

(d) Describa los efectos que se producirám sobre los resultados de la valoración si el valor de [CrO₂]. [fuera []) mayor que el calculado en el apartado (c), o (2) menor que dielso valor calculado.

(e) ¿Prensa que se podría llavar a cabo la valoración de Mohr si se intercardigasen los reactivos, es decir, con el C1 (aq) como valorarie y Ag' (aq) en la rouestra que se analiza? Jus-

fifth ne sp respicate.

102. Et dibujo presentado a continuación, indica una serie de manipalaciones que comienzan con una disolución saturada de Mg(OH), (aq). Calcule [Mg^(c)](aq) en cada una de las siguientes ataques.

(a) Se erecuentran en contacto 0.500 L de Mg(OH);(aij) su-

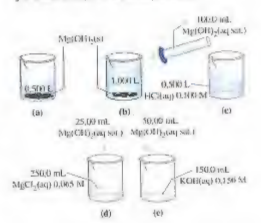
jurado y Mg(OH)₃(8).

(b) Se añade 0,500 L de H₂On 0,500 L de la disolución del apartudo (a) y la disolución resultante se apun vigoresamente. Perminece Mg(OH)₂(s) sin disolver.

(e) Se toman 100,0 mL de la disolución transparente del apuntado (b) y se añaden a 0,500 E de HCI(aq) 0,110 M

(d) Se toman 25,00 ml. de la disolución clara descrita en (b) y se añaden a 250,0 ml. de MpCL(aq) 0.065 M.

(e) Se toman 50,00 mL de la disolución clara descrita en (b) y se giaden a 150,0 mL de KOH(aq) 0,180 M.





Ejercicios Multimedia

- 1813. En la aumación sobre el Efecto del ion común (e Capitulo 19.3), la concentración de los iones solvanados se modifica al martir una segunda sal iónica. Identifique onas sales que también alteran las concentraciones de equilibrio y cómo actúan para hacerto.
- 104. En la péticula sobre las Reacciones de precipitación. (eCa-pitulo 19.5) se describe la formación del Agl. (a) ¿Cónso reconece el precipitudo? (b) ¿Qué aprende al ver la peticula auerca de las concentraciones relativas de los iones Ag.º e i en la disolución inicia?)
- 105. (a) Escribo ana expressón para constante de equilibrio de la reacción iditica neta descrita en la animación sobre la Disobución del Mg(OH)₂ en medio ácido («Capúado 12»). (b) A partir de esta relación, describa en términos cualitativos la dependencia de la solubitidad del Mg(OH)₂ con el pH.
- 146. Utifice les preches de la animación sobre el Análisis cualitativo («Capindo 19.9) para determinar la identidad del compuesto descoracido nº2.
- 107. Utilice tes dates representades en la actividad sobre les Compuestos iónicos («Capítulo 19.9) para escribir un conjunto de reglas para la precipitación del catión aluminio.

20

Espontaneidad. Entropía y energía Gibbs

Contenido

- Espontaneidad, Significado de cambio espontáneo
- 20.2 El concepto de entrepía
- 20.3 Evaluación de la entropía y de las variaciones de entropía
- 20.4 Criterios de espontaneidad. El segundo principio de la termodinámica
- 20.5 Variación de energía Gibbs estárdar, \(\Delta G^c\)
- 20.6 Variación de energía Gibbs y equilibrio
- 20.7 Dependencia de ΔG° y K_{eq} con la temperatura
- 20.8 Reacciones acopladas
 - Atención a Reacciones acopladas en sistemas biológicos



La termodinámica hizo que a comienzos del tiglo xix se intentara mejorio la eficiencia de las máquinas de vapor, pero los leyes de la termodinámica se utilizan mucho más empliamente en el campo de la química y tombién en biologiz, consequencies en este capitulo.

In lus Capitulos 8 y 16, pademes observar que la reacción entre los gases nitrógeno y oxígeno, no tiene lugar de forma apreciable en sexuido directo a temperatura ambiente, pero a temperaturas altas se producen cantidades significativas de equilibrio de NO(g).

$$N_{\epsilon}(g) + O_{\epsilon}(g) = -2 \text{ NO}(g)$$

Otra reacción que implica los óxidos de nitrógeno es la conversión de NO(g) a NO₂(g):

$$2 \operatorname{NO}(g) + \operatorname{O}_2(g) \Longrightarrow 2 \operatorname{NO}_2(g)$$

Esta reacción, a diferencia de la primera, produce en el equilibrio camidades mayores de NO₂(g), a temperaturas *bajas*.



▲ Curardo la etterda (el resurte) de este enono de juguete se suedia, el juguete permanece estacionario. No puede rebobinar espontáneamente el resorte.

Espentáneo... "que se produce sin cultiva o sin cudados del hombre". Diccionario de la Lengua española. Read Academia. 2001.



La fusión de na cubo de hielo se produce esportáneamente o lomperatura superior a 0 °C.

¿Qué sucede en estas dos reacciones para que la reacción directa de una esté favorecida a temperaturas altas y la otra esté favorecida a temperaturas bajos? El objetivo fundamental de este capítulo es desarrollar conceptos que nos ayaden a contestar cuestiones como ésta. Este capítulo junto con las ideas del Capítulo ?, muestra la enorme capacidad de la tempoliciónica para proporcioner explicaciones de muchos fenómenos químicos.

Espontaneidad. Significado del cambio espontáneo

La mayoría de nosotros ha jugado con juguetes de cuerda (de resorte), bien sea un coçõe, una peonza o una caja de música. En todos los casos una vez que se suelta, el juguete al que se lu dado cuerda (rebebinado) se mantiene funcionando hasta que se libera toda la energia almacenada en el tesorte; despues el juguete se para. El nuguete manca se da cuerda a si mismo. Es necesaria la intervención barmana (darle cuerda a mano). El funcionamento de un resorte rehobinado es un ejemplo de un proceso espentanco. El telabinado del resorte es un proceso na esponitimo. Altora varnos a examinar el significado científico de estos dos procesos,

Un proceso espontárico es un proceso que tiene lugar en un sistema que se deja que evolucione por si mismo; una vez comienza, no es necesaria ninguna acción desde fuera del sistema (acción externa) para hacer que el proceso continúe. Por otra parte, un proceso no espontárico no se produce a menos que se aplique de forma continua alguna acción externa. Considere la oxidación de una tubería de hiemo expuesto a la armósfera Aunque el proceso ocurre sólo muy lemamente, lo hace de forma continua. Como resultado, la cantidad de hiemo disminuye y la cantidad de óxido aumenta, hasta que se alcanza un estado final de equilibrio en el que prácticamente todo el hiemo se ha convertido en óxido de hiemo (III). Decimos que la reacción

es espontánea. Ahora considere la situación inversa: extracción de hierro paro a partir de óxido de hierro (III). No deberiamos decar que el proceso es imposible, pero sin duda es no espontáneo. De hecho, este proceso inverso no espontáneo se utiliza para obtener hierro a portir de un mineral de hierro.

Más tarde, os este capítulo, consideraremos los criterios cuantitativos específicos para el cambio espomaneo, pero ya podemos identificar algunas procesos espomaneos muntivamente. Por ejemplo, en la neutralización de NaOH(aq) con HCl(aq), et cambio nero que se produce es

Hay may poen tendenciata la reacción inversa, a que se proclaves la automoración, de forma que la reacción de neutralización es una reacción espentánea. Sin embargo, la fusion del hiello es espontánea a temperaturas por encimo de 0° C pero nu espontanea por debajo de 0° C.

En este punto de la discusión de la espontaneidad, podemos concluir que:

- Si un proceso es espontáneo, el propeso inverso es no espontáneo.
- Tanto los procesos espontáneos cumo los no espontáneos son posibles, pero solamente los procesos espontáneos se producirán sin intervencirin humana. Los procesos no espontáneos requieren que una fuerze externa actúe sobre el sistema.

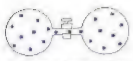
San embergo nos gustaria ir más allà. Queremos ser capaces de predecir para un proceso si el cambin espontanero es el sentido directo o inverso, de manera que necesitarnos un criterio gara el cambio espontanero. Para empezar, busquernos una pasta cunsiderando sastemas racciancos. Una pelota come bacia abajo en una cuesta, y el agua flaye bacia el nivel más bajo. Una característica común de estos procesos es que la energía potencial diaminaye.

Para los sistemas químicos la propiedad unáfoga a la esergia potencial de un sistema químico es la energia interna (U) o la propiedad estrechamente relacionada con ella, que es la entalpía (H). En la década de 1870, los químicos P. Berthelot y J. Thomsen propu-





(a) Subayann inanal



(b) Lespus de la expansión ficenc al vocio

A FIGURA 20.1 Expansión de un gas ideal en el vacio

(a) Inicialmente, un gas ideal está confinado en el bidbo de la requierda, a la presión de 1.00 aim. (b) Cuando se abre la l'tive, el gas se expande en el buiba idéntico de la dersehu. En la situación final, el gas se distribuye entre les dos bulbes a una presión de 0,5 atm

RECUERDE >

que la relación entre U y II esc $H = U + PV y \Delta H = \Delta U +$ $\Delta(PV)$. Para una cantidad fija de ini gas ideal a temperatura constante. I'V = constante. $\Delta(PV) = 0$, y $\Delta H = \Delta U$

sieron que la dirección del cambio espontaneo es aquella en la que disnocuye la entalpia de un sistema. En un sistema en el que disminave la entalpía el calor es cedido por el sistema a los afrededores. Benholet y Thomsen concluyeron que las reacciones excitérmicas deberían ser espontáneas. De hietro, muchos procesos excitérmicos son esnomâneos, pero alganos po lo son. Por otra parte, algunas reacciones endotérmicas son espentaneas. Por tanto, no podemos predecir si un proceso es espontaneo sólo a partir de su cambio entálpico. A continuación se citan tres ejemplos de procesos espontáneos y condeserone ess.

- La fusión del hielo a temperatura ambiente.
- La evaporación del éter dietífico liquido en un vaso de precipitado abieno.
- La disolución de nitrato de amonio en agua.

Habrá que bascar etras funciones termodinámicas diferentes al cambio entálpico (ΔH) cama criterio del cambio espontáneo.

El concepto de entropía 20.2

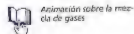
Continuando la búsqueda de un criterio para el cambio espontáneo, vamos a abservar la Figura 2011, que muestra dos bulhos de vidrio unidos por una flave de paso. Inicialmente, el bulbo de la izquierda consiene un gas ident a 1,310 aun de gresión y en el bulbo de la derecha se ha hecho el vacío. Cuando la válvula se abre, el gas se expande inmediatamente bacia el vacio. Después de la expansión, las moléculas se dispersan en el interior de tode el recipiente, con el mismo número de moléculas, prácticamente, en ambos balbos y una presion de 0,50 aim. . Chál es la causa de esta expansión espantánea del gas a temperatura constante?

Una de las características de un gas ideal es que sa energia interna (L') no depende de la presión del gas, sino ádicamente de la temperatura. Por tanto, en esta expansión, $\Delta H = 0$. El cambio de entalpia también es cero: $\Delta H = 0$. Esto significa que la expansión no está causada por la caúsa a un estado da energia más bajo. Una integen mental adecuada para "explicar" la expansión es que las muséculas de gas tienden a dispersarse en el vohanen mayor dispendite a presión reducida. Una explicación más básica de la causa subyacente es que, para la misma energia total, en el volumen expamildo se encuentran disponibles un mayor numero de giveles de energia en los que pueden distributive las moléculas del gas. La tendencia del sistema es que la energia se disperse en un mayor númere de niveles de energia.

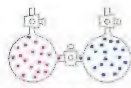
Una simación situlha es la mezcla de gases ideades, representada en la Figura 20.2. En este caso, los dos bulbos se llenan inicialmente con diferentes gases ideales à 1.00 atm. Cuando la flave se abre, los gases se mezetan. El cambio que resulta es fundamentalmente el de la expansión del pas ideal descrito en la fegura 26.1 pero por displicado. Es decar. ceda gas se espande en el nuevo volumen disponible, independientemente del otro gas (requerde la toy de Daiton de las presuotes parciales, Sección (.6). De naevo, las muléculas de cada pas expandido tienen más niveles de energia translacional disponibles, la energia del spaema se ha dispersado. De moevo, la coorgía interna y la entalpia del sistema no cambian con la expansión.

Entropia

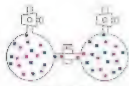
La propiedad termodinâmica relacionada con la forma co la que la energia de un sistema se dispubuye entre los niveles microscópicos de energia disponibles, se denomina entropía.



Coento mayor és el núrraro de configuraciones de las particulas microscópicas (átomas, tones, messentas) entre los niveles de energia en un estado particular de un sistema, muyer es la entrupia de este sistema



(a) Antes de la mezela



(b) Despuesote la mezela

of air A . Cins B

▲ FIGURA 20.2 Mezcla de gases ideales

El voltança total del sistema y la presión total del gas pertranecea constantes. El cambio neto es que (a) autes de la mezela, cuda gas está confinado en la misad del voltanza total (un sólo bulbo) o una presión de 1,00 atm. y (b) después de la mezela, los desgueses se han espandido es oparado el voltanza total (ambos bulbos) y ejercen una presión pareial de 0,50 atm.



A Busto de Ludwig Boltzmann en su tumba en Vieno

Le famesa cenación de Bolizmano está inserita en so comba En la época de la muarte de Bolizmann, el término "log" se utilizada tanto para los logaritusos naturales como para los de base diez; el símbolo "ln" ito se había adoptado todavia. La entropía se representa por el símbolo S. Igual que la energía interna y la entolpía, la entropía es una finición de estado (*véase* la Sección 7.5). Toma un valor único para un sistema en el que se han establecido la temperatura, la presión y la composición. El cambio de entropía, AS, es la diferencia de entropía entre des estados de un sistema, y también toma un único valor.

En la expansión del gas de la Figura 20.1, la entropia del gas munerari y $\Delta S > 0$. En la mezcla de gases representada en la Figura 20.2, la entropia también aumenta, un hecho que podemos representar de forma simbúlica.

$$A(g) + B(g) \longrightarrow \text{necessarily B}(g)$$

 $\Delta S = S_{\text{transformation}} - 1S_{\text{transformation}} > 0$

Conso authos expansiones ocurren de forme espantánea y maguna va acempañada por un cambio en la energia attento o estalpia, empezamos a suspechar que las aumentos de co-mopia refuerzon priscesos espantáneos. Esta es una proposición que tendremos que analizar más adelante, pero vamos a aceptoria por abora, de forma tentativa.

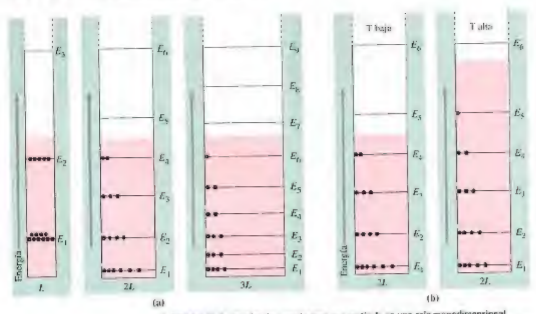
La ecuación de Boltzmann para la entropia

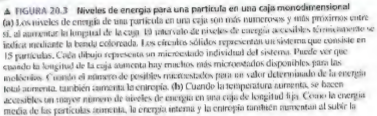
La conexión entre cambios macroscápicos, como la mezola de gases, y la naturaleza microscópica de la materia fue enunciada por Lodwig Boltzmanu. La ruptura conceptual que hizo Boltzmann fue asociar el número de niveles de energía en el sistema con el número de formas de ordenar las partículas (átomos, iones o moléculas) en estos niveles de energía. Los niveles de energio microscópicos también se denominan estados, y las formas partículares de distribuirse un cierto nómero de partículas entre estos estados, se denominan microestados. Cuantos más estados puede ocupar un determinado número de partículas, más microestados tiene el sistema. Cuanto más microestados existen, mayor es la entropía, Boltzmann obtavo la relación

dende S es la entrapia, k es la constante de Boltzmann y W es el número de microestades. Consideramos la constante de Boltzmann como la constante de los gases por molécula; es decir, $k=R/R_N$. (Aunque no se introdujo k especificamente en la discussión de la terma criochico-moleculas, R/R_N aparece en la Ecuación 6.211. El número de microestados, W, es el número de formas en las que los átomos o moleculas pueden situarse en los cracias disponibles y seguir remendo la misma energía total. Ceda ordenación perminda de las partículas constituye uno de los microestados, de forma que W es el número total de microestados que corresponde a la misma energía.

¿Cómo podemos utilizar la ecuación de Boltzmann para tener en cuenta la distribución de las partículas microscépicas entre los tíveles de energía de un sistema? Vamos a considerar de modelo de partícula en una caja para una cada de materia (vánez Sección 9.6). Concretamente, podemos utilizar la ecuación $E_{\rm W} = a^2h^2/8mL^2$ para calcular algunes niveles de energía para una onda de materia en una caja monocimensional. En el diagranta de niveles de energía para una onda de materia en una caja monocimensional. En el diagranta de niveles de energía de la Figure 20.5a, se muestras niveles de energía representativos para una particula en cajas de longitud L, 2L, y 3L. Observamos la signiente relación entre la longitud de la cuja y el número de niveles: L, mes niveles: 2L, seis niveles; y 3L, metre niveles. Cuando los afrededores de la caja se expanden, el número de niveles disponibles de emergía aumenta y la separación entre los niveles disminuye. Al amphar este modelo al espacio indel gas disminuye hay menos población de notoculas en un mimero desembrado de níveles de emergía y la embrenos de modeculas en un mimero desembrado de níveles de emergía y la embrenos esta un mimero desembrado de níveles de emergía y la embrenos esta notoculas en un mimero desembrado de níveles de emergía y la embrenos esta notocula su un mimero desembrado de níveles de emergía y la embreno de empresa aumenta.

Pedensos utilizar el mismo modelo de partícula en una caja para comprendar el efecto del aumento de temperatura de una sustancia en la empopia del sistema. Considerarenses un gas pero muestras conclusiones son igualmente válidas para un líquido o un sólido. A temperaturas bajas, a las que las motéculas tienen una energía baja, las moléculas de gas pueden ocupar sólamente unos pocos niveles de energía; el yalor de W es peque







ño, y la entropia es baja. Cuando la temperatura aumenta. La energia de las moléculas aumenta y estas tienen acceso a un mayor número de niveles de energia. Por tanto, el aúmero de microestados accesibles (W) aumenta y la entropia aumenta, (véase la Figura 200,360

En resumen, podemos describir el estado de un sistemo sermodinámico de dos maneras: la desenpción macroscópica, en términos de funciones de estado. P. V. y T; y la descripción microscópica, que requiere el conocimiento de la posición y la velocidad de cada particula (atomo o malécula) en el sistema. La ecuación de Boltzmann proporciona la conesión entre las des-

Cambio entrópico

terreperatura.

Un cambio entrópico se basa en des magnitudes medibies, calor (q) y temperatura (T). Ansbas factores afectan a la disponibilidad de niveles de energia de las particulas microscópicas del sistema. La signiente ecuación relaciona estos factores con el cambio entropica,

$$\Delta S = \frac{q_{per}}{T}$$
(20.1)



▲ FIGURA 20.4 Trabajo presión-volumen realizado de forma casi reversible

Se sacan uno a toto fos granos de la arona representada aqui y el gas se expande lentamente. Si encualquier momento se anade un grano de arena al pisión en lugar de mitarlo, el pistón invertirá el sentido de su movimiento y el gas se comprimirá. Este procesu an ex estrictoringequ reversible. porque los amnos de arena tienen una masa que no puede considerance infinitesizant. Observe que la expansión de un gas mostrada en la Figura 7.8 no es reversible. Alli, la presida se reduce en sólo una etapa en lugar de un número infinito de elegus.

donde T es la temperatura Kelvin. Observe que AS es directamente proporcional a la cantidad de calor, porque cuanta más eneigia se añade al sistema (como calor); mayor es el número de niveles de energia disponibles para las particulas uneroscopicas. Al aumentar la temperatura, tandijón ammenta la disponibilidad de los niveles de egergía, pero para una determinada cantidad de calor, el aumento proporcional en el número de niveles de energía es mayor a bajas temperaturas, listo es debido a que AS es inversamente propurcional a la temperatura Kelyin.

La Ecusción (20.1) parece sencilla pero no lo es. Si S es una función de estado, ΔS de un sistema debe ser independiente del canuno por el que ha perdido o ganado el calar. A la inversa, como el valor de y normalmente depende del camino elegido, (recuente la Sección 7.6), la Ecuación (20,1) es válida sólo para un camina cuidadesamente definido. El camino debe ser de un tipo depominado reversible, para el que $q=q_{in}$. Un proceso reversible es expedique puede invertir su durección con sojo un cambio infinitesimal de alexana propiedad del sistema en la dirección opuesta (réase la Figura 20,4). Como las unidades de a sign I y 1/T tiene unidades de K⁻¹, las unidades del cambio entrópico. AS, son 1/K n JK

¿Está preguntándose...?

¿Existe alguna manera natural de incorporar el concepto de cambio infinitesimal en la obtención de la Ecuación (20.1)?

El cambio infinitesimal de entropia, d'S que acompaña a un flujo de calor reversible infinitesimal. dq_{res} es $dS = dq_{res}/T$. Altors imágine que el cambio en un sistema desde el estado I al estado 2 se lieva a cabo en una secre de etapos reversibles infinitesimales de este tipo. La sama de todas estas cantidades infinitesinçales nacione el calculo de integración conduce a AS.

$$\Delta S = \int \frac{dq_0}{T}$$

Si el cambio de estado es isptérmico la temperatura constante), podemos escritor

$$\Delta S = \int \frac{dq_{\infty}}{T} = \frac{1}{T} \int dq_{\infty} = \frac{q_{\infty}}{T}$$

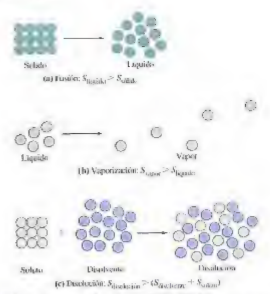
y bemes obserido de nuevo la licusción (20.1).

Comenzando con las expresiones equivalentes para do... AS puede relacionarse con paras propiedades del sistema. Para la expansión isotérmica reversible de en gas ideal (representado en la Figura 20.4), dq_{rec} = - dw_{rec} conductiendo a la Ecuación (20.9) de la Sección 20.6, que describe ΔS en términos de volúmenes de gas. En el Ejercicio 96, la sustitución $dq_{nn} = C_n dT$ conduce al valor de ΔS que acompaña a un cambio reversible en la temperatura.

En algunos casos, es difícil construir imágenes mentales para estableces cómo cambia la entropia de un sistema durante el proceso. Sin embargo, en muchos casos, un aumento o dismineción de la accesibilidad de las partículas microscópicas a los niveles de energia de un sistema es paralela al aumento o disminación en el número de particulas microscópicas y al espacio disponible para ellas. Como consecuencia, a menudo podemos hacer preducciones qualitativas sobre el cambio de entropás hasándones en estos dos lastores. Vamos a comprobar esto, considerando de nuevo los tres procesos endetérmicos indicados en la conclusión de la Sección 20.1 e ilustrados en la Figura 20.5.

En el ponto de fusión del hiela, un vélido cristalino es sustituido per un liquido menos estructurado. Las molécules que estaban en posiciones relativamente figas en el sédido, con el movimiento finirizado al de tipo vibracional, ahora están fibres para moverse un pocoalrededar de sus posiciones. Las moléculas han ganado algo de movimiento translacio nal y fotacional. El número de niveles de energía microscópicos accesibles ha aumentedo y, por tauto, la entropia también.

En el proceso de vaporización, un líquido es sustituido por un gas que todavía se encuentra menos estructurado que el líquido. Las moléculas en estado gascoso, como pue-



▲ FIGURA 20.5 Tres procesos en los que aumenta la entropia

Cada uno de los procesos representados aquí: (a) la fusión de un soluto, (b) la evaporación de un liquido y (e) la disolución de un soluto, producen un aumento de cotropia. Para la parte (e), la generalización es más adecuada para disoluciones de no electrolitos, en las que no existen las fuerzas ion-dipolo.

den moverse en un volunten muy grande, tienen muchos más niveles de energía accesibles que en el estado tíquido. La energía puede distribuirse en un número mucho mayor de niveles de energía microscópicos en el gas que en el líquido. La entropia del estado gaseuso es mucho mayor que la del estado tíquido.

En la disolución de nitrato de amonio en agua, por ejemplo, un sólido cristalino y un líquido paro son reemplazados por una mezela de iones y moléculas de agua en estado hquido (disolución). Esta sucación es algo mas complicada que las dos primeras porque se produce una distribución de entrepta asociada con la formacion de elustres de mobi culas de agua en torno a los iones, debido a las fuerzas ron-dipolo. Sin embago, predomina el aumento de entropia que acempaña la destracción de la red cristalina del sólido, y para el proceso global de disolución. $\Delta S > 0$. En cada uno de los tres procesos espentáneos y endotermicos disentidos aquí, el aumento de entropia $(\Delta S > 0)$ supera el calor que debe ser absorbido $(\Delta H > 0)$, y los procesos son espontáneos.

En resumen, se puede esperar que la entropia aumente en las siguientes situaciones:

- Al formasse tíquidos puros o disoluciones tíquidas a pantir de sólidos.
- Al formarse gases a partir de sólidos o de liquidos.
- Al aumentar el número de moléculas de gas como consecuencia de una reacción química.
- Al aumentar la temperatura de una sustancia. (El aumento de temperatura significa un mayor número de niveles de energía accesibles para el movimiento molecular, ya sea el movimiento vibracional de átomos o iones en un súlido, o el novimiento translacional y rotacional de moléculas en un líquido o gas.)

Estas generalizaciones se aplican en el Ejemplo 20,1.

EJEMPLO 20.1

Prodicciones cualitativas de los combios de entropía en los precesos químicos. Peológa si cada uso de los siguientes procesos implica un aumento o disminución de la entropía, o si el resultudo es dudeso.

- (a) La descomposición de nitrato de amonio, un fertilizante y explosivo potente: 2 NH₂NO₃(s) → 2 N₂(g) + 4 H₂O(g) + O₂(g)
- (b) La conversión de SO₂ a SO₃ un paso clave en la obtención de ácido sulfínico: 2 SO₂(g) + O₂(g) → 2 SO₃(g)
- (c) La extracción de sacarosa a partir de la cana de azúcar: $C_{12}H_{22}O_{41}(aq) \longrightarrow C_{12}H_{22}O_{41}(s)$
- (d) La reacción de "desplazamiento del gos de agua", implicada en la gasificación de la hulta: CO(g) + H₂O(g) → CO₂(g) + H₂Og)

Solución

- (a) Aquí un sólido proporciona una gran cantidad de gas. La entropía aumema,
- (b) Tres moles de reactivos gasensos producen 2 moles de productos gasensos. La pérdida de un med de gas indica la pérdida de volumen disponible a un mimero menor de moléculas de gas. Esta pérdida aeduce el mimero de posibles configuraciones para las moléculas en el sistema y el mimero de niveles de energia microsoópicos. La entropía disminuye.
- (e) Cuando las moléculos de sucarosa abandoran la disolución y se organizan en un estado cristalisto, presentan una reducción en su mavibidad y en el número de formas en las que puede almacenome su energía. La entropía disminuye.
- (d) Las entropías de los cuotro gases son probablemente diferentes porque sus estructurus reoleculares son diferentes. Si bien el número de moles de los gases es el mismo en ambos lados de la ecuación, sio embargo el cambio de entropía probablemente será pequeño, si la temperatura es constante. Sobre la base de las generalizaciones señaladas en esta misma sección, no podemos determinar si la entropía surrenta o disminuye.

Ejemplo práctico A: Prediga si la entropia aumensa o disminuye en las siguientes reactiones. (a) El proceso Claus para eliminar H_2S del gas natural: $2 H_2S(g) + SO_2(g) \longrightarrow 3 S(s) + 2 H_2C(g)$; (b) la descomposición del óxido de mercurio(II): $2 \operatorname{HgO}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{HgO}(s) + O_2(g)$.

Ejemplo práctico B: Prediga si la entropía ammenta u discrimuye, o si el resultado es incierto en las siguientes reacciones: (a) $Z_D(s) + Ag_2D(s) \longrightarrow Z_D(s) + 2 Ag(s)$; (b) el proceso cloro-sosu, $2 C\Gamma(sq) + 2 H_2O(t) \xrightarrow{sternithis} 2 OH\Gamma(sq) + H_3(g) + Cl_2(g)$.

20.3 Evaluación de la entropía y cambios entrópicos

En la sección anterior, insistimos en la dificultad de calcular un cambio entrópico mediante la Ecuación (20.1) y nos centramos en hacer predicciones cualitativas sobre los cambios entrópicos. Aunque en algunos casos es posible un simple cálculo directo de \(\Delta S\), como veremos en esta sección. También, encontraremos que, a diferencia de la energia interna y la entalpía, es posible determinar los valores de entropía absolutos.

Cambios de fase o transiciones de fase.

En el equilibrio entre dos fases, el intercambio de cator puede realizarse de forma reversible y la cantidad de cator es igual al cambio de entulpía para la transición, ΔH_{i_0} . En estos casos podemos escribir la Ecuación (20.1) como

$$\Delta S_{i_0} = \frac{\Delta H_{i_0}}{T}$$
(20.2)

RECUERDE >

despreciarla.

que el punto de fusión normal y

el punto de ebullición normal se

determinan a la presión de una almósfera. La diferencia entre 1 alm y la presión del estado estándar de 1 bar es tan pequeña

que nomisalmente podemos

En lugar de utilizar el sámbolo general "t," para representar una transición, podemos ser más específicos sobre el cambio de fase implicado, como "fus" para la fusión de un sólido y "vap" para la vaporización de un líquido. Si las transiciones implican condiciones en el estado estándar (1 har ≅ 1 atm de presión) también utilizamos el signo de grado (°). Así, para la fusión del hielo en sa punto de fusión normal,

$$H_2O(s, 1 \text{ atm}) \implies H_2O(l, 1 \text{ atm})$$
 $\Delta H_{los}^a = 6.02 \text{ kJ s. } 273.15 \text{ K}$

el cambio de entropia estándar es

$$\Delta S_{tot}^{c} = \frac{\Delta H_{tot}^{c}}{T_{rd}} = \frac{6.02 \text{ kJ mol}^{-1}}{273,15 \text{ K}} = 2.20 \times 10^{-2} \text{ kJ mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$
$$= 22,0 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

Los cambios de entropia dependen de la cantidad de sustancia implicada y normalmente se expresan como una magnitud molur.

EJEMPLO 20.2

Determinación de la variación de entropia para un combio de fase. ¿Cuál es la entropia trada: estándar de vaporización del ejusa a 373 K sabiendo que la entalpía meter estándar de vaporización es 40.7 kJ mol⁻¹?

Solutión

Aunque no recesitamos especificamente una ecuación química, escribir la conoción nos ayuda a identificar el proceso para el que buscamos el valor de $\Delta S_{\rm van}^{\rm c}$

$$H_3O(l, l \text{ atm}) \iff H_2O(g, l \text{ atm})$$
 $\Delta H^o_{top} = 40.7 \text{ kJ/mod } H_2O$ $\Delta S^o_{top} = 2$

$$\Delta S_{tap}^{a} = \frac{\Delta H_{tap}^{a}}{T_{pq}} = \frac{40.7 \text{ kJ mol}^{-1}}{373 \text{ K}} = 0.109 \text{ kJ mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$= 100 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}$$

Ejemplo práctico A: ¿Cual es la entropia molar estándar de vaporización. ÁS per el CCLF₂, un compuesto clarufluero carbanado que en el pasado fue muy utilizado en sixtemas de refrigeración. Su panto de ebullición atomas es -29.79 °C, y $\Delta H_{\text{log}}^{\text{o}} = 20.2$ kJ mol °.

Ejemplo práctico B: La variación de entropia para la transición del naefre tómbico sólido a azutre mosselítácio sáládo a 95,5 °C es $\Delta S_{8}^{0}=1,09$ I mol 9 K $^{-1}$. ¿Cuál es la variación de ensalpía molar estándar, $\Delta H_{\rm L}^{\rm c}$ para esta transición?

Una generalización útil, conocida como regla de Trouton, establece que para muchos líquidos en sus puntos de ebultición normal, la entropía de vaporización molar estandar tione un valor aproximado de 87 J K⁻¹ mol⁻¹.

$$\Delta S_{\rm fits}^{\alpha} = \frac{\Delta H_{\rm top}^{\alpha}}{T_{\rm re}} = \frac{40.7 \ kJ \ {\rm mod}^{-1}}{373 \ K} \simeq 87 \ J \ {\rm mol}^{-1} \ K^{-1}$$

Por ejemplo, los valores de $\Delta S_{\rm tap}^{\circ}$ para el benceno (C_6H_6) y octano (C_8H_{18}) son aproximadamente 87,1 y 86,2 J K $^{-1}$ mol $^{-1}$, respectivamente. Si le accesibilidad a los niveles de energia microscópicos acrecentada en la transferencia de un mel de moléculas de lí► En el Ejeroplo 20.2 encontrarras que el valor de ∆S;, pura el agua a 373 K es 109 l'inca ¹ K

Vapor a P

Vapor a P

Vapor a P

Orsofverite

puso

▲ FIGURA 20.6 Justificación de la ley de Raoult basada en la entropia

Como se ha descrito en el texto, si $\Delta S_{\rm var}$ tione el mismo valor para la vaporización del disolvente puro que para la del disolvente en una disolución ideal, la presión de vapor de equilibrio sobre la disolución es menor. $P < P^z$.

quido a vapor a 1 atm de presión, es aproximadamente comparable para los diferentes liquidos, entonces, podríamos esperar valores de $\Delta S_{i,n}^{\alpha}$ similares.

Los casos en los que falla la regla de Trouton son también consprensibles. Por ejemplo, en agua y etanol, el enface de hidrógene entre las meleculas produce una entrepia más baja de la que se podría esperar en el estado liquido. Como consecuencia, el aumento de enfrepia en el proceso de vaporización es mayor que el normal y $\Delta S_{\rm lig} > 87 \, {\rm J}$ mol $^{-1}$ K $^{-1}$.

El concepto de entropía ayuda a explicar la ley de Rapult (véase la Sección 14.6). Recoerde que para una disolución ideal $\Delta H_{\rm sol} = 0$ y las faerzas intermoleculares de atracción son las mismas que en el disolvente líquido puro (vénse la Sección 14.3). Por tanto, es de esperar que $\Delta H_{\rm co}$ motor sea el mismo si la evaporación del disnivente ocurre en una displación ideal o en el disolvente paro a la misma temperatora. De esta manera, $\Delta S_{\rm up}$ también seria el mismo, ya que $\Delta S_{\rm up} = \Delta H_{\rm up}/T$. Cuando un mol de disolvente se transfiere del líquido al vapor a la presión de vapor de equilibrio 🖰 , la entropía aumenta un una cantidad $\Delta S_{
m val}$. Como la entropía de ta disobación ideal es mayor que la del disolvente puro, la entropía del vapor producido en la vaporización del disolvente a partir de la disolución es también mayor que la entropia del vapor obtenido del disolvente puro (*réase* la Figura 20.6). Para que el vapor que se encuentra sobre la disolución tenga una estropía mayor, sus asoléculas deben tener un número mayor de niveles de energia microscópicos accesibles. A su vez, el vapor debe encontrarse en un volumen mayor y, por tanto, debe estar a una presión más baja que el vapor que procede del disolvente paro. Esta relación curresponde a la ley de Ragult $P_{\lambda} = s_{\lambda} P_{\lambda}.$

Entropias absolutas

Pare extableces el valor *absoluta* de la entropia de una sustancia, se basca una situación en la que una sustancia está en su estado de energia mas bajo posible, denominado *para to cero de energia*. Se tuma este estado como entropia cero. Entonces evaluarans las variaciones de entropia como si la sustancia se llevara a otras condiciones de presión y temperatura. Sumando estas variaciones de entropia se obtiene un valor numérico para la entropia absoluta. El principio que permite este precedimiento es el **tercer principio de la termodinámica**, que puede enunciarse como sigue.

La entropía de un cristal puro y perfecto a 0 K es cero.

La Figura 20.7 ilustra el método señalado en el parrato anterior para la determinación de la entropía absoluta en función de la temperatura. Cuando se produce un cambio de fase se utiliza la Ecuación (20.2) para evaluar las correspondientes variaciones de entropía. En los intervatos de temperatura en los que no hay cambios de fase, los valores de ΔS^{o} se obtienen a partir de medidas de calores específicos en función de la temperatura.

La entropia absoluta de un mol de una sustancia en su estado estándar, se denomino entropia molar estándar, S°. En el Apérdice D se tabulan las entropias molares estándar de una serie de sustancias a 25 °C. Al utilizar estos valores pará calcular la variación de entropia de una reacción, utilizamos una ecasación con una forma conocuda (recaerde la Ecuación 7.21).

$$\Delta S^{\circ} = \left[\sum \eta_i S^{\circ}(\text{productos}) - \sum \eta_i S^{\circ}(\text{reactives})\right] \qquad (20.4)$$

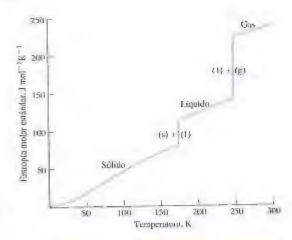
El símbolo \sum significa "sumatorio de" y los términos que se suman son los productos de las entrepias molares estándar y sus exeficientes estequiométricos, ν El Ejemplo 20.3 muestra cómo se utiliza esta ecuación.



Semulación de la dependencia de la entropia con la temperatura

A FIGURA 20.7

La entropia molar en función de la temperatura Se representa la entropía molar estándar del cloruro de metifo. CHCl, a varias temperaturas, de 0 a 300 K y se indican las fases. El trazo vertical entre las fases solida y líquida corresposide a $\Delta S_{\rm tot}$, el curo trazo vertical a $\Delta S_{\rm tot}$. Según el tercer principio de la termodinámico, se espera una entropia com a 0 K. Sin embargo, los métodos esperimentales no precede resilvarse a esta temperatura, de manera que se requiere una extropolación.



EJEMPLO 20.3

Cálcudo de les variociones de entropia a partir de entropias molares estandar. Cuince danos del Apéndice D para calcular la variación de enucipia molar estándar de la conversión de menés; do de narrogeno a dióxido de nitrógeno (una etapa de la fabricación de ácido mírico)

$$2 \text{ NO}(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g)$$
 $\Delta S_{266}^{**} = ?$

Solution

La Bouación (20.4) tiene la forma que se muestra o continuación

$$\Delta S = 2S_{\text{No,lel}}^* - 2S_{\text{No,lel}}^* - 2S_{\text{hilp}}^* - 2S_{\text{hilp}}^* - (2 \times 240.4) - (2 \times 240.8) - (205.4) = -140.54 \text{ K}^{-1}$$

Como una bueña comprobación de este cálculo, pedemos aplicar un resonamiento *cualmatros*: como tres nucles de reactivos gascosos producen solo dos moles de producios gascosos, es de experar que la entropia disminayer es decir. $\Delta S'$ deberia ser negativo.

Ejemplo practico A: Utilice los datos del Apendire D para calcular la variación de entrapia ocuar estándar para la sintesis de ameniaco a partir de sus elementes.

$$N_2(g) + 3 \, H_2(g) \longrightarrow 2 \, NH_1(g) \qquad \Delta S_{2N,K}^2 = 7$$

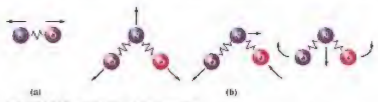
Ejemplo practico B: El disido N.O. es un compueste inestable que se descompone fácilmente. La descomposición de 1.00 mol de N.O. en monósisto de nitrogeno y dioxido de nitrogeno a 25 °C va acompañada per la variación de entropía Δ5° + 138,5 J K ¹. ¿Cuál es la entropía molar estándar del N/O₁(g) a 25 °C?

En el Ejemplo 20,3 utilizamos fas entropias molares estandar dei $NO_2(g)$ y NO(g). Podrámos preguntartes por que el valor del $NO_2(g)$, 240,0 J mol $^+$ K $^+$, es mayor que el del NO(g), 210,8 J mol $^+$ K $^+$. La entropia ammente cuando una sustancia abserbe calor (recuerde que $\Delta S = q_{\infty}/T$). Pane de este calor se utiliza simplemente en aumentar las energias cinénicas traclas traslacionades de las moléculas. Pero hay otras maneras de utilizar la energía calorifica. Una posibilidad, deserte en la Figura 20.8, es que paeden aumentar las energías vibracionales de las moléculas. En la molécula diatome m NO(g) hay un sólo tapo de vibración posible, pero en la molécula tratiónien $NO_2(g)$ hay unes. Como hay mas formas posibles de distribuir la energía entre las moléculas de $NO_2(g)$ que



Película sobre la formación del bromuto de aluminio

De En general, a bajas temperaturas, las energias traslacionales son las más importantes para establecer la entrepia de las nastéculas jassessas. Al namornar la temperatura, en printer lugar son importantes las energias resocionales y finalmente, a temperaturas más altas, los modos vibracionales empiezan a contribuir a la entrepia.



A FIGURA 20.8 Energia vibradional y entropia

El movimiento de los átomos se indica mediante las thechas. (a) La motécula de NO sólo tiene un tipo de movimiento vibracional, mientras que (b) la motécula de NO, tiene tres. Esta diferencia ayuda a justificar que la entropía molar del NO,(g) sea mayor que la del NO(g)

erare las moléculas de NO(g), el NO₃(g) tiene una entropía molar más alta que el NO(g) a la misma temperatura. Afora deberiamos añadir la siguiente a las generativaciones sobre la entropía de la Sección 20.2.

 En general, cuanto más complejas sean las moléculas, es decir cuanto mayor sea el número de átomos presentes, mayores serán las entropías molares de las sustancias,

Criterios de espontaneidad. El segundo principio de la termodinámica

En la Sección 20.2 flegamos a la conclusión de que los procesos en los que aumenta la entropía de un sistema deberían ser espontáneos (y los procesos en los que la entropía disminuye deberían ser ao espontáneos). Pero ahura debensos enfrentarcos a las dificultades que puede presentar esta conclusión. Por ejemplo, ¿cómo se puede explicar la conjedación espontáneo del agua a – 10 °C? Presto que el hielo cristalino tiene una entropía motar más baja que el agua líquida. la congelación del agua es un proceso en el que disminor la entropía, la salida a este diferma es reconocer que debennos considerar siempre dos cambios de entropía, el cambio de entropía del mismo sistema y el cambio de entropía de los abededores. Noestro criterio para el cambio espontáneo debe hasarse en la suma de los dos, denominado el cambio entrópico del "universo".

$$\Delta S_{\text{trail}} = \Delta S_{\text{training}} = \Delta S_{\text{training}} + \Delta S_{\text{training}}$$
 (20.5)

Aunque está más allá del objetivo de esta discusión el verificar la siguiente expresión, ésta proporciona el criterio básico para el cambio expontáneo. En un cambio espontáneo

$$\Delta S_{\text{start}} = \Delta S_{\text{soft}} + \Delta S_{\text{abod}} > 0 \qquad (20.6)$$

La Ecuación (20.6) es uno de las formas de establecer el segundo principio de la termodinámica, Otra forma de expresarlo es mediante la siguiente afirmación:

Todos les grocesos espontâncos producen un aumento de la entropia del universo.

De acuendo con la expresión (20.6), si un proceso produce cambios positivas de entropía tanto en el sistema como en sus altededores, el proceso es espontáneo con seguridad, si umbos cambios de entropía son negativos, el proceso es con seguridad no espontáneo. La congelación del ugua produce un cambio de entropía negativo en el sistema, pero en los altededores que absorben calor, el combio de entropía es positivo. Cuando la temporatura está por debajo de 0 °C, la entropía de los altededores aumenta más de lo que disminuye la entropía del sistema. Como el cambio de entropía total del sistema es positivo, la congelación del agua es espontánea.





Stano, C. Al_{d.} S = 279,6 £ mol ¹ K



Prepare, C₃H_R S = 270.3 J and ¹ K

Energía Gibbs y variación de energía Gibbs

Podríamos utilizar la expresión (20.6) como criterio hásico de espontaneidad (cambio espontáneo), pero encontrariamos que es muy difícil de aplicar. Para evaluar una variación de entropía total (ΔS_{crix}), siempre tenemos que evaluar ΔS para los abrededores. En el mejor de los casos este proceso es tedioso, y en muchos casos ni siquiera es posible porque no podemos describir todas las interacciones entre un sistema y los abrededores. Seguramente, sería preferible tener un criterio que se pudiera aplicar al mismo sistema, sin tener que preocuparse de los cambios que se producen en los abrededores.

Para desarrollar este nuevo criterio, vamos a examinar un proceso hipotético que se produce a temperatura y presión constante y con el trabajo limitado a trabajo presión-volumen. Este proceso va acompañado de un efecto calorífico, q_p , que, como vimos en la Sección 7 6, es igual a ΔH para el sistema ($\Delta H_{\rm sot}$). El efecto calorífico experimentado por los abrededores es el equesto al del sistema: $q_{\rm shed} = -q_{\rm p} = -\Delta H_{\rm sign}$. Además, si los abrededores hipotéticos son suficientemente grandes, el proceso por el que el calor entra o sale de los abrededores puede hacerse reversible. Es decir, puede hacerse que la cantidad de calor produzca sólo un cambio infinitesimal en la temperatura de los abrededores. En este caso, de acuerdo con la Ecuación (20.2), la variación de entropía en los abrededores es $\Delta S_{\rm phod} = -\Delta H_{\rm sign}/T$. Altora sustituimos este vator de $\Delta S_{\rm abod}$ en la Ecuación (20.5). A continuación multiplicamos por T para obtener

$$T\Delta S_{ain} = T\Delta S_{ain} - \Delta H_{ain} = -(\Delta H_{ain} - T\Delta S_{ain})$$

y después multiplicamos per -1 (cambio de signos).

$$-T\Delta S_{\text{priv}} = \Delta H_{\text{ind}} - T\Delta S_{\text{tiq}}$$
 (20.7)

El significado de la Ecuación (20.4) es el siguiente: los términos del lado derecho de la ecuación implican ánicamente al sistema. En el lado izquierdo aparece el término $\Delta S_{\rm min}$, que engloba el criterio de cambio espontáneo: para que un proceso sea espontáneo. $\Delta S_{\rm min} > 0$.

La Ecuación (20.7) generalmente se expresa en una forma algo diferente, que requiere introducir una nueva función termodinámica denominada energía Gibbs, G. (también denominada energía libre). La energía Gibbs para un sistema se define mediante la ecuación:



· La variación de energía Gibbs, ΔG , para un proceso a T constante es:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{20.8}$$

En la Ecuación (20.8) todos los tésminos se aplican a medidas realizadas sobre el sistema Todas la referencias a los alrededures se han eliminado. Además, cuando comparamos las Ecuaciones (20.7) y (20.8) obtenemos:

$$\Delta G = -7 \Delta S_{min}$$

Ahora, teniando en cuenta que ΔG es negativo cuando $\Delta S_{\rm sob}$ es positivo, tenemos el criterio final para el cambio expontáneo, hasado únicamente en propiedades del sistema. Para un proceso que tiene higar a T y P constante, se puede afinmar que:

- Si ΔG < 0 (negativo), el proceso es expontáneo.
- Si ΔG > 0 (positivo), el proceso es no espontáneo.
- Si ΔG = 0 (cero), el proceso está en equilibrio.
- No podemos sustituir de forma similar ΔH_{un}/T por ΔS_{set}. Un proceso que tiene lugar de forma espentiqua generalmente está muy lejos de una strumento de equilibrio y, por tunto, es invenerable. En la Ecuación (20.2) no podemos sustituir q pera un proceso increaráble.



A. J. Willard Gibbs (1839-1903), un gran científico "desconocido" de Estados Unidos

Gibbs fue profesor de fisica matemática de la Universidad de Vale que no obtuvo reconocimiento durante la mayor parte de su carrera, en parte debido a la abstracción de su trabajo y en parte porque sus publicaciones importantes fueron en revistas de poca difusión. Todavía hoy, las ideas de Gibbs, sirven como base de la mayor parte de la termodinámica química.

Evaluando las unidades de la Ecuación (20.8), podemos ver que la energía Gibbs es realmente un término de energía. ΔH tiene unidades de julios (1), y el producto, $T\Delta S$ tiene las unidades $K\times J/K=J$, ΔG es la diferencia entre dos magnitudes con unidades de energía.

Aplicación del criterio de energía Gibbs para el cambio espontáneo

Mús tarde, verenos las aplicaciones cuantitativas de la Ecuación (20.8), pero por abora varias a utilizar la ecuación para hacer algunas predicciones cualitativas. En total hay cuatro posibilidades para ΔG hasadas en los signos de ΔH y ΔS . Estas posibilidades se indican en la Tabla 20.1 y se demuestran en el Ejemplo 20.4.

	TABLA 20.1 Criterio de espontaneidad: $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$					
Caso	ΔH	ΔS	ΔG	Resultado	Ejemplo	
	_	+	-	espontáneo a cualquier temperatura	$2 N_2O(g) \longrightarrow 2 N_2(g) + O_2(g)$	
D.				espontáneo a temperaturas bajas	$H_sO(t) \longrightarrow H_sO(s)$	
2	_		<u>[</u> +	no esponiários a temperaturas ultas	$\mathbf{H}_2\mathbf{O}(\mathbf{t}) \longrightarrow \mathbf{H}_2\mathbf{O}(\mathbf{t})$	
3 + +	2	j +	no esponiáneo a temperaturas bajas	$2 \text{ NH}_2(g) \longrightarrow N_2(g) + 3 \text{ H}_2(g)$		
3	-	-	(<u> </u>	espontáneo a temperaturas altas	2 (certifil) - 105(8) + 3 115(8)	
4	-+-	_	+	no espontáneo a cualquier temperatura	$3 O_{\mathfrak{g}}(g) \longrightarrow 2 O_{\mathfrak{g}}(g)$	



Simulación sobre la energia Gibbs

▶ Para los casos 2 y 3 hay uno determinada temperatura a la que el proceso pasa de ser espontáneo a ser so espontáneo. En la Sección 20.6 se indicará cómo se determina esta (carperatura. Si ΔH es negativo y ΔS es positivo, la expresión $\Delta G = \Delta H = T$ ΔS es negativa para cualquier temperatura. El proceso es espontáneo a cualquier temperatura. Esto corresponde a la situación que observamos anteriormente en la que $\Delta S_{\rm sat}$ y $\Delta S_{\rm proc}$ son ambas positivas y $\Delta S_{\rm pric}$ es también positivo.

No hay duda de que si un processo va acompañado por un aumento de cutalpia (se absorbe cator) y una diaminación de entrepia, ΔG es positivo a cualquier temperatura y el proceso es no espontáneo. Esto corresponde a una situación en la que tanto $\Delta S_{\rm sim}$ como $\Delta S_{\rm ator}$ son negativos y $\Delta S_{\rm min}$ es también negativo.

Los casos cuestionables son aquellos en los que los factores entropía y entalpía actúan de forma opuesta, es decir, con ΔH y ΔS , ambas negativos o ambas positivos. En estos casos, si una reacción es espontánea o no, es decir, el valor positivo o negativo de ΔG , depende de la temperatura. En general, si una reacción tiene valores negativos tento para ΔH como para ΔS , es espontánea a temperaturas mds hajas, mientras que si ΔH y ΔS son ambos positivos, la reacción es espontánea a temperaturas mds altas.

EJEMPLO 20.4

Predicción del sentido de un combio espontóneo a partir de las variaciones de entalpla y entropla. ¿En qué condiciones de temperatura espera que se produzea espontáneamente la siguiente reacción?

(a)
$$2 \text{ NH}_2(O_3(s)) \longrightarrow 2 \text{ N}_2(g) + 4 \text{ H}_2(O(g)) + O_2(g)$$
 $\Delta H^0 = -236.0 \text{ kJ}$

(b)
$$I_2(g) \longrightarrow 2I(g)$$

Solución

(a) La reacción es exotérmica y en el Ejemplo 20.1(a) se dedujo que ∆S > 0, debido a la gran cuntidad de gases que se producen. Con ∆H < 0 y ∆S > 0, esta reacción será espontánea a cualquier temperatura (caso 1 de la Tabla 20.1).

 El NH₄NO₂(s) existe a pesar de todo, hecho que se justifica por la alta energía de activación de su reacción de descomposición. (b) Como un moi de gas de reactivo produce dos moles de gas de producto, es de esperar que la entropia sumente. Pero, ¿ruál es el signo de ΔΗ? Podríamos calcular ΔΗ a partir de los detos de entalpía de formación, pero no hay necesidad de hacerlo. En la resceión, se rempen los enlaces covalentes del L(g) y no se forman nuevos coleces. Como se absenhe energía para tomper los enlaces. ΔΗ debe ser positivo. Con ΔΗ > 0 y ΔS>0, este es el caso 3 de la Tabla 20.1. ΔΗ es mayor que T ΔS a temperaturas bajas, y la reacción es no esponámea. A temperaturas altas el término T ΔS se hace mayor que ΔΗ, ΔG se hace negativo, y la reacción es conntánca.

Ejemplo práctico A: $_{ij}$ Cuát de los cuatro casos de la Tubla 20.1 aplicario a les siguientes rescriuros? (a) $N_2(g) + 3 H_2(g) \longrightarrow 2 NH_2(g)$, $\Delta H'' = -92.22 \text{ kJ}$; (b) 2 $C(\text{grafixo}) + 2 H_2(g) \longrightarrow C_2H_1(g)$, $\Delta H'' = 52.26 \text{ kJ}$?

Ejemplo práctico 8: ¿Lia qué condiciones de temperatura espera que se produzcan espentáneamente las siguientes reacciones? (a) La descomposición del carbonato de cadeio en áxido de calcio y dióxido de carbona. (b) La tosteción de sulfuro de zine con oxígeno para lormar óxido de zine y dióxido de ozufre. Esta reacción exotérmica desprende 439,1 k) por mol de sulfuro de zine que reacciona.

El Ejemplo 20.4(h) nos ayuda a comprender por qué hay un límite superior de temperatura para la estabilidad de los compuestos químicos. Sea cual sea el valor positivo de ΔH para la disociación de una molécula en sus átomos, el término T ΔS llegará a superar en magnitud a ΔH el aumentar la temperatura. El intervalo de temperaturas conocidas es desde cerca del cero absoluto hasta las temperaturas del interior de las estrellas (alrededor de 3 × 10 7 K). Las moléculas existen sólo a unas temperaturas limitadas (hasta alrededor de 1 × 10 4 K o aproximadamente el 0.03 por ciento de este intervalo (otal de temperatura).

El método del Ejemplo 20.4 es adecuado para hacer predicciones sobre el signo de \$\Delta G\$, pero también queremos utilizar la Ecuación (20.8) para calcular valores numéricos. Lo hacemos en la Sección 20.5.

 Se paede deducir que sólo una péqueia fracción de la masa del universo se encuentra en forma molecular.



¿Está preguntándose...?

¿Qué significa exactamente el término energia libre?

Podrianos pensar que la cantidad de energia dispenible para realizar un trabajo en los alrededures como resultado de un proceso quónico es. AH. Esta sería la misma cantidad de calor que una resoción exorérmica code a les alrededores. Pensando en esto, podríamos deoir que una reacción endotérmica ex incapaz de bacer un trabajo. Sin embargo, esa cantidad de calor debe njustarse a la cuntidad racesaria para producir el cambio entrópico en el sistema $(q_{\mathrm{rev}} = T \Delta S)$. Si una reacción exciómnica, va acompuñada por un auanento de critropfa, la cantidad de energia disponible para hater un trabajo en los atrededores es muyerque - \(\Delta II. \) Si la entropia disminive en la reacción exerérmica, la cantidad de energia disponible para hacer un trabajo es menor que - \(\Delta H.\) Pero observe que en eualquier caso, essa cantidad de energía es igual a - AG. Por tanto, la cantidad de trabajo que somos capaces de extraer de un proceso químico es $-\Delta \mathcal{L}_i$, de forma que la función Gibbs, G, también se denomina función de energía libre. Observe también que esta interpretación de la energía Gibbs permite la posibilidad del trabajo realizado en un proceso endotérmico si T ΔS supera a ΔH . En et Capitulo 21, veremos que la variación de energía (tibbs de una rescesión puede convertirse en trabajo eléctrico. En cualquier caso, no piense en la energía Gibbs como una crergta "gratis". Siempre hay costes implicados en la utilización de una fuente de energia.

20.5 Variación de la energía Gibbs estándar, ΔG°

Como la energía Gibbs está relacionada con la entalpía, (G=H-TS), no podemos establecer valores absolutes de G, como tampoco para H. Debemos trabajar con variaciones de energía Gibbs, ΔG . En la próxima sección encontraremos una aplicación especial de la variación de energía Gibbs estándar, ΔG^* , correspondiente a los reactivos y productos en sus estados estándar. Los convenios para el estado estándar se introdujeron y aplicaron a la variación de entalpía en el Capitulo 7.

La energia Gibbs estándar de formación, ΔG_t^c es la variación de energía Gibbs para uma reacción en la que se forma uma sustancia en su estado estándar a partir de sus elementos en su forma física de referencia y en el estado estándar. De la misma forma que se hizo para establecer las entalpías de formación en la Sección 7.8, esta definición conduce al valor *cem* para las energías Gibbs de formación de los elementos en sus formas de referencia a una presión de 1 bar. El resto de las energías Gibbs de formación están relacionadas con esta condición de cero y generalmente se tabulan por mol de sustancia (véase el Apéndico D).

Algunas relaciones que implicam variaciones de energía Gibbs son semejantes a las que se presentaron para la entalpía en la Sección 7.7; (1) ΔG cambia de signo cuando se invierte el proceso; y (2) ΔG para un preceso global o neto pasede obtenerse sumando los valores de ΔG de las etapas individuales. Las dos expresiones siguientes son útites para enleular el valor de ΔG^* , dependiendo de los datos disponibles. La primera expresión puede utilizarse a cualquier temperatura para la que se conozcan los valores de ΔH^n y ΔS^n . La segunda expresión pasede utilizarse únicamente a temperatura a las que se conozcan los valores de ΔG^n , y la única temperatura a la que se tabulan normalmente los dans es 298, 15 K. La primera expresión se aplica en el Ejemplo 20.5 y en el Ejemplo práctico 20.5A y la segunda expresión en el Ejemplo práctico 20.5B.

$$\Delta G^o = \Delta H^o - T \Delta S^c$$

$$\Delta G^o = \left[\sum \nu_c \Delta G[(\text{productors}) - \sum \nu_c \Delta G](\text{reactives})\right]$$

EJEMPLO 20.5

Cálculo de ΔG° pera una reacción. Determine ΔG° a 298,15 K para la reacción

$$2 \text{ NO(g)} + O_2(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_2(g)$$
 (a 298.15 K) $\Delta H^a = -114.1 \text{ kJ}$
 $\Delta S^a = -146.5 \text{ J K}^{-1}$

Solution

Como renemas valores de ΔH^o y ΔS^o , el método más directo para calcular ΔG^o es utilizer la expresión $\Delta G^o = \Delta H^o = T \Delta S^o$. Para hacerlo así, debemos convertir todos los datos a una unidad de energía comán, por ejemplo, kJ.

$$\Delta G^{\circ} = -114,1 \text{ kJ} - (298,15 \text{ K} \times -0.1465 \text{ kJ K}^{-1})$$

= -114,1 kJ + 43,68 kJ
= -70.4 kJ

Ejemplo práctico A: Determine ΔG^n a 258, 15 K para la reacción 4 l'e(x) + 3 $O_2(g)$ \longrightarrow 2 Fe₂ $O_3(s)$, $\Delta H^n = -1648$ kJ y $\Delta S^n = -549$, 3 J K⁻¹.

Ejemplo práctico B: Determine ΔG^{o} para la reacción del Ejemplo 20.5 utilizando los datos del Apéndico D. Compare los dos resultados.

RECUERDE >

que la presión de 1 bar es casiigual a 1 aun. La diferencia de estas dos presiones en los valores de las propietades generalmente es tan pequeña, que podemos utilizar las dos unidades de presión casiindistinamente.

20.6 Variación de energía Gibbs y equilibrio

Hetnos visto que $\Delta G < 0$ para un proceso espontáneo y que $\Delta G > 0$ para un proceso no espontáneo. Si $\Delta G \sim 0$, los procesos directo e laverso muestran la misma tendencia a producirse, y el sistema se encuentra en equilibrio. En este punto, un cambio incluso infinitesimal de algona de las variables del sistema (cumo la temperatura y la presión) hará que se produce un cambio nero. Pero si se deja un sistema en equilibrio sin ser alterado, no se produce ningún cambio neto con el tiempo.

Varios a considerar el proceso hipotético nalicado en la Figura 20.9. Si empezamos por el lado transiendo de la figura, vermos que ΔH es superior a T ΔS . ΔG es positivo, y el proceso es no copontáneo. La magnitud de ΔG disminuye al aumentar la temperatura. En el lado derecho de la Figura, T ΔS es mayor que ΔH . ΔG es negativo y el proceso es espontáneo. A la temperatura a la que se cortan las dos líneas, $\Delta G = 0$, y el sistema se encuestra en equilibrio.

En la vaporización del agua, con el líquido y vapor en sus estados estindar (lo que sagnifica que $\Delta G = \Delta G^*$), la intersección de las dos líneos en la Figura 20.9 ocurre a $T = 373.15 \text{ K} (100.00 \, ^{\circ}\text{C})$. Es decir, para la vaporización del agua a 1 atm,

$$\Theta_sO(0,1 \text{ atm}) \iff \Theta_sO(g,1 \text{ atm}) \qquad \Delta G^\circ = 0 \text{ a 373,15 K}$$

A 25 °C, la línea de ΔH^* se cacacentra por encima de la finea T ΔS , en la Figura 20.9 Esto significa que $\Delta G^*>0$.

$$H_2O(1, 1 \text{ atm}) \longrightarrow H_2O(g, 1 \text{ atm})$$
 $\Delta G^* = \pm 8.590 \text{ kJ a 298.15 K}$

El valor positivo de $\Delta G'$ no significa que no se produzca la evaporación del agua. Sabem(s por la experiencia común que el agua se evapora espontáneamente a temperatura ambiente. Lo que significa el valor pasitivo es que el agua líquida no producir espontáneamente $H_1O(g)$ a 1 ana de presión a 25 °C. En su lugar, encontramos que se produce $H_1O(g)$ con una presión de vapor menor de 1 atm. La presión del vapor de equilibrio del agua a 25 °C es 23,76 mmHg = 0,03126 atm, es decir,

$$H_0O(1, 0.03126 \text{ arm}) \implies H_0O(g, 0.03126 \text{ arm}) = \Delta G \approx 0$$

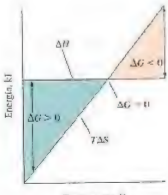
La Figura 20,10 ofrece un resumen esquemático de estas ideas en relación a la transición entre el agua líquida y gaseasa a 25 °C.

Aqui homes utilizado I alm porn la presión del estado estándos. En el Problema de seminario 98 se evalúa este terra utilizando I bar como presión estándor.

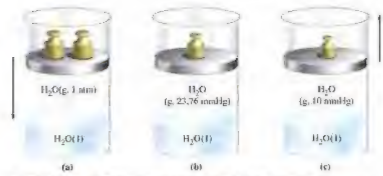
El aquitibue liquido rapar representado signi está fuera del contacto de la atmósfera. En contacto con la atmósfera, la presión sobre el líquido será la presión barométrica, mientras que la del vapor permanecería penetricamente sia cambiar a 0.03426 atm.

▲ FJGURA 20.9 Variación de la energía Gibbs en función de la temperatura

El valor de ΔG viene dado per la distancia corre las dos líneas; es decir, $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$. En esta flustración, tanto ΔH como ΔS sen valores pósitivos a cualquier temperatura. Si ΔH es mayor que $T\Delta S$, $\Delta G > 0$ y la reacción como expanitanea. Si ΔH es mesor que $T\Delta S$, $\Delta G < 0$ y la reacción como expanitanea. El espitibrio, $\Delta G = 0$, se escanza a la temperatura a la que se contan las des recas. Aqui se hace la aproximación de suponer que ΔH y ΔS sons prácticamente independientes de la temperatura.



Temperatura, K



4. FIGURA 20.10 Equilibrio liquido-vapor y la dirección del cambio espontáneo (a) Para la vaporización del agua, a 298.15 K y 1 s/m. H₂Off. Estin) — H₂O(g. 1 s/m), $\Delta G'' = 8.59$ T KJ. La dirección del cambio espontáneo es la *conferención* del H₂O(g). (b) A 298.15 K y 32,76 mmHg. el líquido y vapor se encuentran es equilibrio y $\Delta G' = 0$. (c) A 298.15 K y 10 mmHg. la vaporización del H₂O(g) ecurre espontáneamente: H₂O(1.10 mmHg) — H₂O(g. 10 mmHg) y $\Delta G < 0$.

Relación entre AG° y AG en condiciones no estándar

Pensando en la situación que se acaba de describir para la evaporación del agun, no ticne utilidad describir el equilibrio en un proceso mediante el valur de su ΔG . Solo hay una temperatura a la que se encaetoran en equilibrio los reactivos en sus estados estandar con los productos en sus estados estandar; es decir, sólo a una temperatura $\Delta G^*=0$. Lo que querenos conseguir es describir el equilibrio en distintas condiciones, y para condiciones no estandar. Muchas reacciones, como los procesos que ocurren en condiciones fiscalógicas, tienes lugar en condiciones no estandar. Como puede decidir un broquimico en tales circunstancias, que procesos son espantianes? Para esto, necesitamos trabajar con ΔG y no con ΔG^* .

Para obtener una relación entre ΔG y ΔG° , consideraremos una reacción entre moléculas de gas ideal, suponiendo que sea el caso de la reacción entre nitrógeno e hidrógeno para obtener amoníaco.

$$2 N_7(g) + 3 H_7(g) \implies 2 NH_1(g)$$

Las expresiones para ΔG y ΔG^n son $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$ y $\Delta G^n = \Delta H^n - T \Delta S^n$, respectivamente. Primero considere la relación entre los terminos de entalpía ΔH y ΔH^n para un gas ideal. La entalpía de un gas ideal, como bemos visto, es únicamente función de la temperatura: es independiente de la presión. Por tanto, para cualquier proceso de mezela de gases ideales, tenemos $\Delta H^n = \Delta H^n$. Podemos escribir

$$\Delta G = \Delta H^c - T \Delta S$$
 (gas ideal)

Abora necesitamos obtener una relación entre ΔS y ΔS . Para hacer esto, vamos a considerar la expansión isotérmica de un gas ideal para el que q=-m y $\Delta U=0$. Si la expansión se produce de forma reversible (recuerde la Figura 20.4), el trabajo de expansión de un mol de gas ideal se expresa mediante una ecuación que se obtiene en el Problema de seminario 115 del Capítulo 7.

$$w = -RT \ln \frac{V_1}{V_1} \qquad \qquad \text{(seversible, isotromics)}$$

El calor de expansión reversible e isotérmico es

$$q_{\rm res} = -\omega = RT \ln \frac{V_1}{V_1}$$

A partir de la Ecuación (20.1) obtenemos la variación de entropía para la expansión isotérmica de un mol de gas ideal.

$$\Delta S = \frac{q_{\rm ex}}{T} = R \ln \frac{V_t}{V_t} \tag{20.9}$$

Se puede evaluar la entropía de un gas ideal para cualquier valor de la presión, utilizando la Ecuación (20.9). A partir de la ecuación de los gases ideales, sabemos que el volumen de un gas ideal es inversamente proporcional a la presión, de forma que podemos reordenar la Ecuación (20.9) como

$$\Delta S = S_t - S_t = R \ln \frac{V_t}{V_t} = R \ln \frac{P_t}{P_t} = -R \ln \frac{P_t}{P_t}$$

donde P_i y P_i son las presiones inicial y final, respectivamente. Si hacemos $P_i = 1$ har y tomamos P^* como P_i y S^* como S_0 obtenemos la signiente expresión para la entropfa a cualquier presión

$$S = S^{\alpha} - R \ln \frac{P}{P^{\alpha}} = S^{\alpha} - R \ln \frac{P}{1} = S^{\alpha} - R \ln P$$
 (20.10)



¿Está preguntándose...?

¿Hay algún método microscópico para obtener la Ecuación (20.9)?

Para hacer esto hay spe aplicar les ideas de Ludwig Roltzmann. Consistere un gas ideal con un volumen inicial V_1 y haga que el gas se expanda isotérmicamente hasta un volumen final V_1 . Aplicando la ecuación de Boltzmann encontramos que la variación de entrepía es:

$$\Delta S = S_t - S_i = k \ln W_t - k \ln W_t$$

$$\Delta S = k \ln \frac{W_t}{W_t}$$

donde k es la constante de Boltzmann, S_i y S_i son las entropías inicial y final, respectivamente y W_i y W_i son el número de microestados para los estados macroscópicos inicial y final del gas, respectivamente. Abrua hay que obtener un valor para la rezón W_i/W_i . Pura hacer esto, suponga que hay solo una molécula de gas en un recipiente. El número de microestados disponibles para esta única molécula será proporcional al número de posiciones donde la molécula pade estar y por tanto, al volumen del recipiente. Esto también es cierto para cada una de las moléculas de un sistema de M_i partículas, un número de Avogadro de partículas. El número de microestados disponibles en el sistema completo es

$$W_{\rm particula~1} \times W_{\rm particula~2} \times W_{\rm particula~3} \times \dots$$

Como el mimero de microestados para cuda partícula es proporcional al volumen V del recipiente, el mimero de microestados para N_A (el número de Avagados), moléculas de gas ideal es:

$$W \propto V^{N_o}$$

Por tante, la razón de microestados para la expansión isotérmica es:

$$\frac{W_1}{W_i} = \left(\frac{V_1}{V_i}\right)^{N_{a_i}}$$

Ahora podemos calcular AS de la siguiente forma:

$$\Delta S = k \ln \frac{W_i}{W_i} = k \ln \left(\frac{V_i}{V_i} \right)^{N_k} = N_k k \ln \frac{V_i}{V_i} = R \ln \frac{V_i}{V_i}$$

donde R es la constante de los gases ideales. Esta ecuación, que proporciona la variación de entrepía para la expansión de un mul de gas, es simplemente la Equación (20.9).

Aboro, vemos a volver a la reacción de la sínesis del amoníaco y a calcular la variación de entropia de la reacción. Empezamos aplicando la Ecuación (20.10) a cada uno de los tres pases.

$$S_{
m NH_b} = S_{
m NH_b}^a - R \ln R_{
m NH_b}$$
 $S_{
m Nh} = S_{
m Nh}^a - R \ln R_{
m Nh}$ $S_{
m Nh} = S_{
m Nh}^a - R \ln R_{
m Nh}$

Después, sustituimos los valures anteriores en la ecuación $\Delta S=2S_{\rm SD_c}=S_{\rm Sp}=3S_{\rm H}$ para obtener:

$$\Delta S = 2S_{\mathrm{NH}_{a}}^{a} - 2R \ln P_{\mathrm{NH}_{b}} - S_{\mathrm{N}_{b}}^{a} + R \ln P_{\mathrm{N}_{b}} - 3S_{\mathrm{N}_{b}}^{a} + 3R \ln P_{\mathrm{N}_{b}}$$

Reordenamos los términos para obtener.

$$\Delta S = 2S_{\rm NE}^{\rm o} - S_{\rm Ne}^{\rm o} - 3S_{\rm Ne}^{\rm o} - 2R \ln P_{\rm NH_1} + R \ln P_{\rm N_2} + 3R \ln P_{\rm N_2}$$

y, como el primero de los tres términos del lado derecho de la eccación anterior representa ΔS^a , tenemos:

$$\begin{split} \Delta S &= \Delta S^{\circ} + 2R \ln P_{\text{NI}_{1}} + R \ln P_{\text{N}_{2}} + 3R \ln P_{\text{II}_{2}} \\ \Delta S &= \Delta S^{\circ} + R \ln P_{\text{NI}_{1}}^{2} + R \ln P_{\text{N}_{2}} + R \ln P_{\text{II}_{2}}^{3} \\ \Delta S &= \Delta S^{\circ} + R \ln \frac{P_{\text{N}_{2}}^{2} P_{\text{NI}_{1}}^{2}}{P_{\text{corr}}^{2}} \end{split}$$

Finalmente, podemos escribir la ecusción para ΔG satituyendo la expresión de ΔS en la ecusción:

$$\Delta G = \Delta H^a - T \Delta S \qquad (gas ideal)$$

Esto conduce a:

$$\Delta G = \Delta H^{\rm in} - T \Delta S^{\rm o} - RT \ln \frac{P_{\rm N_2} P^{\rm o}_{\rm NR_1}}{P^{\rm i}_{\rm NR_1}}$$

$$\Delta G = \underbrace{\Delta H^{\rm o} - T \Delta S^{\rm o}}_{\rm exp} + RT \ln \frac{P^{\rm i}_{\rm NR_2}}{P_{\rm N_2} P^{\rm i}_{\rm R_2}}$$

$$\Delta G = \Delta G^{\rm o} + RT \ln \frac{P^{\rm i}_{\rm NR_2}}{P_{\rm in} P^{\rm i}_{\rm R_2}}$$

Para simplificar, llamantos cociente de reacción Q (recuerde la Sección 16.5) al ecciente del término logaritmico:

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln Q \tag{20.11}$$

La Ecuación (20.11) es la relación entre ΔG y $\Delta G'$ que hemos estado huseando en esta sección y venos que el término clave en esta ecuación es el cociente de reacción formulado para las condiciones reales, no estándar. Podemos utilizar la Ecuación (20.11) para decidir la espontancidad de una reacción hajo diferentes condiciones de composición, enesiderando que la temperatura y presión a las que observamos la reacción son constantes. Volvenos altora a describir cómo la variación de energía Gibbs estándar está relacionada con la constante de equilibrio.

Relación entre AG* y la constate de equilibrio Keq

Al aplicar la Beuación (20.11) nos encontramos una situación interesante para una reacción en equilibrio. Hemos visto que en el equilibrio $\Delta G=0$, y en el Capítulo 16 vimos que si un sistema se encuentra en equilibrio, $Q=K_{\rm c}$ o $Q=K_{\rm B}$, o, en general, $Q=K_{\rm eq}$. De forma que podemus escribir que, en el equilibrio,

$$\Delta G = \Delta G^n + RT \ln K_m = 0$$

lo que significa:

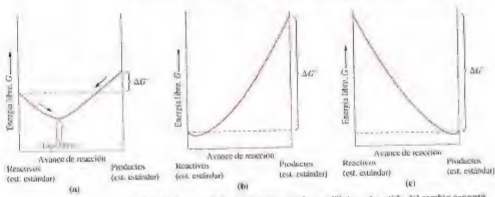
$$\Delta G^{\prime} = -RT \ln K_{ci} \qquad (20.12)$$

Si se conoce ΔG^* a una temperatura dada, podernos calcular ta consamte de equilibrio K, con la Eccación (20.12). Este significa que los datos termediminions tabelados en el Apéralic e Dipueden servir como fuente directa de innumerables valores de constantes de equilibrio a 298.15 K.

Es necesario decir algu sobre las unidades que deben utilizarse en la Ectación (20.12). Como soba pueden tomarse logaritmos de números adimensionales, $K_{\rm eq}$ ou tiene anidades, ni tampaca la $K_{\rm eq}$. El halo derecho de la Ecuación (20.12) tiene las unidades de "RI" la mai $^{+}$ K $^{-}$ L $^{-}$ Mol $^{+}$ En el lado requiendo de la ecuación, ΔG debe tener las mismas unidades: I mol $^{+}$ La parte de las unidades "mol $^{+}$ " significa "por mol de reacción". Un mol de reacción es simplemente la reacción basada en los coeficientes este quametricos elegados para la ecuación ajustada. Cuando un vator de ΔG accumpana a una ecuación química, con frecuencia se elimina la garte "mol $^{+}$ " de sas unidades, pero lay algunos casos en los que necesitamos indicarlo, como en fa cancelación de anidades en la Ecuación (20.12).

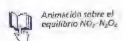
Criterio de espontaneidad: conclusión

Los gráficos de la Figura 20.11 representan el final de nuestra húsqueda del cistorio de espontamendad. Desafurturadamente, la construcción detallada de estos gráficos subrepasa el alcance del texto. Sin embargo, podem as racionalizar su forma general basándo.



A FIGURA 20.11 Variación de energia Gibbs, equilibrio y el sentido del cambio espontaneo

Se representa la énergia Gibles frente al avence de la macción para una reacción hipotetica. ΔG es la deferencia entre las energias Gibles molanes estindar de formación de productos y nexitivas. El panto de equilibrio se encuentra en algún hiptir entre las reactivas paras y las productos paras. (a) ΔG es pequeño, de esanera que la mescia en equilibrio se encuentra aproximandamente en el certas entre las des extremas correspon dientes a productos paras y reactivos paras en ses estañas estándas. El efecto de las conductoses nos estándas parade declacias e a partir de la permiente de la curria. Las mescias em $G = K_n$ están de obrecias del gunto de equilibrio y experimentan el currian esponsarencen la derección de energía Gibles más baja, pudiendo Regar al equilibrio. De forma semilar, las mesclas con $G = K_n$, se encuentran a la izquiende del punto de equilibrio y espontáneamente dan más postantes antes de alexazar el equilibrio. (b) ΔG es garade y pusitivo, de livras que el punto de equilibrio se encuentra próximo al extremo de los enactivos puntos en sus estados estándar. En consecuencia, hay posa resocióa unas de alexazar-e el equilibrio tel ΔG es garade y regiona, de forma que el gunto de equilibrio se encuentra próximo al extremo de fos grande y regiona, de forma que el gunto de equilibrio se encuentra próximo al extremo de fos productos puntos en sus estados estándar, la reacción se producte prácticamente por completo.



nos en dos ideas: (1) testas las teraguiones químicas consisten en una reacción durecta y otor inversa, aurajoe una de ellas terga lugar en muy pequeña estensión. (2) El sentido de un cambio espontanes, bacia la derecha o bacia la izquierda, es equel en el que disminuye la energia Gibbs ($\Delta G < 0$). Como consecuencia, la energia Gibbs alcanza en minuno en algón punto entre los lados depecho e izquierdo del gráfico. Este mínimo es el punto de equilibrio de la reacción.

Abora considere la distancia vertical entre los dos puntos finales del gráfico, esta destancia representa ΔG^a de la reacción. Si ΔG^a de la reacción es pequeño, yo sea positivo o negativo, como en el caso de la Figura 20.11a, en la situación de equilibrio, se encontrarán contidades apreciables de reactivos y productos. Si ΔG^a es una contidad grande y positivo, como en la Figura 20.11b, el punto de equilibrio se encuentra muy a la izrquierda; es decir, amy cerca del lado de los reactivos. Podemos decir que la reacción apenas tiene lugar. Si ΔG^a es una cantidad grande y negutivo, como en la Figura 20.11c, el punto del equilibrio se encuentra muy a la derecha, es decir, muy cerca del lado de los productos. Pedemas decir que la reacción se produce prácticamente por completo. En la Tabla 20.2 se resumen las conclusiones de esta discusión, se muestran las magnitudes aproximadas correspondientes a los términos pequeño y grande y se relacionan los valores de ΔG^a con los valores de K_{eq}

Δ6"	K_{eq}	Significado
- 200 kB/mel	9.1×10^{-39}	Notia
± (0i)	30 × 10 18	TESUCHAL
≥ 5D	4.7×10^{-6}	
F-943	1.8 × 10 ° 2	
4 1,0	6.7×10^{-1}	Els medesansu
- Ū	1,0	et cálcado del espublibrio
-1,0	1,5	
- 10	5.6×10^4	
~ 50)	5.8×10^8	La spanish
EOD)	3.3×10^{17}	se posdiate
200	$I_1 I \propto G ^{36}$	per complem

ΔG' y ΔG: predicción de la dirección de un cambio químico

Hérnos considerado ambas magnitudes, ΔG_{-} y ΔG en refacción con la espontancidad de las reacciones químicas y es un boen momento para resumir algunas ideas sobre ellas.

 $\Delta G \leq 0$ significa que una resectión o proceso es espontáneo en el sentido directo (bacia la derecha) para las condiciones indicadas.

 $\Delta G^* < 0$ significa que la reacción directu es espontánea cuando los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar. Además, significa que $K_{\rm eq} \ge 1$, evalupiera que sean las concentraciones o presiones iniciales de reactivos y productos

 $\Delta G = 0$ significa que la reacción está en equilibrio en las condiciones indicadas.

 $\Delta G^c=0$ significa que la reacción está en equilibrio cuando los reactivos y productos están en sus estados estándar. Además significa que $K_{cu}=1$, y esto puede ocurrir sólo a una temperatora determinada.

 $\Delta G>0$ significa que la reacción o proceso es no espantáneo en el sentido directo en las condiciones indicadas.

 $\Delta G^{\circ}>0$ significa que la resceión directa no es espontánea cuando los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar. Además significa que $K_{\rm eq}<1$, cualquiera que sean las concentraciones o presiones iniciales de los reactivos y productos.

 $\Delta G=\Delta G^\circ$ sólo cuando todos los reactivos y productos se encuentian en sas estudos estándar. En cualquier otro caso, $\Delta G=\Delta G^\circ+RT\ln Q$.

La constante de equilibrio termodinámica: actividades

La ecuación $\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln Q$, se obtavo utilizando la relación proporcionada por la Fenación (20.10).

$$S = S^{\nu} - R \ln \frac{P}{P^{\nu}} = S^{\nu} - R \ln \frac{P}{1}$$

donde para un gas, definimos el estado estándar de 1 bar, la referencia para valores de entropía. La tazón P / P° es adimensional como requiere el término logaritmico. Estamos considerando una reacción en fase gas pero también debemos discutir las reacciones en disclución, de manera que necesitamos un método más general. Para ello necesitamos el concento de actividad. Escribimos:

$$S = S^{\circ} = R \ln \sigma$$

dende a es la actividad, definida como

En una reacción en fase gaseosa, la concentración efectiva de la presión se expresa en bares y el estado de referencia es 1 bar. De esta forma, la actividad es una magnitud adimensional.

Al ampliar este método a las disoluciones, definimos el estado de referencia como una disolución I M, de forma que la actividad de una sustancia es el valor numérico de su molaridad. Así, la actividad de los protones en una disolución 0,1 M de HCl en agua es:

$$a_{\rm H} = \frac{0.1 \text{ M}}{1 \text{ M}} = 0.1$$

Otra situación frequente es la de un equilibrio heterogéneo, como:

$$CaCO_3(s) \Longrightarrow CeC(s) + CO_2(g)$$

¿Cómo manejanas las sustancias sútidas? En este caso elegimos los sólidos paros como estados de referencia, pero las concentraciones efectivas del CaCO₃(s) y CaO(s) en el sistema son también las de los sólidos paros. Como consecuencia, la actividad de un sólido es la unidad. Esta conclusión está de acuerdo con la observación en la Figura 16.3 de que la adición de CaO(s) o CaCO₃(s) a una mezcla en equilibrio de CaCO₃(s), CO₂(g) y CaO(s) no tiene efecto sobre la presión del CO₂(g). Las actividades del CaO(s) y CaCO₃(s) son constantes e iguales a la unidad.

En resumen, podemos establecer las siguientes referencias:

- Para sálulos y liquidos puros: la actividad, a = 1. El estado de referencia es el sólido o liquido puro.
- Para gases: suponiendo un comportamiento ideal, la actividad se sustituye por el valor numérico de la presión del gas en bares. El estado de referencia es el gas a 1 bar y a la temperatura de interés. Así, la actividad de un gas a la presión de 0,50 bar

► the la Sección 14.9 se introdujeron las outividades conso "concentraciones electivas", definidas pura conseguir que concuerden las propiedades físicas y lus composiciones de las disolaciones.

RECUERDE ►

que la cuación de los gases ideales PV = nRT puede escribine cono (n/V) = [concentración] = (P/RT) de forma que la presión es una concentración efectiva.

RECUERDE >

que la definición precisa de pld

$$pH = -\log \alpha_{tF}$$
$$= -\log \left(\frac{(H^*)M}{tM}\right)$$
$$= -\log(H^*)$$

Utilizando esta detinición de actividad, eliminarros las unidades y puede milizarse el término log de manera correcta.

¿Está preguntándose...?

¿Como tratar las actividades en condiciones no ideales?

Para condiciones no ideales consideramos todas las desvisciones de la idealidad en un desennizado factor de corrección denominado creficiente de actividad. y. Así, para sistemas crates no ideales, escribianos

Para on gas:

 $m_G = \gamma P_G$

Para un soluto:

 $a_{\mathbf{X}} = \gamma |X|$

Para um söbida o biquida garo:

11, " 115 "

En tratamientos más avanzados de este tema, se puede ver que γ está relacionado con la compración del sistema. Para disolaciones diluidas o gases con comportamiento casi ideal, supondremas que $\gamma=1$. Sin embargo, recuerde que tratos los resultados que obtengamos están limitados por este supuesto.

es a=(0.50 bar)/(1 bar)=0.50, Recuerde también que 1 bar de presión es casidémico a f arm.

 Para solutos en disolución acasos: suponiendo comportamiento ideal (por ejemplo, sin interacciones iónicas), la actividad se sustituye por el vador numérico de la mularidad. El estado de referencia es una disolución 1 M. Así, la actividad del soluto en usa disolución 0,25 M es á = (0,25 M)/(1 M) = 0,25.

Cuando escribimos una expresión de equilibrio en términos de actividades, el valor de $K_{\rm eq}$ se denomina constante de equilibrio termodinámica. La constante de equilibrio termodinámica es adimensional y, por tanto, apropiada para ser utilizada en la Ecuación (20.12).

Las constantes de equilibrio termodinámicos, K_{eq} a veces son idénticas a los valores K_e y K_p como en los apartados (a) y (b) del Ejemplo 20,6. En etros casos, como en el apartado (c) de este mismo ejemplo. Do sucede lo mismo. En la resolución del Ejemplo 20,6. La única razón para escribir las constantes de equilibrim termodinámicos econseguir el valor adecuado para utilizar la Ecuación (20.12). Observe que también debentos escribir el cocrente de reacción Q de la misma forma que k_{eq} cuando attilizamos la Ecuación (20.11), como demostraremos en el Ejemplo 20.7.

EJEMPLO 20.6

Expresiones para la constante de equilibrio termodinântea. Escriba las expresiones de la constante de equilibrio termodinântica para las siguientes resectiones reversibles, haciendo las suvrituciones adecuadas de las actividades. Después, iguale $K_{\rm el}$ a $K_{\rm el}$ o $K_{\rm p}$ vanado sea posible.

(a) La reacción del gas de agua

$$C(s) + H_1O(g) \Leftrightarrow CO(g) + H_2(g)$$

(b) La formación de una dismigrión acunsa saturada de reduro de plonta, un soluto muy peco soluble.

$$Pid_{2}(s) \implies Pir^{2}(aq) + 2 I(aq)$$

(e) La oxidación del ion sulforo por oxigeno gas, utilizada en la eliminación de sulforos de las aguas residuales, como las fábricas de papel y polpa de madero.

$$O_3(g) + 2 S^2 (aq) + 2 H_3O(1) \implies 4 OH (aq) + 2 S(s)$$



Una planta de papel en Buordoré, Maine.

Solution

Una vez que hemos becho la sostitución de las actividades, en todos los casos, si todos los términos son malaridades, la constante de equitibrio termodinámica coincide con K_c si todos los términos son presiones parciales, $K_{cq} = K_p$. Sin embargo, si en la expresión aparecen molaridades y presiones parciales, la expresión de la constante de equitibrio sólo puede designorse cono K_{cp} .

 (a) La áctividad del curbono sólido es 1. Las actividades de los gasex se sustituyen por las presiones parciales

$$K_{\rm eq} = \frac{a_{\rm CO(g)} a_{\rm H_2(g)}}{a_{\rm CO(g)} a_{\rm H_2(g)}} = \frac{(P_{\rm CO})(P_{\rm H_2})}{(P_{\rm H_2O})} = \frac{(P_{\rm CO})(P_{\rm H_2})}{(P_{\rm H_2O})} = K_{\rm p}$$

(ii) La actividad del ieduro de plomo(II) sólido es T. Las actividades de los lones en disolución acrosa se sustituyen por las molaridades.

$$K_{\rm eq} = \frac{a_{\rm Pe^{1+}losq}\sigma_{\rm T_1 losq}^{2_{\rm T_1 losq}}}{a_{\rm H_2 H_2 los}} = \|{\rm Pb}^{2+}\|\|^{-}\|^{2} = K_{\rm q} = K_{\rm pp}$$

(c) La actividad del azufre sólido y del agua líquida es t. Las actividades de los iones OΠ (sq) y S² (sq) se sustituyen por las molaridades. La actividad del O₂(g) se sustituye por su presión parcial. Así, el valor resultante K_{sq} no es ci K_c of K_p.

$$K_{eq} = \frac{a_{\text{OM log}}^2 e^2_{\text{NNO}}}{a_{\text{Om e}} a_{\text{NNO}}^2 e^2_{\text{NNO}}} = \frac{|O(\Gamma)^2 \cdot (1)^2}{P_{O_2} \cdot (S^2)^2 \cdot (1)^2} = \frac{|O(\Gamma)^2}{P_{O_1} \cdot (S^2)^2}$$

Ejemplo práctico A: Escriba la expresión de la constante de equifibrio termodinámica para las signientes reacciones. Dende sea adecuado, relacione estas constantes con K_c o K_p

(a)
$$Si(s) + 2 Cb(g) \Longrightarrow SiCl_d(g)$$
;

(b)
$$Cl_2(g) + H_2O(l) \rightleftharpoons HOCl(aq) + H^*(aq) + Cl^*(aq)$$
.

Ejemplo práctico B: Escriba la expresión de la constante de equilibrio terrordistimica paro la resoción del sulfuro de plomo(H) sólido con ácido nitrico en disolución acuosa para obtener aguire sólido, una disolución de nitrato de plomo(H), y monóxido de nitrógeno gas. Bose la expresión en la ecuación iónica nela ajustada para esta reacción.

EJEMPLO 20.7

Predicción de la espenancidad en condiciones no enúndar. Para la descomposición del 2-propared para formas propaneno, acetona e hidrógeno.

$$(CH_3)_3CHOH(g) \rightleftharpoons (CH_3)_3CO(g) + H_2(g)$$

la constante de equifibrio es 0,444 o 452 K. ¿Es espontánea esta reacción en condiciones estadur? ¿Será espontánea la reacción cuasdo las presiones partiales del 2-propanol, prepantana e hidrógeno sesa 1,0; 0,1 y 0,1 bar, respectivamento?

Solución

En cada cuso, primero debemos obtener el valor de ΔG^n , que podemos obtener a partir de la Ecuación (20.12).

$$\Delta G^{\circ} = -R\Gamma \ln K_{eq} = -8.3145 \, \text{J me} \Gamma^{3} \, \text{K}^{-1} \times 452 \, \text{K} \times \ln(0.444) = 3.05 \times 10^{3} \, \text{J me} \Gamma^{3}$$

Este resultado nos permite establecer categónicamente que la reacción no transcurrier de forma espontánen si todos los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar, es decir, si las presiones parciales de reactivos y productos son iguales a 1 bar.

Pera determinar si la reacción es espontánea en las conficiones no estándar, debenas calcular ΔG . Primero escribirnos Q en función de las actividades y después sustituimos las actividades de los gases por las presiones parciales.

$$Q = \frac{a_{\text{CH},\lambda\text{CD}}a_{\text{H}_1}}{a_{\text{CH},\lambda\text{CDHM}}} = \frac{P_{\text{CH},\lambda\text{CD}}P_{\text{H}_2}}{P_{\text{CH},\lambda\text{CDHM}}}$$

Después milicamos esta expresión en la Eduación (20.11).

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln \frac{P_{(CH),0;CDP_{1}|_{1}}}{P_{(CH),0;CD(0)}}$$

$$= 3.05 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1} + \left(8.3145 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 452 \text{ K} \times \ln \frac{0.1 \times 0.1}{1}\right)$$

$$= -1.43 \times 10^{4} \text{ L mol}^{-1}$$

El valor de AG es negativo, de forma que podemos concluir que esta reacción se produce de forma espontánca. Sin embargo, recuende que la termodoxámica no dice cado sobre la velocidad de reacción, sólo que la reacción tendrá lugar con una yelocidad no determinada.

Ejemplo práctico A: Utilice los datos del Apéndice D para decidir si la siguiente reactión es espontánea en condiciones estándar a 298,15 K.

$$N_2O_2(g) \longrightarrow 2 NO_2(g)$$

Ejemplo práctico 8: Si una mezela gasecsa de N₂O₂ y NO₂, ambos a la presión de 0,5 hac, se introduce en un recipiente prevlamente evacuado, ¿cuál de los dos gases se conventirá espontáneamente en el otro a 298.15 K?

Dispenemos ahera de todos los instrumentos para llevar a cabo uno de los cálculos más prácticos de la termodinámica química, la determinación de la constante de equilibrio para una reacción a partir de datos tatudados. En el Ejemplo 20.8, donde se demuestra esta aplicación, utilizantos las propiedades termodinámicas de los iones en disolución acuosa, así como de los compuestos. Otro detalle importante que conviene tener en cuenta sobre las propiedades termodinámicas de los iones, es que los datos termodinámicos son relativos al $H^+(aq)$, a los que, por convenio, se los asigna el valor nem para ΔH_{i}^* , ΔG_{i}^* , γ S^* . Esto significa que las entropías tabuladas para los iones no son entrepias absolutas como las de los compuestos. Los valores negativos de S^* indican simplemente una entropía menor que la del lon $H^+(aq)$.

EJEMPLO 20.8

Cálculo de la consume de equilibrio de una reacción a partir de la variación de energía Gibles enúndar. Determine la constante de equilibrio a 298,15 K para la disolución del hidróxido de mugnesio en una disolución ácida.

$$Mg(OH)_2(s) + 2H^4(aq) \implies Mg^{2*}(aq) + 2H_2O(l)$$

Solución

La clave para la resolución de este problema es encontrar un valor de ΔG° y después utilizar la expresión $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{op}$ Podemos obtenes ΔG° a partir de las energías Gibbs estándas de formación incluídas en el Apéndice D. Observe que no se incluye el término $\Delta G^{\circ}_{1}(\mathbf{H}^{*}(\mathbf{aq}))$ porque su valor es cero.

$$\Delta G^{\circ} = 2\Delta G_{1}^{\circ}[H_{2}O(b)] + \Delta G_{1}^{\circ}[Mg^{2}(mq)] + \Delta G_{1}^{\circ}[Mg(OH)_{2}(s)]$$

= $2(-237,1 \text{ kJ mol}^{-1}) + (-454,8 \text{ kJ mol}^{-1}) - (-833,5 \text{ kJ mol}^{-1})$
= $-95.5 \text{ kJ mol}^{-1}$

Despejando in K_{eq} y K_{eq} .

$$\Delta G^{\circ} = -kT \ln K_{eq} = -95.5 \text{ kJ mol}^{-1} = -95.5 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1}$$

$$\ln K_{eq} = \frac{-\Delta G^{\circ}}{RT} = \frac{-(-95.5 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1})}{8.3145 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298.15 \text{ K}} = 38.5$$

$$K_{-} = e^{31.5} = 5 \times 10^{11}$$

El valor de K_{eq} obtenido agai es la constante de equilibrio terraccimárnica. De ucuerdo con los comenios establecidos, la actividad del $Mg(OH)_2(s)$ y del $H_2O(1)$ es 1, y las actividades de los lones puedan sustituirse por las molaridades.

$$K_{\rm tot} = \frac{\alpha_{\rm Mg} r_{\rm stan} \alpha_{\rm H_2O(3)}^2}{\alpha_{\rm Mg (100)} \alpha_{\rm H_2O(3)}^2} = \frac{\{Hg^{14}\}}{[H^4]^2} = K_c = 5 \times 10^{16}$$

Ejemplo práctico A: Determine la constante de equilibrio a 298,15 K para la reacción $Agl(s) = -b Ag'(aq) + \Gamma(aq)$, Compare su respuesta con el valor de K_u del Agl(en el Apéndée D.

Ejemplo práctico B: A 298,15 K, ¿es de esperar que el diáxido de manganeso renaciate de modo apreciable con HCl(ag) 1 M para obtener el ion manganeso(1f) en disolución y elempassos?

Cuando ma cuestión requiere la utilización de propiedades termodinámicas, es conveniente pensar cualitativamente sobre el problema antes de abordar los cálculos. La disolución del Mg(OH)₂(s) en la disolución ácida considerada en el Ejemplo 20.8 es una reacción ácida-base. Es un ejemplo que utilizamos en el Capítulo 19 para ibistrar el efecto del pH sobre la solubilidad. También se mancionó en el Capítulo 5 como fundamento de la utilización de la "loche de magnesia" como antiácido. Ciertamente, debemos esperar que la resoción sea espontánea. Esto significa que el valur de K_{eq} debe ser grande, que es lo que encontramos en este caso. Si al realizar el cálculo hubiéramos cometido un error en el signo (un error común cuasido se utiliza la expresión $\Delta G^{\alpha} = -RT \ln K_{eq}$), habriames obtenido $K_{eq} = 2 \times 10^{-17}$. Pero hubiéramos visto inmediatamente que la respuesta era incorrecta. Este valor inálica una reacción en la que la concentración de productos es extremadamente taja en el equilibrio.

Los datos que se encuentran en el Apéndice D son para 25 °C, y los valores de ΔG^* y $K_{\rm eq}$ obtenidos con estos datos son también a 25 °C. Sin embargo, muchas reacciones quinticas se llevan a cabo a temperatoras differentes de 25 °C, y en la Sección 20.7 aprenderemos a calcular los valores de las constantes de equilibrio a diferentes temperaturas.

20.7 Dependencia de ΔG° y K_{eq} con la temperatura

En el Capítulo 16 utilizamos el principio de Le Châtelier para hacer predicciones cualitativas del efecto de la temperatura sobre el equilibrio. Ahora podemos establecer una relación cuantitativa entre la constante de equilibrio y la temperatura. En el método ilustrado en el Ejemplo 20.9, suponemos que ΔH^* es prácticamente independiente de la temperatura. Aunque las entropías absolutas dependen de la temperatura, suponemos que la variación de entropía ΔS^* para una reacción también es independiente de la temperatura. Además, el término " $T \Delta S^*$ " cambia macho con la temperatura debido al factor temperatura. T. Como resultado, ΔG^* que es igual a $\Delta H^0 = T \Delta S^*$, también depende de la temperatura.

EJEMPLO 20.9

Determinación de la relación entre una constante de equilibrio y la temperatura utilizando las erreteianes de la variación de energía Gibbs. Para la formación de NOCI(g), ¿a qué temperatura el valor de la constante de equilibrio es $K_{\rm eq}=K_{\rm p}=1.00\times10^{9}$ Los datos para esta reacción a 25 °C son

$$2 \operatorname{NO}(g) + \operatorname{Cl}_2(g) \Longrightarrow 2 \operatorname{NOCl}(g)$$

 $\Delta G^\circ = -40.9 \text{ kJ mol}^{-1} \qquad \Delta H^\circ = -77.1 \text{ kJ mol}^{-1}$
 $\Delta S^\circ = -12.3 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$

Solución

Para determinar una temperatura desconocida a partir de una constante de equilibrio comunida, necesiturans una ecuación en la que aparezcan ambos términos. La ccuación requerida es $\Delta G^{\alpha} = -RT \ln K_{co}$. Sin embargo, para obtener una temperatura desconocida, necesitamos el

valor de ΔG° a esa temperatura. Conocenos el valor de ΔG° a 25 °C (-40.9 kJ/mol), pero también sabemes que este valor será diferente a otras temperaturas. Sin embargo, podemos suponer que los valores de $\Delta H'' \gamma \Delta S''$ no cambien mucho con la temperatura. Esto significa que podemos obtener un valor de $\Delta G''$ mediante la ecuación $\Delta G'' = \Delta H'' - T \Delta S''$, donde T es la temperatura desconcida y lus valores de $\Delta H'' \gamma \Delta S''$ son los correspondientes a 25 °C. Abroa teneros dos ecuaciónes que podemos igualas. Es decir,

$$\Delta G^{o} = \Delta H^{o} - T \Delta S^{o} = -RT \ln K_{co}$$

Poderoos agrupar los términos con T a la derecha

$$\Delta H^{\phi} = T \Delta S^{\phi} - RT \ln K_{\phi\phi} = T(\Delta S^{\phi} - R \ln K_{\phi\phi})$$

y obtener T.

$$T = \frac{\Delta R^{\circ}}{\Delta S^{\circ} - R \ln K_{\rm m}}$$

Ahora sustituimos los valores de ΔH^0 , ΔS^0 , R, y la K_{cor}

$$T = \frac{-77.1 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1}}{-121.3 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} - \{8.3 \{48 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times \ln(1.00 \times 10^{3})\}}$$
$$= \frac{-77.1 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times \ln(1.00 \times 10^{3})}{-123.3 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} - (8.3)45 \times 6.908) \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}}$$
$$= \frac{-77.1 \times 10^{3} \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}}{-128.7 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}} = 431 \text{ K}$$

Aunque hemes mostrado tres cifras significativas en la respuesta, probablemente deberíansos redendear el resultado final sólo a dos cifras significativas. La aproximación de la constancia de ΔH^{o} y ΔS^{o} con la temperatura hace que probablemente no se puedan dar más cifras.

Ejemplo práctico A: Para la formación de $NO_S(g)$ a partir de NO(g) y $O_S(g)$, ¿a qué temperatura será $K_p = 1.50 \times 10^37$ Para la resoción $2 NO(g) + O_S(g) \Longleftrightarrow 2 NO(g)$ at $25 \, ^{\circ}$ C. $\Delta H^a = -114.1$ kJ mol⁻¹ y $\Delta S^a = -146.5$ J mol⁻¹ K⁻¹.

Ejemplo práctico 8: Para la reacción 2 NO(g) + $Cl_2(g) \rightleftharpoons 2$ NOCl(g), jeuál es el valor de K_{co} a (a) 25 °C; (b) 75 °C? Utilice los datos del Ejemplo 20.9.

|Sugarencia: la solución de la parte (a) puede obtenerse de modo algo más sensillo que la de (b).]

Una alternativa al método indicado en el Ejemplo 20,9 es relacionar directamente la constante de equilibrio y la temperatura, sin una referencia específica a la variación de energia Gibbs. Para hacer esto, empezamos con las dos mismas expresiones que en el Ejemplo 20,9.

$$RT \ln K_{\rm eq} - \Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$$

y dividimos por -RT.

$$\ln R_{\rm eq} = \frac{-\Delta H^{\circ}}{RT} + \frac{\Delta S^{\circ}}{R}$$
 (20.13)

Si supercenses que ΔH^a y ΔS^a son constantes, la Ecuación (20.13) es la de una línea recta con una pendiente de $-\Delta H^a/R$ y una ordenada en el origen de $\Delta S^a/R$. La Tabla 20.3 muestra constantes de equilibrio para la reacción de $SO_2(g)$ y $O_2(g)$ para formar $SO_2(g)$ en función de la inversa de la temperatura kelvin. Los datos de la K_p y 1/T de la Tabla 20.3 se representan en la Figura 20.12 y conducen a la línea recta esperada.

Ahora podemos seguir el procedimiento nillizado en el Apéndice A.4 para obtener la ecuación de Clausius-Clapeyron, Podemos escribir la Ecuación (20.13) dos veces, para dos temperaturas diferentes y con las correspondientes constantes de equilibrio. Ahora, si restantos una ecuación de otra, se obtiene el resultado que se muestra a continuación.

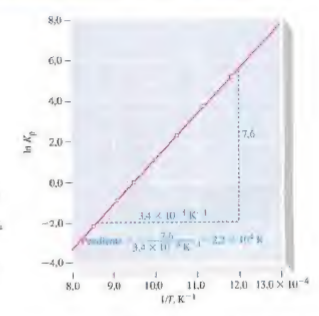
$$\ln \frac{K_2}{K_c} = \frac{\Delta H^c}{R} \left(\frac{1}{T_c} - \frac{1}{T_c} \right) \qquad (20.14)$$

RECUERDE

que la Ecuación de Clausius-Clapeyron, (13.2), es precisamente un caso especial de la Ecuación (20.14) en donde las constantes de equilibrio son presiones de vaper de equilibrio y $\Delta H^* = \Delta H_{\rm tag}$. \blacktriangleright

1 440	in linear	Sec. 19	STATE OF THE OWNER, OR WHEN	turas
AVE	mas	DOM: N	peve	thios

7, K	1 / T, K -1	K_{μ}	$\ln K_{\rm p}$	
800	12,5 × 10 4	9.1×10^{7}	6.81	
850	11.8×10^{-4}	$1.7 \times 10^{\circ}$	5.14	
500	11.1×10^{14}	4.2×10^{1}	3,74	
950	$10.5^{\circ} \times 10^{-4}$	1.0×10^{1}	2,30	
1000	10.0×10^{-4}	3.2×10^{6}	1,16	
1050	9.52 × 10 ⁻⁴	1.0×10^6	0.00	
1100	9.09×10^{-4}	3.9×10^{-1}	-0.94	
1170	8.55 × 107 4	1.2×10^{-1}	-2,12	



A FIGURA 20.12 Dependencia de la constante de equilibrio K_p con la temperatura para la rescción $2.5O_2(g) + O_2(g) \Longrightarrow 2.5O_2(g)$

Este gráfico parde milizanse para establecer la entalpía de reacción. \(\Delta II \) (\(\text{conv}\) la Fecución \(\Delta II \).

pendicute =
$$-\Delta H^*/R = 2.2 \times 10^3 \text{ K}$$

 $\Delta H^* = -8.3(453 \text{ mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 2.2 \times 10^3 \text{ K}$
= $-1.8 \times 10^5 \text{ J mol}^{-1}$
= $-1.8 \times 10^5 \text{ kJ mol}^{-1}$

donde T_2 y T_1 son dos températuras kelvin; K_2 y K_1 son las constantes de equilibrio a estas temperaturas; ΔH^2 es la entalpia de reacción expresada en I mol $^{-1}$ y R es la constante de los gases, expresada camo 8,3145 J mol $^{-1}$ K. $^{-1}$. Jacobus van't Hoff (1852-1911) obtavo la Ecuación (20.14), que se denomina ecuación de Van't Hoff.

EJEMPLO 20.10

Relación entre las constantes de equilibrio y la temperatura a través de la ecuación de Van't Hoff. Utilice los datos de la Tabla 20.3 y la Figura 20.12 para hacer una estimación de la temperatura a la que $K_p=1.0\times 10^r$ para la reacción

$$2 SO_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2 SO_3(g)$$

Solución

Seleccione una temperatora y una constante de equilibrio conocidas de la Tabla 20.3, y la variación de entalpía de la tracción, ΔH^c , de la Figura 20.12. Los dates que sustituimos en la Ecuación (20.14) sen $T_1=7$, $K_1=1.0\times 10^6$; $T_2=800$ K, $K_2=9.1\times 10^2$; y $\Delta H^c=-1.8\times 10^5$ J mol⁻¹.

$$\ln \frac{K_2}{K_1} = \frac{\Delta H^2}{H} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right)$$

$$\ln \frac{9.1 \times 10^2}{1.0 \times 10^6} = \frac{-1.8 \times 10^6}{8.3145} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{800} \right)$$

$$-7.00 = -2.2 \times 10^6 \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{800} \right)$$

$$\frac{-7.00}{-2.2 \times 10^6} + \frac{1}{800} = \frac{1}{T_1}$$

$$\frac{1}{T_1} = (3.2 \times 10^{-4}) + (1.25 \times 10^{-3}) = 1.57 \times 10^{-5}$$

$$T_1 = \frac{1}{1.57 \times 10^{-3}} = 6.37 \times 10^2 \text{ K}$$

Por simplicidad, en esse desarrollo se han omitido las unidades pero debería ser capaz de mostrar la cancelación adecuada de unidades.

Ejemplo práctico A: Estime la temperatura a la que $K_p = 5.8 \times 10^{-2}$ para la reacción del Ejemplo 20.10. Utilico los datos de la Tabla 20.3 y la Figura 20.12.

Ejemplo práctico B: ¿Cutil es el valor de K_p para la reacción 2 $SO_2(g) + O_2(g) + O_2(g) + SO_3(g)$ at 295 °C? Utilice los datos de la Tabla 20.3, la Figura 20.12 y la ecuación de Van't Hoff (20.14).

20.8 Reacciones acopladas

Hemos visto dos formas de obtener el producto deseado a partir de una receción no espontánea. (1) cambio de las condiciones de reacción a etras que lacen que el proceso sea espontáneo, generalmente, variando la temperatura, y (2) producir la reacción por electrólisis. Pero también hay una tercera forma: combinar un par de reacciones, una con ΔG positivo y otra con ΔG regativo, para obtener una reacción neta espontánea. Este par de reacciones se denominan reacciones acopladas. Vamos a considerar el ejemplo de la extracción de un metal a partir de su óxido.

Cuando el óxido de cobre(I) se calienta a 673 K, no se obtiene cobre metal. La descomposición del Cu_2O para formar productes en sus estados estándar (por ejemplo, $P_{Cij} = 1,00$ bar) es no espontánea a 673 K.

$$Cu_2O(s) \xrightarrow{\Delta} 2 Cu(s) + \frac{1}{2} O_2(g) \qquad \Delta G_{M3 K}^{\circ} = +125 \text{ kJ}$$
 (20.15)

Suponga que esta reacción de descomposición no espontánea está acoplada con la exidación purcial del carbono a monóxido de carbono, una reacción espontánea. La reacción neta (20.16), debido a su válor negativo de ΔG^* , es espontánea cuando los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar.

$$Cu_2O(s) \longrightarrow 2 Cu(s) + \frac{1}{2}\Theta_2(g) \qquad \Delta G_{\text{eff},K}^s = +125 \text{ kJ}$$

$$C(s) + \frac{1}{2}\Theta_2(g) \longrightarrow CO(g) \qquad \Delta G_{\text{eff},K}^s = -175 \text{ kJ}$$

$$Cu_2O(s) + C(s) \longrightarrow 2 Cu(s) + CO(g) \qquad \Delta G_{\text{eff},K}^s = -50 \text{ kJ} \qquad (20.16)$$

Reacciones acoptadas en sistemas biológicos



A Mitocondria y reticulo endoplasmático
Una imagen coloreada de mitocondrias (asul) y reticulo
endoplasmático rugoso (amarillo), obtenida por micrografía
electrónica de barrido en una célula pancreática. Las mitocondrias
sor las centrales de energia de la celula. Oxidan asolcares y grásas
produciendo energía por convenión de ADP en ATP. El reticulo
endoplasmático rugoso es una red de membranas plegadas y
cubiertas con ribosomás (puntos pequeños), donde se sintetizan
las proteínas.

Un importante ejemplo de reacción acuptada en les organismos vivos es el metabolismo de la glucosa (C, H₂O₆), que convierte difrosfate de adenosiana (ADP) en trifosfato de adenosiana (ATP) en las mitocondrias de las células (vénse la Figura 20.13). El ATP en utiliza en los ribosomos para producir proteínas. La reacción de fermación de ATP

$$ADP^{3} = HPQ^{3} + H^{2} \longrightarrow ATP^{4} + H_{2}O$$

$$AG^{0} = -9.2 \text{ kJ mul}$$

$$O \quad O$$

$$Adenosina = O - P - O - P - O$$

$$O \quad O$$

$$ADP^{3}$$

$$Adenosina = O - P - O - P - O$$

$$O \quad O$$

$$ADP^{3}$$

$$Adenosina = O - P - O - P - O$$

$$O \quad O$$

$$ADP^{4}$$

es especiairea en conduciones estándar a 37°C. Followes, ¿ por qué necesita la célula milizar glucosa para obtener ATP? La respuesta es que las células no se encuentran con [11°] = 1 M como requièrem las condiciones estándar, de hecho, el pH en una célula es approximadamente 7. El valor de ΔG estánda para la reacción a este pH, suponiendo que tudas las especíes se encuentran en concentraciones 1.0 M (lejus de la realidad), es

$$\Delta G = \Delta G^* + RT \ln \left(\frac{a_{RD} a_{BD}}{a_{ADP} a_{PB}} \right)$$

Observe que las reacciones (20.15) y (20.16) no son iguales, aurique en las dos se obtiene Cu(s) como producto. El objetivo de las reacciones acopladas es producir una reacción neta espontánea combinando otros dos procesos: uno so espontáneo y otro espontáneo. Muchos procesos cactalárgicos emplean reacciones acopladas, especialmente aquellos que utilizan carbón o hidrógeno como agentes reductores.

Para mantener la vida, los organismos deben sintetizar moléculas complejas a partir de moléculas más sencillas. Si estas síntesis se llevasen a cabo en reacciones de una sola etapa, generalmente irian acurapañadas de un aumento de entatpia, disminución de entropia y aumento de energía Gobbs; en resumen, serían no espontáneas y no se producirian. En los organismos vivos, los cambios de temperatura y la electrólisis no sun opciones viables pera llevar a cabo los procesos no espontáneas. Aquí, las reacciones acopladas sun crucíales, como se describe en el apartado Atención a...

⁹ Las férmulas estructumões de ADP³⁺ y ATP⁴ están de acuendo con la discusión de las capas de valencia expandidas de la Socción 11.6. Con frecuencia essas estructuras se escriben con un debte entire P y O por unidad de fosíbro.

donde P, es una abreviatura frecuente de FIPO₂2". Abent utilizamos $a_{\rm sup}=a_{\rm ADe}=a_{\rm B}=a_{\rm BH}=1$ y $a_{\rm H}=10^{-7}$ para obtenes

$$\Delta G = -9.2 \text{ kJ mol}^{-1} + 41.6 \text{ kJ mol}^{-1} = \pm 32.4 \text{ kJ mol}^{-1}$$

En bioquimica, este valor de AG se denomina estado estándas hiológico, designado como AGA. Así podemos escribir

$$\Delta G = \Delta G^{*\prime} + RT \ln \biggl(\frac{\sigma_{\rm AIP} \sigma_{\rm H,0}}{\sigma_{\rm AIR} \sigma_{\rm E} (|H^*|/10^{-3})} \biggr)$$

Observe que la concentración de protones está dividida por 10⁻² para obtener la actividad purque herbes modificado la definición de estado estándar.

En condiciones bioquirpicas estándar, la conversión de ADP a ATP no ex espandarea, Como consecuercia, en las cúlplas, esta conversión debe acoplarse con otra resoción para proporcionarle la energia necesaria. La resección, en acsercia de oxigeno (las condiciones dentro de la célula son anacrobias), es la gliroficis, un proceso metabólico que crowierte la glucosa en el anión lactato. Esta reacción tienen una variación de enegeía Gibbs estándar hio-

cuímico de −218 kJ mol⁻¹. En la célula, el acoptamiento de esta conversión implica diez reacciones quimicas que son catalizadas por enzimas y forman 2 moles de ATP. El proceso neto puede representarse por dus etapas.

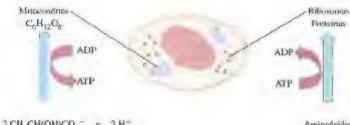
glucosa
$$\longrightarrow$$
 2 lactate $^{-}$ + 2 H $^{+}$ $\Delta G^{oi} = -218 \text{ kJ mol}^{-1}$
2 $\Delta DP^{b} + 2 HPO_{a}^{-2} + 2 H^{+} \longrightarrow 2 ATP^{a} + 2 H_{a}O$
 $\Delta G^{oi} = 2 \times 32.4 = 64.8 \text{ kJ mol}^{-1}$
glucosa + 2 $\Delta DP^{b} + 2 HPO_{a}^{-2} \longrightarrow$
2 lactato $^{-}$ + 2 $\Delta TP^{i} + 2 H_{a}O$
 $\Delta G^{oi} = -153 \text{ kJ mol}^{-1}$

Por tardo, la reacción neta es espontánea. El acoplamiento de la oxidación parcial de glucosa vía la glicolisis es espantánea y proporciona una fuente de ATP. Enfonces el ATP se miliza en la formación de proteínas. Es decir, la reacción,

$$ATP^{4} + H_{2}O \longrightarrow ADP^{3} + HPO_{q}^{-2} + H^{-}$$

 $\Delta G^{0} = -32.4 \text{ kJ mol}^{-1}$

se acopia con una reacción no espontánea para producir una proteína en un ribosema, como se indica en la Figura 20.13.



2 CH, CH(OH)CO,

Aminoxicidos

A DGURA 70.13 Esquema de reacciones acopladas en una célula

Resumen

Todos los cambios espontáneos producen un aumento en la entrepía del universo. La variación de entropía de un sistema, AS, suede determinarse matemáticamente si la resectión es reversible. Después. la veriación de entrepía se iguata a la cantidad de calor intercambiada reversiblemente con los alredederes, dividida por la temperatura kelvin. Es decir, $\Delta S = q_{\rm int}/T$. Para un cambio de fase en contilibrio, esta expresión se convierte en $\Delta S_{ir} = \Delta B_{ir}/T_{ir}$. Pueden asignarse valores absolutos de entropia a las sustancias. Esto es posible gracies al tercer principio de la termodinámica, que toma costan cero la entropia de un cristal puro retlecto a # K.

Un criterio de espontancidad basado únicamente en el propiosistema, es que la energia Gibbs, G, disminuya, es decir, $\Delta G < 0$. En el espoilibrio, $\Delta G=0$. La variación de energía Gibbs está relacionada con las variaciones de entalpía y entropía a través de la expresión $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$.

La variación de energia Gibbs estándar. ΔG^2 se basa en la conversión de reactivos en ses estados estándar a productos en sus estados estándar. Los datos de energía Gibbs tabulados son normalmente energios Gibbs melures estándar de formución, AG: normalmente a 268.15 K (25 °C). Puede determinarse la variación de energia Gibbs de un preceso para cualquier composición utilizando $\Delta G = \Delta G'' + RT' \ln Q$. El signo de ΔG , no de $\Delta G''$, determina la espontarcidad de tina retección, excepto para condiciones. estándar, donde $\Delta G = \Delta G^{\circ}$.

La relación entre la varisción de energia Gibbs estándar y la constante de equilibrio para una rescuirio es $\Delta G^{*}=-RT\ln K_{m}$. La como tante, $K_{\rm co}$ se denomina constante de equilibrio termodinámica. Se basa en las actividades de reactivos y productos; pero estas actividades paeden relacionarse con las molaridades de la disolución y las presiones parciales de los gases reguliante unos converiors sencillos.

Los procesos no espontáneos pueden hacerse esportáneos por acoplamiento con reacciones espontáneas aproyechando la propieded de G como función de estado. Las resociones acopladas tienenlugar en procesos taetalúngicos y transformaciones bioquímicas.

A partir de la relación entre la variación de energía de Gibbs estándar y la constante de equilibrio, se obtiene la ecuación de Van't Hoff, que relaciona la constante de equilibrio con la temperatura. Con esta ocuación es posible utilizar los datos tabulados a 25 °C para determiner las constantes de equilibrio no sólo a 25 °C sino también a otros temperaturas.

Ejemplo de recapitulación

La sintesis de metanol es de gran importancia porque el metanol puede utilizarse directamente como combustible de motores, mezclado con gaselina para su uso como combustible o convertido en ctros compoestos orgánicos. La reacción de síntesis, que se lleva a cabo arroximadamente a 500 K, es la siguiente

$$CO(g) + 2 H_1(g) \Longrightarrow CH_1OH(g)$$

¿Cuál es el valor de K, a 500 K?

 Determine ΔH° y ΔG° a 298 K. Necesitamos ΔG° para que podamos calcular K_p a partir de él. y necesitamos ΔH^p para utilizarlo en la ecuación de Van't Hoff (20.14). Necesitamos establecer estos valores a partir de datos tabulados, y las tabulaciones están invariáblemente a 298,15 K. Los datos del Apéndice D se han escrito debajo de la siguiente conación.

$$\begin{array}{cccc} & CO(g) + 2 H_2(g) \Longrightarrow CH_3OH(g) \\ \Delta H_1^0, \text{kJ mol}^{-1} & -110.5 & 0 & -200.7 \\ \Delta G_1^0, \text{kJ mol}^{-1} & -137.2 & 0 & -162.0 \\ \Delta H^0 = 1 \text{ nsol } CH_3OH \times (-260.7 \text{ kJ/mel } CH_3OH) \end{array}$$

$$\Delta H^{\circ} = 1 \text{ nsol CH}_{3}\text{CH} \times (-200,7 \text{ kJ/mol CH}_{3}\text{CH})$$

- 1 mol CO × (-110,5 kJ/mol CO) = -90.2 kJ

$$\Delta G^{\circ} = 1 \text{ mol CH}_3\text{OH} \times (-162.0 \text{ kJ/mol CH}_3\text{OH})$$

 $-1 \text{ mol CO} \times (-137.2 \text{ kJ/mol CO}) = -24.8 \text{ kJ}$

 Calcule K_a a 298 K. Para este cálculo utilizamos ΔG* a 298 K. que es igual a -24.8×10^3 J mel⁻¹, en la expresión $\Delta G^* = -RT$

$$t_{\rm in} K_{\rm p} = -\Delta G^{\circ}/{\rm RT} = \frac{-(-24.8 \times 10^3 \, {\rm J \ mol^{-1}})}{8.3145 \, {\rm J \ mol^{-1}} \, {\rm K}^{-3} \times 298 \, {\rm K}} = 10.0$$

$$K_{\rm e} = e^{10.0} = 2.2 \times 10^4$$

3. Calcule
$$K_p = 300$$
 K. Utilice la econción de Van't Hoff con $K_p = 2.2 \times 10^4$ a 298 K y $\Delta H^p = -90.2 \times 10^3$ J mol⁻¹. Obtenga K. a 500 K.

$$\ln \frac{K_{\rm p}}{2.2 \times 10^{3}} = \frac{-90.2 \times 10^{3} \, \text{J mol}^{-1}}{8.3145 \, \text{J mol}^{-1} \, \text{K}^{-1}} \left(\frac{1}{298 \, \text{K}} - \frac{1}{500 \, \text{K}} \right) \\
= -14.7$$

$$\frac{K_p}{2.2 \times 10^4} = e^{-14.7} = 4 \times 10^{-7} \qquad K_p = 9 \times 10^{-3}$$

Términos clave

constante de equilibrio termodinámica,

 K_{eq} (20.6) energía Gibbs de formación estándar,

AG? (20.5) energia Gibbs, G (20.4)

entropis, S(20.2)entropía molar estándar, S° (20.3)

proceso espontáneo (20.1) proceso no espontâneo (20.1) proceso reversible (20.2):

reacciones acopladas (20.8) regla de Trouton (20.3).

segundo principio de la termodinámica

tercer principio de la termodinámica

variación de energía Gibbs estándar, ΔG° (20.5)

variación de energía Gibbs, AG (20.4) variación de entropia, ΔS (20.2)

Cuestiones de repaso

- 1. Defina con sus propias palabras los siguientes símbolos: (a) ΔS_{mn} ; (b) ΔG_{i}° ; (c) K_{mn}
- Describa brevesacote cada una de las siguientes ideas, métodos. o fenómenos: (a) entropía metar absoluta; (b) proceso reversible; (c) regla de Trouton; (d) cálculo de una constante de equilitario a partir de datos termodinámicos tabulados.
- 3. Explique las diferencias importantes entre cada una de las parejas siguientes: (a) proceso espontáneo y no espontáneo; (b) el segundo y tercer principio de la termodinámica; (c) ΔG y AGo.
- 4. Indique si espera que la entropía del sistenta aumente o disminuya en cada una de las siguientes reseciones. Si no puede indicarlo simplemente con la conación, cuplique por THE.
 - (a) $CCl_s(1) \longrightarrow CCl_s(g)$
 - (b) $CuSO_4 \cdot 3 H_2O(s) + 2 H_2O(s) \longrightarrow CuSO_4 \cdot 5 H_2O(s)$
 - (c) $SO_1(g) + H_2(g) \longrightarrow SO_2(g) + H_2O(g)$
 - (d) $H_2S(g) + O_2(g) \longrightarrow H_2O(g) + SO_2(g)$

(ecuaciones sin ajustur)

- ¿Qué sustancia de cada una de las siguientes parejas espera que tenen una catropia mayor? Justifique su respuesta.
 - (a) A 75 °C y 1 atm; 1 mol de H₂O(1) e 1 rool de H₂O(g);

- (b) A 5 °C y 1 atm; 50,0 g de Fe(s) a 0,80 mol de Fe(s);
- (c) 1 mol de Br₂(t, 1 atm, 8 °C) o 1 mol de Br₂(s, 1 atm, −8 °C); (d) 0,312 mol de SO₂(g, 0,110 atm, 32,5 °C) o 0,284 mol de
- O₂(g, 15,0 atm, 22,3 °C). A partir de los dates proporcionados, indique cuál de los cuatro
- cosos de la Tebla 20.1 se aplica en cada una de las siguientes
 - $\Delta H^{\circ} = +436.0 \text{ kJ}$ (a) $H_2(g) \longrightarrow 2H(g)$
 - (b) $2 \text{ SO}_2(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 \text{ SO}_2(g)$ $\Delta H^o = -197.8 \text{ kJ}$
 - $\Delta H^{\circ} = -95.40 \text{ kJ}$ (c) $N_2H_3(g) \longrightarrow N_1(g) + 2H_2(g)$ (d) $N_2(g) + 3 Cl_2(g) \longrightarrow 2 NCl_2(l)$ $\Delta H^\circ = +230 \text{ kJ}$
- 7. ¿Cuál de los siguientes carebies de una propiedad termodinámica espera encontrar en la reacción Br₂(g) ---- 2 Br(g) a cualanter temperatum? Instifução. (a) $\Delta H < 0$; (b) $\Delta S > 0$; (c) $\Delta G < 0$; (d) $\Delta S < 0$.
- Si una reacción sólo puede producirse par electrólisis, ¿cuát de los siguientes cambios de una propiedad termodinámica debeapticarse? Justifique su respuesta, (a) $\Delta H > 0$; (b) $\Delta S > 0$; (c) $\Delta G = \Delta H$; (d) $\Delta G > 0$.
- Si $\Delta G^{\circ} = 0$ para una resoción, ¿cuál do las siguientes expresiones debe ser cierta también? Justifique su respuesta. (a) $\Delta H^0 = 0$; (b) $\Delta S^0 = 0$; (c) $K_{aa} = 0$; (d) $K_{aa} = 1$.

 A partir de los datos dados en la siguiente tabla, determine ΔS° para la reacción NH₁(g) + HCl(g) → NH₂Cl(s). Todos los datos son a 298 K.

	ΔH_t°	ΔG_i^a
Nill ₁ (g)	-46,11 kJ mel ¹	-16,48 kJ mol
HCl(g)	-92,31	-95,30
NH ₄ Cl(s)	-314.4	-202,9

- Utilice los dates del Apéndice D para determinar los valores de ΔG° para las siguientes reacciones a 25 °C.
 - (a) $C_2H_2(g) + 2H_2(g) \longrightarrow C_2H_4(g)$
 - (b) $2 SO_3(g) \longrightarrow 2 SO_2(g) + O_2(g)$
 - (c) $Fe_3O_4(s) + 4H_2(g) \longrightarrow 3Fe(s) + 4H_2O(g)$
 - (d) $2 \operatorname{Al}(s) + 6 \operatorname{H}^{1}(aq) \longrightarrow 2 \operatorname{Al}^{3}(aq) + 3 \operatorname{H}_{2}(g)$
- Si se dibujara un gráfico somejadae al de la Figura 20.9 jasta el proceso l₂(s) → 1₂(l) at 1 atm.
 - (a) ¿A qué temperatura se cortarian las dos rectas?
 - (Sugerencia: utilice también la Figura 13.18).
 - (b) iCuál sería el valor de ΔG° a esta temperatura? Justifique la respuesta.
- A partir de los siguientes datos, determine ΔS° (en 1 mol⁻¹ K⁻¹) para cada cambio de fase.
 - (a) La chullición de HCl(1) a -85.05 °C y 1 atri; $\Delta H_{\rm esp}^{\phi} = 3.86$ keal mol $^{-1}$
 - (b) La fusión de Na(s) a 97.82 °C; $\Delta H_{\rm las}^{\circ} = 27.05 \text{ cal/g}$
- Escriba las expresiones de las constantes de equilibrio termodinámicas de las siguientes reacciones. ¿Corresponde alguna de estas expresiones a K. o K.?
 - (a) $2 \text{ NO(g)} + O_3(g) \iff 2 \text{ NO_3(g)}$
 - (b) $MgSO_3(s) \Longrightarrow MgO(s) + SO_2(g)$
 - (c) $HC_1H_2O_2(uq) + H_2O(1) \iff H_2O^+(uq) + C_2H_2O_2^-(uq)$
 - (d) $2 \operatorname{NaHCO}_3(s) \Longrightarrow \operatorname{Na}_2 \operatorname{CO}_3(s) + \operatorname{H}_2 \operatorname{O}(g) + \operatorname{CO}_3(g)$
 - (e) $MnO_3(s) + 4H^*(aq) + 2C\Gamma(aq) \Longrightarrow$
- Mn^{2*}(aq) + 2 H₂O(I) + Cl₂(g) **15.** Para la reacción Cl₂(g) \iff 2 Cl(g), $K_p = 2.45 \times 10^{-7}$ α 1000 K.; Cuát es el valor de ΔG^2 a 1000 K?

- Utilice les dates del Apéridice D para determinar les valores de ΔG° y K_{eq} a 298 K para les siguientes reacciones. (Nota: las ecuaciones no están ajustadas.)
 - (a) $HCl(g) + O_2(g) \Longrightarrow H_2O(g) + Cl_2(g)$
 - (b) $Fe_2O_3(g) + H_2(g) \iff Fe_3O_2(s) + H_2O(g)$
 - (c) $Ag^2(aq) + SO_0^2(aq) \iff Ag_0SO_0(s)$
- 18. Un el Ejemplo 20,1 no se pudo deducir, examinando la reacción, si el valor de ΔS' para dicha reacción CO(g) + H₂(Q) debería ser positiva o negativa, Utilice los dans del Apéndice D para obtener ΔS' a 298 K.
- 19. Sin multiar cálculas, indique si espera que alguna de las siguientes reacciones se produzca de noslo aprociable a 298 K. (Sugerencia: ¿cuál es el valor de &G* para cada reacción?) (a) Conversión de oxígeno diatómico a ozono:
 - $3 \stackrel{\circ}{O_3}(g) \longrightarrow 2 \stackrel{\circ}{O_3}(g)$
 - (b) Disociación de N₂O₄ a NO₂: N₂O₄(g) → 2 NO₂(g)
 - (c) Fermación de BrCt:
- $Br_2(l) + Cl_2(g) \longrightarrow 2 BrCl(g)$
- 20. ¿Cuál debe ser la températora si la signiente reacción tiene $\Delta G^{\circ} = -45.5 \text{ kJ}, \Delta H^{\circ} = -24.8 \text{ kJ}, \text{ y } \Delta S^{\circ} = 15.2 \text{ J K}^{-1};$ $1 \text{ Fe}_2 \text{O}_3(\text{s}) + 3 \text{ CO}_3(\text{g}) \longrightarrow 2 \text{ Fe}(\text{s}) + 3 \text{ CO}_3(\text{g})$
- Para la reacción 2 N₂O₄(g) + O₂(g) → 2 N₂O₅(g), utilice los datos del Apéndice D para establecer;
 - (a) ΔG^{o} a 298 K para la resceión (a) como está escrita.
 - (b) El valor de K_p a 298 K.
- Utilice los daios del Apéndice D para establecer las siguientes propiedades termodinámicas a 298 K, para la macción 2 NaHCO₃(s) → Na₂CO₃(s) + H₂O(1) + CO₂(g):
- (a) ΔS°; (b) ΔH°; (c) ΔG°; (d) K_{eq}.
 23. Una posible reacción para convertir metanol en etanol es CO(g) + 2 H₂(g) + CH₃OH(g) →
 - $C_1H_5OH(g) + H_2O(g)$
 - (a) Utilize los datos del Apéndice D para calcular ΔH°, ΔS°, y ΔG° para esta reacción a 25°C.
 - (b) Esta reacción, ¿está favorecido termodinámicamente o alias o bajas temperaturas? ¿A altas o bajas presiones? Justifique su respuesta.
 - (c) Estime el valor de K_p para esta reacción a 750 K.
- 24. Estime el valor de K_y a 100 °C para la reacción 2 SO₂(g) + + O₂(g) ⇒ 2 SO₂(g). Utilice los datos de la Tabla 20.3 y la Figura 20.12.

Ejercicios

Cambio espontáneo, entropia y desorden

- 25. Indique si cada uno de los sigujentes cambios representa un aumento o disminución de la entropia de un sistema y justilique su ransnamiento: (a) la congolación del etanol: (b) la sublimación del hielo seco; (c) la combustión de un combustible de cohetes.
- 26. Clasifique los cambios de entropía, ΔS, de los procesos siguientes, todos a 25 °C, en el orden creciente esperado, y explique su razonamiento:
 - (a) $H_2O(l, l atm) \longrightarrow H_2O(g, l atm);$
 - (b) $CO_2(s, 1 \text{ atm}) \longrightarrow CO_2(g, 10 \text{ mmHg});$
 - (c) $H_2O(l, l \text{ atm}) \longrightarrow H_2O(g, 10 \text{ minHg})$.

- 27. Utilice las ideas de este capítulo para explicar esta famosa. Insee atribuida, a Rudolf Caussius (1865). "Die Energie der Welt ist konstant, die Entropie der Welt stebeienem Maximum zu." ("La energia del universo es constante; la entropia del universo aumento hacia un máximo").
- 28. Comente las dificultades para resolver los problemos medicambientales de contuminación desde el punto de vista de los cumbios de entropía asociados con la formación de contaminantes y con su eliminación del medicambiente.

- 29. Para cada una de las xiguientes rescribres, indique si ΔS de la renoción debe ser positiva o negativa. Si no os posible determinar el signo de AS a partir de la información dada, inclique por qué.
 - (a) $CoO(s) + H_2O(1) \longrightarrow Co(OH)_2(s)$
 - (b) $2 \operatorname{HgO}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{Hg}(l) + \operatorname{O}_{l}(g)$ (c) $2 \operatorname{NaCl}(l) \longrightarrow 2 \operatorname{Na}(l) + \operatorname{Cl}_{l}(g)$

- (d) $Fe_2O_3(s) + 3CO(g) \longrightarrow 2Fe(s) + 3CO_3(g)$ (e) $Si(s) + 2 Cl_2(g) \longrightarrow SiCl_4(g)$
- 30. ¿Cómo definiría una entropia de formación por analogía con ΔH_i^2 v ΔG_i^2 ? Oué compuesto piensa que tiene la entropía de formación mayor? CH.(g), CH-CH-OH(l), o CS₄(l)? Primero haga una predicción cualitativa. Después compruebe su predicción con los datos del Apéndice D.

Cambios de fase

- 31. En el Ejemplo 20.2 utilizamos ΔH°_{mn} y ΔS°_{mn} para el agua a
 - (a) Utilice los dates del Apéndice D para determinar los valores de estas dos magnitudos a 25 °C.
 - (b) A partir de sus conocimientos sobre la estructura del agua. tiquida, explique las diferencias en los valores de ΔH_{mn} y AS* san entre 25 °C y 100 °C.
- 32. El perrano es uno de los bidrocarburos más volátiles en la gasolina. Las entatpias de formación del pentuno a 298,15 K son: $\Delta H_1^s[C_3H_{12}(1)] = -173.5 \text{ kJ mol}^{-1}; \Delta H_2^s[C_3H_{12}(g)] =$ $= -146.9 \text{ kJ mol}^{-1}$.
 - (a) Estime el punto de ebullición normal del persanu.
 - (b) Estime ΔG[®] para la evaporación del pentano a 298 K.
 - (c) Comente el significado del signo de ΔG° a 298 K.

- 33. ¿Cuál de las signientes sustancias espera que obedezca mejor la regla de Trouton: HF, C. H. CH, (tolução), o CH, OH (métanel)? Justifique su respuesta.
- 34. Estime el punto de abullición normal del bromo, litro de la siguiente forma: Determine $\Delta H^{*}_{\ \ \nu \alpha}$ para el $3 r_{2}$ con los datos del Apéndice D. Suponga que ΔH^{γ}_{voc} permanece constante y que obedece la regla de Trouton.
- 35. ¿En qué intervalo de temperatura puede establecerse el esquilibrio siguiente? Justifiquelo
- $H_2O(1, 0.50 \text{ arm}) \iff H_2O(g, 0.50 \text{ arm})$ 36. Recutta a las Figuras 13.19 y 20.9. ¿Cuál de la siguientes sustancias tiene la energia Gibbs más baja a 1 atm y -60 °C; digicido de carbono sólido, líquido o gas? Justifiquelo.

Energía Gibbs y cambio espontáneo

- 37. Indique cuál de los quatro cases de la Tabla 20.1 se aplica a cada una de las siguientes reacciones. Si no puede decidir solamente con la información dada, indique por qué
 - (a) $PCl_2(g) + Cl_2(g) \longrightarrow PCl_3(g) \Delta H^c$ (b) $CO_2(g) + H_2(g) \longrightarrow CO(g) + H_2O(g)$ $\Delta H^{\circ} = -87.9 \text{ kJ}$
 - $\Delta H^{\circ} = \pm 41.2 \text{ kJ}$
 - (c) $NH_3(O_2NH_3(s) \longrightarrow 2 NH_3(g) + CO_3(g)$ $\Delta H^{\circ} = +159.2 \text{ k}$
- 38, Indique cuál de los cuatro casos de la Tubia 20. Ese optica a cada una de las siguientes reacciones. Si no puede devidir solumente con la información dada, indique por qué.
 - (a) $H_2O(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow H_2O_2(g)$ $\Delta H^2 = \pm 105.5 \text{ k}$
 - (b) $C_4H_6(b) + \frac{15}{3}O_2(g) \longrightarrow 6CO_2(g) + 3H_2O(g)$ $\Delta H^{\circ} = -3135 \text{ kg}$

- (c) $NO(g) + \frac{1}{2}Cl_2(g) \longrightarrow NOCl(g) \Delta H^0 = -38.54 \text{ kJ}$
- 39. Para una mezcla de gases ideales (vénse la Figura 20.2), explique si espera un valor positivo, negativo o coro para ΔH_{*}
- ¿Qué valores de ΔH, ΔS y ΔG pueden espéranse para la formación de una disolución ideal de componentes líquidos? (Es decir, indique si cada valor es positivo, regativo o cero).
- 41. Explique por qué:
 - (a) Algunas reacciones exotérmicas no se producen espontáneamente.
 - (h) Algunas reacciones en las que aumenta la entropia del sistemu pampoco ociarien espontáneamento.
- 42. Explique por qué es de esperar que una reacción del tipo AB(g) → A(g) + B(g) sea siempre exportânea a temperaturas alias y no a temperaturas bajas.

Variación de energía Gibbs estándar

- = −620,2 kJ a 298 K y las entropías molares estándar son. $PCl_1(g)$, 311,8 J K⁻¹; $O_2(g)$, 205,1 J K⁻¹; y $POCl_2(l)$, 222,4 J K^{-1} . Determine (a) ΔG° a 298 K y (b) si la reacción se produce esponianeameme en sentido directo o inverso cuando los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar.
- 44. Para la resoción 2 H⁺(aq) + 2 Br (aq) + 2 NO₂(g) \longrightarrow Br₂(l) ± 2 HNO₂(m₄), $\Delta H^0 = -61.6$ kJ a 298 K y tas entroplas
- molares estándar son H⁺(aq), 0 J K⁻¹; Br⁻(uq), 82,4 J K⁻¹; $NO_2(g)$, 240, $(J K^{-1}; Br_2(I), 152, 2J K^{-1}; HNO_2(aq), 135, 6J$ K^{-1} . Determine (a) ΔG° a 298 K v (b) si la reacción se produce espontáneamente en sentido directo o inverso cuando los reactivos y productos se encuentran en sus estados estándar.
- Las siguientes variaciones de energía Gibbs estándar se don o
 - (1) $N_2(g) + 3 H_2(g) \longrightarrow 2 NH_3(g) \Delta G^2 = -33.0 kJ$

(2)
$$4 \text{ NH}_3(g) \div 5 \text{ O}_2(g) \longrightarrow 4 \text{ NO}(g) \div 6 \text{ H}_2(G)$$

 $\Delta G^2 = -1010.5 \text{ kJ}$

(3)
$$N_3(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 NO(g)$$
 $\Delta G^2 = +173.1 \text{ kJ}$

(4)
$$N_{s}(g) + 2 O_{s}(g) \longrightarrow 2 NO_{s}(g) \Delta G' = +102.6 \text{ kJ}$$

(5)
$$2N_1(g) + O_2(g) \longrightarrow 2N_1O(g)$$
 $\Delta G^* = +208.4 \text{ kJ}$
Combine las ecuaciones anteriores, de forma adecuada, para obtener los valores de ΔG^* para cada una de las siguientes

reactiones.
(a)
$$N_2O(g) + \frac{3}{5}O_2(g) \longrightarrow 2 NO(g)$$
 $\Delta G^p = ?$

(b)
$$2 H_2(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 H_2O(1)$$

(c)
$$2 \text{ NH}_3(g) + 2 \text{ O}_3(g) \longrightarrow \text{N}_2 \text{ O}(g) + 3 \text{ H}_2 \text{ O}(1)$$

$$\Delta G^*=?$$
 ¿Cuál de las resociones, (a), (b), y (c) tiende a producirse de forma completa a 25 °C y cuál alcanzaria um situación de equilibrio con camidades significativas de todos los reactivos

y productos presentes? 46. Las signientes variaciones de energía Gibbs estándar se dan a

(1)
$$SO_1(g) + 3CO(g) \longrightarrow COS(g) + 2CO_2(g)$$

$$\Delta G^{\circ} = -246.4 \text{ kJ}$$

(2) $CS_{s}(g) + H_{s}O(g) \longrightarrow COS(g) + H_{s}S(g)$

$$\Delta G^{\circ} = -41.5 \text{ kJ}$$
(3) $CO(g) + H_2S(g) \longrightarrow COS(g) + H_2(g)$

$$AG^{\circ} = +1,4 \text{ kJ}$$
(4) $CO(g) + H_2O(g) \longrightarrow CO_2(g) + H_2(g)$

 $\Delta G^{\circ} = -28.6 \text{ kJ}$ Combine las ecuaciones anteriores, de forma adecuada, para obtener los valores de ΔG° para las siguientes reacciones.

(a)
$$COS(g) + 2 H_0O(g) \longrightarrow$$

SO₃(g) + CO(g) + 2 H₂(g)
$$\Delta G^{\circ} = ?$$

(b) COS(g) + 3 H₂O(g) \longrightarrow
SO₃(g) + CO₃(g) + 3 H₃(g) $\Delta G^{\circ} = ?$

(e)
$$COS(g) + H_2O(g) \longrightarrow CO_3(g) + H_2S(g)$$

 $\Delta G^{\circ} = 7$

:Cuál de las reacciones, (a), (b), y (c) es espontánea en el sentido directo quando los reactivos y productos se enquentranen sus estades estándar?

- Escriba una ecuación para la reacción de combustión de un mol de benceno, CaHa(l), y utilice los datos del Apéndice D para determinar \(\Delta G^2 \) a 298 K, si los productos de la combustión son (a) $CO_2(g)$ y $H_2O(1)$, y (b) $CO_2(g)$ y $H_2O(g)$. Describa cómo podría determinar la diferencia entre los valores obtenidos en (a) y (b) sin tener que escribir la ecuación de combustión o determinar valores de ΔG° para las reacciones de combustión.
- 48. Utilice las entropfas motures del Apéndice D, junto con los siguientes datos, pará obtener una estimación de la energía de disectación de la molécula de F₂.

$$F_3(g) \longrightarrow 2 F(g)$$
 $\Delta G^{\circ} = 123.9 \text{ kJ}$

Compare su resultado con el valor de la Tabla 11,3.

- Valore la posibilidad de producirse la reacción $N_2H_a(g) + 2OF_2(g) \iff N_1F_a(g) + 2H_1O(g)$ obteniendo cada una de las cantidades siguientes para esta
 - reacción a 25 °C. (a) ΔSⁿ (La entropia molar estándar de N₁F₄ (g) es 301,2 J K⁻¹).
 - (b) ΔH^o (Utilice los datos de la Tabla 11.3 y las energios de enlace de F-O y N-F de 222 y 301 kJ mol⁻¹, respectivamente).
 - (c) ∆G

¿Es posible la reacción? Si lo es, ¿está fayorecida a altas o bajas temperaturas?

50. El nitrato de amunio sólido se descompone a óxido de dinitrógeno gas y agua Jiquida. ¿Qué valor toma AGº a 298 K? ¿Está favorecida la resoción de descomposición a temperaturas por encima o por debajo de 298 K?

La constante de equilibrio termodinámica

51. Para una de las siguientes reacciones, $K_c = K_p = K_{ext}$ Identifique esta resoción y para las otras dos indique la relación entre K_r , K_p , y K_{cc} Justifiquelo.

(a)
$$2 \operatorname{SO}_7(g) + \operatorname{O}_7(g) = 2 \operatorname{SO}_7(g)$$

(a)
$$2 \operatorname{SO}_7(g) + \operatorname{O}_1(g) \iff 2 \operatorname{SO}_7(g)$$

(b) $\operatorname{HI}(g) \iff \frac{1}{2} \operatorname{H}_7(g) + \frac{1}{2} \operatorname{I}_7(g)$

(c)
$$NH_1HCO_3(s) \Longrightarrow NH_3(g) + CO_2(g) + H_2O(l)$$

52. El H₂(g) se puede obtener haciendo pasar vapor de agua sobre historic caliente: $3 \text{ Fe}(s) + 4 \text{ H}_3 \text{ O}(e) \rightleftharpoons \text{ Fe}_3 \text{ O}_3(s) + 4 \text{ H}_3(e)$. (a) Escriba una expresión para la constante de equitibrio ter-

modinámica de esta reocción. (b) Explique por qué la presión parcial del H₂(g) es independiente de las cantidades presentes de Fe(s) y Fe₂O₂(s).

 (c) ¿Podemos Regar a la conclusión de que la producción de: H₂(g) a partir de H₂()(g) puede Hevanse a cabo independientemente de las proporciones de Fe(s) y Fe₃()₂(s) presentes? Justilliqueto.

Relaciones entre ΔG , ΔG , $Q \vee K_m$

53. Utilice los datos termodinámicos a 298 K para decidir en qué sentido es espontánea la reacción.

$$2 \operatorname{SO}_2(g) + \operatorname{O}_2(g) \rightleftharpoons 2 \operatorname{SO}_2(g)$$

cuando las presiones parciales de SO₂, O₂ y SO₃ son 1.0×10^{-4} , 0.20, y 0.10 atm, respectivemente.

54. Utilice los datos termodinámicos a 298 K. para decidir en qué sentido es espontánca la reacción.

$$H_2(g) + Cl_2(g) \iff 2 \operatorname{HCl}(g)$$

- cuando les presiones parciales de H₂, CI₂ y HCI contodas igual
- 55. La variación de la energía Gibbs estándar para la reacción $CH_1CO_2H(aq) + H_2O(1) \iff CH_2CO_2^{-1}(aq) + H_2O^{+1}(aq)$ es 27,07 LI mol-1 a 298 K. Utilice esta magnitud termodinámica para decidir en que sentido es espontánea la reacción quarato las concentraciones de CH₂CO₂H(aq), CH₂CO₂ (aq), y $H_0O^+(eq)$ son 0.10 M, $1.0 \times 10^{-3} \text{ M}$, y $1.0 \times 10^{-1} \text{ M}$, respectivomente.

- 56. La variación de la energía Gibbs estándar para la reacción $NH_{\bullet}(aq) + H_{\bullet}O(1) \rightleftharpoons NH_{\bullet}^{-1}(aq) + OH^{-1}(aq)$ es 29.05 kJ mol⁻¹ a 298 K. Utilice esta magnitud termodirtámica para decidir en qué sentido es espontánea la reacción cuando las concentraciones de NH₃(2q), NH₃*(aq), y OH*(aq) son 0,10 M, 1,0 \times 10⁻³ M, y 1,0 \times 10⁻³ M, respectivements.
- 57. Para la reacción 2 NO(g) + $O_2(g) \longrightarrow 2 NO_2(g)$, son correcras todas las ecuaciones signientes, menos una ¿Cuál es incoenteta y por qué? (a) $K_{\rm eq} = K_{\rm p}$; (b) $\Delta S^{\rm o} = (\Delta G^{\rm o} - \Delta H^{\rm o})/T$; (c) $K_n = e^{-\Delta G^o/RT}$; (d) $\Delta G = \Delta G^o + RT \ln Q$.
- 58. ¡ Por qué es ΔG" una prepiedad (an importante en una reacción quámica, incluso si la reacción se produce en condiciones no essándar?
- Una mezela en equilibrio η 1000 K de la reacción CO₅(g) ± $+ \operatorname{H}_2(g) \Longleftrightarrow \operatorname{CO}(g) + \operatorname{H}_2\operatorname{O}(g)$ contiene 0,276 mol de H_2 . 0.276 mal de CO_2 , 0.224 mal de CO y 0.224 mal de H_2O . (a) ¿Cuál es el valor de K, a 1000 K?
 - (b) Calcule ΔG° a 1000 K. ¿En qué semido se producirá una resoción neta espománea si se meaclán a 1000 K. Ins siguientes moles: 0,0750 mot CO₂, 0,095 moi Fl₂, 0,0340 mol CO y 0,0650 mml H₂O?
- 6B. Para la reacción $2 SO_3(g) + O_3(g) \rightleftharpoons 2 SO_3(g)$, $K_c = 2.8 \times 10^3 \text{ a} 1000 \text{ K}.$
 - (a) $_{L}C$ uál es et valor de ΔG° a 1000 K?
 - (Sugerencia: ¿cuál es el valor de K, I).
 - (b) Si se mezcian 0,40 moi de SO₂, 0,18 moi de O₂, y 0,72. mol de SO, en un matraz de 2,50 L, a 1000 K, ¿en qué sentido se producirá una reacción neta?
- 61. Para las siguientes reacciones en equilibrio calcule el vator de ΔG° a la temperatura indicada. (Sugerencia: ¿cual es la relación entre enda constante de
 - equilibrio y una constante de equilibrio termodinámica, K_{eq} ?) (a) $H_1(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2 HI(g)$ $K_a = 50.2 \text{ a } 445 \,^{\circ}\text{C}$

(b)
$$N_2O(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \iff 2 \text{ NO(g)}$$

 $R_c = 1.7 \times 10^{-13} \text{ a } 25 \text{ °C}$

- (c) $N_2O_4(g) \implies 2 NO_2(g)$ (d) $2 Fe^{3+}(aq) + Hg_3^{-1}(aq) \implies K_c = 4.61 \times 10^{-3} a 25 \, {}^{\circ}C$ $2 \operatorname{Fe}^{2*}(aq) + 2 \operatorname{Hg}^{2*}(aq)$ $K_c = 9.14 \times 10^{-6} \text{ a 25 °C}$
- Para la disolución de Mg(OH)₂(s) en medio ácido paeden escribirse dos ocuaciones diferentes.

$$Mg(OH)_2(s) + 2H^*(aq) \implies Mg^{2}(aq) + 2H_2O(l)$$

 $\Delta G^* = -95.5 \text{ M} \text{ mol}^{-1}$

Dependencia de ΔG° y K_{eq} con la temperatura

- 67. La sintesis del amoniaco por el proceso liaber tiene lugar por to reacción a 400 °C, $N_2(g) + 3 H_2 \implies 2 NH_2(g)$. Utilico los datos del Apéndico D, suportiendo que ΔH° y ΔS° apenas cambian en el intervalo de temperatura desde 25 a 400 °C, y estime et valor de K_p a 400 °C.
- Utilice los datos del Apéndice D para determinar (a) ΔH*. Δ5", y Δ6," a 298 K y (b) K, a 875 K para la reacción de desplazamiento del gas de agua, utilizada comercialmente para producir $H_1(g)$: $CO(g) + H_2O(g) \Longrightarrow CO_2(g) + H_2(g)$.

$$\frac{1}{2} \, Mg(OH)_2(s) + H^2(aq) = \frac{1}{2} \, Mg^{2*}(aq) + H_2O(l)$$

$$\Delta G^2 = -47.8 \, kJ \, mel^{-1}$$

- (a) Explique por qué estas dos equaciones tienen valores diferemes de ∆G*
- (b) Les valores de K_{to} determinados para esas dos ecuaciones, ¿serán los mismos o diferentes? Expliquelo.
- (e) Las solubilidades del Mg(OH)₂(s) en una disolución reguladora a nH = 8.5 ; dependerán de cuál de las dos ecuaciones se utiliza en el cálculo! Expláquelo.
- $\Delta G_i^*[CO(g)] = -137.2 \text{ kJ/mol y } K_0 = 6.5 \times 10^{11}. \text{ Utilise}$ estos datos para determinar $\Delta G/[COCt_2(g)]$, y compare su resultado con el valor del Apéndico D.
- Utilice los datos del Apéndice D para determinar los valores. de K_{r_0} para los siguientes solutos poco solubles; (a) AgBr, (b) CaSO₄; (c) Fc(OH)₃.
 - (Suseroncia: combence escribiendo las expresiones del equilibrio de satubitidad.)
- 65. Para establecer la ley de conservación de la masa, Lavoisiet estudió quidadesamente la descomposición del óxido do mercu-

$$\operatorname{rio}(\Pi); \operatorname{HgD}(s) \longrightarrow \operatorname{Hg}(I) + \frac{1}{2}\operatorname{O}_{2}(g),$$

- $\Delta .25 \,^{\circ}\text{C}$, $\Delta H^{\circ} = \pm 90.83 \,\text{kJ} \,\text{y} \,\Delta G^{\circ} = \pm 58.54 \,\text{kJ}$.
- (a) Demuestre que la presión paretal de O₂(g) en equilibrio con HgO(s) y Hg(l) a 25 °C es extremadamente baja.
- (b) ¿Qué condiciones supone que utilizó Lavoisier para obtener cantidades imperiantes de oxigeno?
- 66. Actualmente, el CO2 está signelo estudiado como una fuente de átumos de carbono para sintetizar compuestos orgánicos. Una reacción posible implica la conversión de CO2 a metanol. CH.OH.
 - $CO_2(g) + 3 H_2(g) \longrightarrow CH_3OH(g) + H_2O(g)$
 - Con la ayeda de los dates del Apéndice D, deterroine (a) si esta reacción se produce con un rendemiento importante. ± 25 °C.
 - (b) si la producción de CH₁OH(g) está favorecida por el aumento o la disminución de la temperatura respecto a 25 °C. (e) el valor de K, para esta rescrión a 500 K.
 - (d) la presión parcial del CH₂OH(g) en equilibrio si el CO₂(g) y 11/2(g), cada uno inicialmente a una presión parcial de 1 atm, гезостопал в 500 К.,

- (Sugerencia: suponga que ΔΗ' y ΔS' apenas cambion en ese intervalo de temperatura.)
- En el Ejemplo 20.10 utilizamos la ceusción de Van't Hoff para determinar la temperatura a la que $K_p=1.0 imes 10^6$ para la reacción 2 SO₂(g) + O₂(g) === 2 SO₂(g). Obtenga etra estimación de este temperatura con los datos del Apéndice D y las ecusciones (20,8) y (20,12). Compare su resultado con el obtenido en el Ejemplo 20.10.

71. Para la resección $N_2O_4(g) \Longrightarrow 2 NO_7(g), \Delta H^a = +57,2 \text{ M} \cdot \text{cool}^{-1} y K_n = 0,113 a 298 K.$

(a) ¿Cuál es el valor de K_n a 0 °C?

(b) ξ A qué temperatura será $K_{\rm p}=1.007$

Utilice los dates del Apéndice D y la ecuación de Van't Hoff
 (20.14) para estimar un valor de K_p a 100 °C para la reacción
 NO(g) + O₂(g) = 2 NO₂(g).
 (Sugerencia: determine primero K_p a 25 °C. ¿Cuál es ΔHⁿ para

la reacción?) 73. Para la reacción

determine $\Delta IP'$ utilizando la crusción de Van't Hoff. (20.14), y utilizando los dates tabulados del Apéndice D. Compare los das cranitados, y comente la bendad de la suposición de que $\Delta H'$ es prácticamente independiente de la temperatura en este caso.

74. El curbonato de sodio, una sustancia química importante utilizada en la producción de videio, se obtiene a partir del hidrógeno carbonato de sodio por la resectión

2 NaHCO₃(s) \iff Na₂CO₃(s) + CO₂(g) + H₂O(g) Los datos pura la variación de K_n con la temperatura para esta reacción son $K_0 = 1.66 \times 10^{-3} \, \text{a} \, 30^{\circ}\text{C}; 3,90 \times 10^{-4} \, \text{a} \, 50^{\circ}\text{C};$ $6,27 \times 10^{-3} \, \text{a} \, 70^{\circ}\text{C}; y \, 2,31 \times 10^{-1} \, \text{a} \, 100^{\circ}\text{C}.$

(a) Represente un gráfico semejente al de la l'águra 20.12 y determine ΔH° para la teacción.

(b) Calcule la temperatura a la que la presión total del gas sobre una mezeta de NaHCO₂(s) y Na₂(C)₁(s) es de 2.60 atm.

Reacciones acopiadas

- El titanio se obticue por la reducción de TiCt_a(1) que, a su vez, se produce a partir del mineral rutilo (TiC₂).
 - (a) Con los datos del Apéndico D determine ΔG^{*} a 258 K para la resoción

 $TiO_2(s) + 2 CI_2(g) \longrightarrow TiCI_4(l) + O_2(g)$

(b) Demuestre que la conversión de TiO_x(s) a TiO_x(t), con reactivos y productos en sus estados estándar, es espontínea a 298 K si la resoción en (a) está acoptado con la renoción

 $2 CO(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 CO_2(g)$

76. A continuación se dan algunas energías Gibbs de formación estándar, ΔG²₁, por moi de óxido metálico a 1000 K: NiO. –115 kJ; MnO, –280 kJ; TiO₂, –630 kJ. La energía Gibbs de formación estándar del CO a 1000 K es –250 kJ por moi de CO. Utilice el método de reacciones acoptadas (Sección 20.8) para determinar cuál de estes óxidas metálicos puede ser reducido al metal por una reacción espontánea con carbón a 1000 K, y con todos los reactivos y productos en sus estados estándar.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- Utilize les dates del Apéndice D para estimar (a) el punto de chullición normal del mercurio y (b) la presión de vapor del mercurio a 25 °C.
- 78. El pentóxido de dinitrógeno, N₂O₅, es en sólido cen una presión de vapor alta. Esta presión de vapor a 7.5 °C es de 160 mmHg y el sólido sublima a la presión de 1,00 alm a 32,4 °C gCuáles la variación de energia Gibbs estándar para el proceso N₂O₅(s) → N₂O₅(g) a 25 °C?
- 79. Considere la evaporación del agua: H₂O(i) → H₂O(g) a 100 °C, con H₂O(t) en su estado estándar, pero con la presión pareial del H₂O(g) a 2,0 atm. ¿Cuál de las siguientes proposiciones es cierta en relación a su evaporación a 100 °C?: (a) ΔG = 0, (b) ΔG = 0, (c) ΔG° > 0, (d) ΔG > 0? Justifique su respuesta.
- 80. Se introduce 1 mot de BrCl(y) en un recipiente de 10,0 L a 298 K y se establece el equilibrio de la reacción BrCl(g) ⇒ 1/2 Br₂(g) + 1/2 Cl₂(g). Calcule las cantidades de cada uno de los tres gases presentes cuando se establece el equilibrio. (Sugarancia: utilice los datos del Apéndice D que necesite.)

- 81. Utilice los datos del Apénalice D junto con información adicional de este capítulo para estimar la temperatura a la que se produce la disociación del 1₂(g) de forma apreciable (por ejemplo, con el 50% del 1₂(g) disociado en 1(g) a 1 atm de presión tentil.
- La tabla siguiente muestra las entatpias y energias Gibbs de formación de tres óxidos metálicos diferentes a 25 °C.

ΔH_I° , kJ mel ⁻¹	$\Delta G_{\rm r}^{\circ}$, kJ mol $^{-1}$
-219,0	-188,9
-31,05	-11,20
-348,3	-318,3
	-219,0 -31,05

- (a) ¿Cuál de estos áxidos puede descomponerse más fácilmente en el metal fibre y $O_3(g)$?
- (b) ¿A qué temperatura debe calentarse el éxido que se descompone más fácilmente, para producir Oy(g) a 1,00 atro de presión?

 Los siguientes datos corresponden a los dos formas sólidas del ligl, a 298 K.

	$\Delta H_{\rm F}^{lpha},$ k,l mol $^{-1}$	ΔG_{rs}^{o} RJ mol $^{-1}$	S', J mol ⁻¹ K ⁻¹
ligi, (rojo)	-105,4	-101,7	180,
ligi, (amarilio)	-102,9	(?)	(7)

Estime los valores para las dos magainades que faltan. Para hacer esto, supenga que los valores de ΔH^o y ΔS^a para la transación $HgL_f(rejo) \longrightarrow HgL_f(anantito)$ a 25 °C son los mismos que a la temperatura de equitibrio 127 °C.

84. Los éxidos de nitrégeno se producen en procesos de combustión a alta temperatura. La reacción fundamental es N₂(g) + + O₂(g) ⇒ 2 NO(g), gA que temperatura aproximada se convertirá un 1,0 % de una mezelo equimolar de N₂(g) y O₂(g) en NO(g)?

(Sugarencia: mílice los datos del Apéndice D que necesite.)
85. Utilice los datos siguientes para estimar la molaridad de una disolución acuosa saturada de Sr(10₃).

	ΔH_{1}^{a} , kJ mol $^{-1}$	$\Delta G_{r_{+}}^{\circ}$ kJ mol $^{-1}$	5°, J mai ⁻¹ K ⁻¹
$Sr(IO_x)(s)$	-1019,2	-855,1	234
$Sr^{2+}(sq)$	-545.8	-399,5	-32,6
IO, (aq)	-221,3	-128.0	118,4

Una posible reacción para la obtención de etilenglicol (utilizado como anticongelante) es

$$2 CO(z) + 3 H_2(g) \longrightarrow CH_2OHCH_2OH(l)$$

Se proporcionan las siguientes propiedades termodinámicas del CH₂OHCH₂OH a 25 °C: $\Delta H_1^o = -454.8$ kJ mol^{-1} y $\Delta G_2^o = -323.1$ kJ mol^{-1} . Utilice estos datos, junto a los valores del Apéndice D, para obtener un valor de S_1^o , la cotropía molar estándar del del CH₂OHCH₂OH, a 25 °C.

B7. Utilice los dates siguientes

3	$\Delta H_{\mathrm{I}}^{*},$ kJ moi $^{-1}$	ΔG _F , k) mol ¹	5°, § mol ⁻¹ K ⁻¹
$\text{CuSO}_{\delta^*}3\text{H}_2\text{O}(s)$	-1684,3	-1400,0	221,3
$CuSO_q \cdot H_2O(\epsilon)$	-1085.8	-918.1	146,0

junto con orros dates del texto para cafetilar la temperatura a la que la presión de equilibrio del vapor de agua sobre les dos sólidos de la receción siguiente es de 75 Torr.

$$CuSO_2 \cdot 3 \text{ H}_2O(s) \Leftrightarrow CuSO_4 \cdot \text{H}_2O(s) + 2 \text{ H}_2O(g)$$

88. Para la disociación del CaCO₃(s) a 25 °C, CaCO₃(s) φ⁻⁻⁻⁻⁻CaO(s) + CO₃(g) ΔG° = +131 kJ mol⁻¹. Una muestra pura de CaCO₃(s) se coloca en un matraz y se conecta a un sistema de ultra-alto vacio capaz de reducir la presión hasta 10 ° mmHe.

- (a) ¿Sería detectable el CO₂(g) producido en la descomposición del CaCO₃(a) a 25 °C en el sistema de vacio a dicha temperatura?
- (b) $\frac{1}{2}$ Qué información adicional necesita para determinar P_{CC_1} en función de la temperatura?
- (c) Con los datos necesarios del Apéndice D, determine la temperatura mínima a la que debería calentarse el CaCO₃(s) para que el CO₂(g) llegase a ser detoctable en el sistema de vaelo.
- 89. Se instroduce 0,100 mol de PCl₂(g) en un matraz de 1,50 L y se mantiene a una temperatura de 227 °C hasta que se establece el equilibrio. ¿Cust es la presión total de los gases en el matraz en este momento?

$$PCl_{g}(g) \iff PCl_{g}(g) + Cl_{g}(g)$$

(Sagarencia: utilize los datos del Apéndice D y las relaciones adecuadas de este captulo.)

 A partir de los datos proporcionados en el Ejercicio 74, estime un valor para ΔS° a 298 K para la reacción

2 NaHCO₁(s)
$$\longrightarrow$$
 N₂₀CO₂(s) + H₂O(g) + CO₃(g)

- El punto de etudición rermal del elelohexano, C_eH₁₂, es 80,7 °C. Estime la temperatura para la que la presión de vapor del elelohexano es 100,0 mmHg.
- 92. La expresión estabilidad termodinámica se reliere al signo de ΔG₁°. Si ΔG₂° es negativo, el compuesto es estable con respecto a la descomposición en sus elementos. Utilice los datos del Apéndice D para decidir si Ag₂O(s) es termodinámicamente estable (a) a 25 °C y (b) a 200 °C.
- 93. El hielo, a 0 °C, tiene una densidad de 0.917 g mL⁻¹ y una entropía absoluta de 37.95 J mol⁻¹ K⁻¹. A esta temperatura, el agua liquida tiene una densidad de 1.000 g mL⁻¹ y una entropía absoluta de 59.94 J mol⁻¹ K⁻¹. La presión correspondiente a estos valores es de 1 bar. Calcule ΔG, ΔG⁰, ΔS⁰, ΔH⁰ para la fusión de dos moles de hielo a su temperatura de fusión normal.
- 94. La descomposición del gas venenoso fosgeno se representa osediante la ecusción COCl₂(g) → CO(g) + Cl₂(g). Los valores de K_p para esta reacción son K_p = 6.7 × 10⁻⁹ a 99.8 °C y K_p = 4.44 × 10⁻² a 395 °C. ¿A qué temperatura se disocia el COCl₁ en un 15% cuando la presión total se mantiene a 1.00 atm?
- 95. L'filice los datos del Apéndice D para estimar la solubilidad del AgBr(s) en agua, a 100 °C, expresada en miligramos por litro.
- 96. La entropía molar estándar de la hidrazina sólida a su temperatura de fusión de 1,53 °C es 67,15 I mol ¹ K ¹ 1. La entalpía de fusión es 12,66 kI mol ¹ . En el intervalo de 1,53 °C a 298,15 K. la capacidad calorífica molar a presión constante del N₂H₄(I) viene dada por la expresión C_p = 97,78 + 0,0586 (T − 280). Cálcule la entropía molar estándar del N₂H₄(I) a 298.15 K.

(Sugarescia; et calco absorbido para producir una variación infinitesima) en la temperatura de una sustancia es $dq_{rec} = C_d H$.)

Utilice les datos siguientes para estimar la entropía molar estándar del benceno gaseoso a 298,15 K; es devir, S'[C_hli_nkg, 1 imm]. Para el C_hli_n(s, 1 am) a su temperatura de fusión de 5,53 °C, S° es 128,82 J mol⁴ K⁻¹. La entalpía de fusión es

821

9.866 kJ mol. ¹. Desde el punto de fusión hasta 298,15 K, la copocidad colorifica promedio del benecos figuido es 134,0 J K. ¹ mol. ¹. La contalpía de vaporización del C_e(1₄,0) a 298,15 K es 33,85 kJ mol. ¹. y en la vaporización, se produce C_e(1₄/g) a una presión de 95,13 Torr. Suponga que este vapor puede comprimisse a una presión de 1 ann sovernidensar y durang

todo el tiempo se comporta como un gas ideal. Calcule $S^*(C_iH_i(g_i))$ otro)]

[Singeneria: consulte el Ejercicio 96, y observe lo siguiente, para cantidades infinitesimales, $dS = d\eta/dT$; para la compresión de un gas ideal, $d\eta = -dw$; y para el trabajo realizado en presión volumen, dw = -P dV.]

Problemas de seminario

98. Una tabla de datos termodinámicos más precisos que los presentados en el Apéndice D incluye los siguientes valores para el H₂O(I) y H₂O(g) a 298,15 K, obtenidos a la nueva presión del estado estándar de 1 har.

	$\Delta H_{\rm f}^{\rm s}$, k.) mof $^{-1}$	ΔG_{14}^a k,j mol $^{-1}$	S*. J mol ** K **
H.Onj	285,830	-237,129	69,91
$H_{\nu}O(p)$	-241,818	228 972	188,825

(a) Utilice estos datos para determinar, de dos formas diferentes, ΔG^2 a 298,15 K para la vaporización: $\mathrm{H}_3\mathrm{O}(1,1\,\mathrm{bar}) \Longrightarrow \mathrm{H}_2\mathrm{O}(g,1\,\mathrm{bar})$. El valor que extenga será un proca diferente del que se excuentra en la Sección 206, porque sejal la presión del estado estándar es 1 har y ablí es de 1 etm.

(b) Utilize el resultado del operado (a) para obtenes el valor de $K_{\rm el}$ para esta vaporización y, por lo tanto, la presión de vapor del agua a 298.15 K.

(c) La presión de vapor en el apartado (b) está expresada en har. Convierta esta presión a mmHg.

(d) Empire e con el valor $\Delta G^*=8.590\,\mathrm{kJ}$, dado en la Sección 20.6, y calcule la presión del vapor del agua a 298,15 K de forma similar a lus apartados (b) y (c). Mediante este procedimiento, demaestre que los resultados en un cálculo termodialistico no dependen del concenio que se elija para la presión del estado estándar, mientras utilicemos datos consistentes con esa elección.

99. El gráfico nuestra la variación de ΔG con la temperatura para tres reacciones de oxidación diferentes: las oxidaciones de C(grafito), Zn. y Mg a CO, ZnO, y MgO, respectivamente. Gráficos como estos pueden utilizarse para mostrar las temperaturas a las que el carbón es un agente reductor eficar para reducir los óxidos metálicos a metales hibres. Como consecuencia de ello, estos gráficos son importantes en metaluegia. Utilícelos para responder a las siguientes cuestiones.

(a) ¿Pos qué se praede atribaza el Mg para reducir el ZnO a Zo a cualquier temperatura, pero el Zn no se puede utilizar para reducir el MgO a Mg a cualquier temperatura?

(b) "Per qué se puede outrizer el C para reducir el ZnO a Zn a algunas temperaturas pero no a otras? ¿Cuáles son esas temperaturas?

(c) Sin necesidad de una reacción acoptada, jes posible obtener el Zn a partir de ZnO por descomposición directa? Si es así, ja que temperaturas aproximadas debe ocurrir esto?

(d) En una reacción espontánea, ¿es posible descomponer el CO basta C y O;? Jestifique la respuesta. (e) Añada al conjunto de gráficos, las líneas rectas que representen las resociones.

$$C(grafito) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$

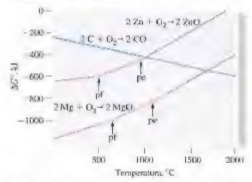
$$2 CO(g) + O_2(g) \longrightarrow 2 CO_2(g)$$

teniendo en cuenta que las tres líneas que representan la formación de rixidos de carbona se cortao a aproximadamente. 810 °C

(Sugeremein: ¿a qué otra temperatura puede relacionar ΔG°); \mathfrak{g}_{1} temperatura?)

Las pordientes de las tres lineas descritav més arriba dificienmacadamente. Esplique la razón por la que esto es así, razone la pendiente de cada linea en términos de los principies que determinan el cambio de la coergia Gibles.

(f) Los gráficos para la formación de los óxidos de obos metales son parecidos a los que se nouestran para el Zn y el Mg; es decir, todos tienen pendientes positivas. Explique la razón por la que el carlsono es tan huen agente reductor en la reducerón de óxidos metálicos.



Δ ΔG para tres reacciones en función de la reresponatura. Las reacciones se indican mediante las equaciones excitas sobre las práticos. Los puntos señaledos por flechas son los puntos de fusión y de challoción del zone y magnesio.

1000. En una máquina térmico, el calor (q_i) es absorbido por una sustancia (como el agua, por ejemplo) que realiza un trabajo a una temperatura elevada (T_i). Parte de ese calor se convierte en trabajo (n), y el resto (q_i) se cede a los alrededores a menor temperatura (T_i). La efficiencia de una maquina térmica es igual a la relación w/q_i. El segundo principio de la termodi-

námica establece la siguiente equación para la eficiencia máxima de una máquina térmico, expresada en forma de porcentoie.

efficiencia =
$$\frac{4v}{q_2} \times 160\% = \frac{T_2 - T_1}{T_2} \times 100\%$$

En una cierta planta de energia eléctrica, el vapor que expulsa una turbina de vapor se condensa en agua lixpaida a 41 °C (T_1) y el agua vuelve a la caldera para ser regenerada como vapor. Si el sissema epera pl36% de eficiencia,

(a) ¿Cuál es la temperatura mínima del vapor [H₂O(g)], utilizado en la planta?

(b) ¿Por qué la temperatura resi del vapor es probablemente mayor que la calculada en el apartado (a)?

(c) Suponga que a T₂ el H₂O(g) está en equilibrio con H₂O(l). Estima la presión de vapor a la temperatera calculada en el apartedo (a).

(d) ¿Es posible diseñar una máquina térmico con una eficiencia mayor del 100%?, ¿con el 100%? Justifique la respuesta.

101. La energía Gibbs disponible a partir de la combustión completa de I mol de glucosa hasta dióxido de carbono y secu es

$$C_nH_{12}O_n(aq) + 6 O_2(g) \iff 6 CO_2(g) + 6 H_2O(t)$$

 $\Delta G^{\circ} = -2870 \text{ kJ mod}^{-1}$

(a) Bajo condiciones hielógicas estándar, calcule el número máximo de moles de ATP que deben formarse a partir de ADP y fosfato si poede utilizarse toda la energía de combustión de 1 mol de elucosu.

(b) El número real de nsoles de ATP que forma una célula en condiciones acrobias (es decir, en presencia de oxígeno) es atrededor de 38. Culcule la eficiencia de conversión de energía de la célula.

(c) Considere les siguientes condiciones fisiológicas típicas.

$$P_{OO_2} = 0.050$$
 bar; $P_{O_2} = 0.132$ bar; [glucosa] = 1.0 mg/mL; pH = 7.0; [ATP] = [ADP] = [P_i] = 0.00010 M

Calcule el valor de ΔG para la cenversión de 1 mol de ΔDP a ΔTP y el valor de ΔG para la exidación de 1 mol de glocosa en estas condiciones.

(d) Calcule la eficiencia de la convenzión de energía para la célula en las condiciones dadas en el apartado (c). Compare esta eficiencia con la de un motor diesel que Bega al 78% de la eficiencia teórica funcionando a $T_2=1923$ K y $T_1=873$ K. Sugierra una explicación para su resultado. (Supercuria: yea el problema de seminartio 100.)



Ejercicios Multimedia

102. Observe el movimiento de los átomos en la animación sobre Mezela de gases (e Capítulo 20.2). Explique por qué aumenda la entrepia en este proceso. Si la localización de cada (domo en una de las des mitades del sistema (cajas), se considera on microestado, W, calcule la variación de entropía entre los estalos inicial (separado) y final (mezela).

103. (a) En la simulación sobre la Entropia de red (eCapitulo 20.2), explique per qué la temperatura proveca una variación en la entropía a escula atómica. (b) ¿Cuál es la propiedad del cristal que representa el grado de orden o desorden?

- 108. (a) En la simulación sobre la Dependencia de la entropía con la temperatura (e Cophulo 20.3), ¿qué pano de la curva corresponde con el mayor auroento relativo de entropía?
 (b) ¿Cémo so relaciona esto con los valores de la variación de entalpía en este punto contperados con el resto de la curva?
- 105. (a) Escribu uma ecuación química ajustada para la reacción ilustrada en la película sobre Formación del bromuro de aluminio (eCapitalo 20.3). (b) ¿Qué información se necesita para calcular la variación de entropía correspondiente a esta reacción? (c) Unitizando dos valores termodinámicos tabulades en el Apéndice D, calcute la variación de entropía para la reacción de 25,0 gramos de aluminio con un exceso de bromo líquido a 296 K.
- 106. (a) En la animación sobre el Equilibrio NO₂ N₂O₄(eCaptado 20.6), ¿en qué condiciones la energia Gibbs del sistema será mayor que la energía Gibbs estándar? (b) ¿Cuáles sen lus condiciones que hucen máxima la etergía Gibbs del sistema?

21

Electroquímica

Contenido

- 21.1 Potenciales de electrodo y su médida
- 21.2 Potenciales estándar de electrodo
- 21.3 $E_{\rm cet}$, $\Delta G y K_{\rm ce}$
- 21.4 E_{cel} en función de las concentraciones
- 24.5 Baterius y pilas: obtención de electricidad por medio de reacciones químicas
- 21.6 Corresión: células voltaicas no desendas
- 21.7 Electrólisis: producción de reacciones no espontóneas
- Z1-8 Procesos industriales de electrólisis
 - Atención a Petenciales de membrona



Un essobás urbano con células de combustible bidrógeno-exigeno. La utilización de estas células puede reducir macho la contaminación del aire en las ciudades. Uno de los principales temas de este capítulo es la transformación de la energia química en energia eléctrica.

n automóvil convencional con metor de gasolina conviere la energia química en energia cinética (energía de movimiento) con una eficiencia del 25 por ciento. Un automóvil con motor eléctrico es tres veces más eficiente. Desgacadamente, en los inicios del desanrollo de la tecnología de automóviles, los dispusitivos para transformar energía química en electricidad no funcionaban con sus eficiencias intrínsecas. Este hecho, junto con la disponibilidad de gasolina de gran calidad a bajo costo, bizo que prevaleciese el automóvil con motor de combastión interna. Ahora que nos preocupan la disponibilidad de ta energia a largo plazo y la contamunación atmósferica, existe un interês renovado en los automóviles y autobuses con motor eléctrico.

En este capitulo veremos cómo se pueden utilizar reacciones químicas para producir electricidad y cómo puede utilizarse la electricidad para producir

réacciones quinneas. Las aplicaciones prácticas de la electroquimica son innumerables, desde las baterias y las células de combastible como fuentes de energía eléctrica, hasta la obtención de productos químicos clave, el refinade de metales y los métodos para controlar la corrosión. Además, son también importantes las implicaciones teóricas. Como la electricidad implica un flujo de carga eléctrica, el estudio de la relación entre quimica y electricidad nos permite profundizar más en las pracciones en las que se transfieren electrones. las reacciones de oxidación-reducción.

21.1 Potenciales de electrodo y su medida

Los criterios de espontaneidad desarrollados en el Capitulo 20 pueden aplicarse a reacciones de trelo tipo, precipstación, ácido base y oxidación-reducción (redox). Sin embargo, podemos diseñas un criterio adiciunal pare las reacciones redox que resulta muy útil.

La Figura 21.1 muestra que tiene logar una resoción redox entre Cu(s) y Ag. (aq), pero no entre Cu(s) y Zn2" (aq). Concretamente, vemos que los rones plata sobre uma superficie de cobre se reducen a átomos de plata, mientras que los iones zine sobre una superficie de cobre no se reducen a átomos de zine. Podemos decir que Ag" se reduce más fácilmente que Zn2". En esta sección introduciremos el potencial de electrodo, una propiedad relacionada con estas tendencias de reducción.

En el estudio de la electroquímica se denomina electrodo a una pieza de metal, M. Un electrodo sumergido en una disolución que contiene tones del mismo metal, M", se denomina sensicélula. Entre los átomos metálicos del electrodo y los iones metálicos en disolución pueden darse dos tipos de interacciones (Figura 21.2).

- Un ion metálico Mⁿ de la disolución puede checar con el electrodo, tomar de él n electrones y convertirse en un átomo metálico M. El ton se reduce.
- Un átomo metálico M de la superficie puede ceder a electrones al electrodo e incorporarse a la disolución como ion M1. El átomo metálien se oxida.

Se establece répidamente un equilibrio entre el metal y la disolución, que podemos representar como

 $M^{n,q}(3q) + ne$ (21.1)reduction

► A veces el término electrodo se utiliza para el conjunto completo de una semicélula.

RECUERDE

que normas Mar (aq) y me apparecen juntos en el tado derecito de esta expresión, solamente se incomora a la disolución el ion Mrs. Los electrones pennanecen en el efectivolo, M(s). Nunca hay electrones libres en disolución. acuosa. 🖹



Policula sobre la formación de cristales de plata

► FIGURA 21.1

Comportamiento de Ag*(ag) y Zn²*(ag) en presencia de cobre (a) Los iones plata son desplazados de la disolución incolora de AgNO, y se depositan como plata metálica. El cobre se incorpora a la disolución como el inn azul Cu^{T+} (aq).

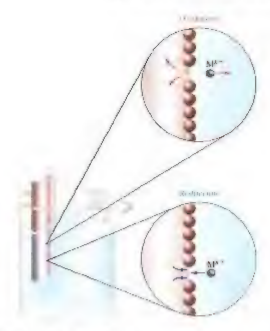
$$Cu(s) + 2 Ag^*(uq) \longrightarrow Cu^{2*}(sq) + 2 Ag(s)$$

(h) El Cu(s) no desplaza al ion incoloro Zn¹⁺ de Zn(NO₊)₂(eq).

$$Cu(s) + Zn^{2+}(ag) \longrightarrow$$
 no hay reacción



(a)



Animerión sobre las reacciones de oxideción reducción

A FIGURA 21.2 Semicélula electroquímica

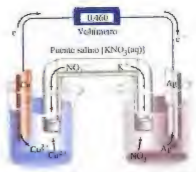
La semicélula está fermada por un electrodo metálico, M., sumergido parcialmente en una disolución acursa de sus iones, M*1. (No se muestran los aniones necesarios para martener la neutralidad eléctrica de la disolución.) La situación illustrada en la figura está timitada a los metales que no reaccionan con el agua.

Los cambios que se producen en el electrodo o la disolución como consecuencia de este equilibrio sen demassado pequeños para poder ser medidos. Las medidas deben basarse en una combinación de dos semicébulas distintas. Concretamente, debenos medir la tendencia de los electrones a fluir desde el electrodo de una semicébula basta el electrodo de la otra. Los electrodos se clasifican según tenga logar en ellos la oxidación o la reducción. Si tiene lugar la oxidación el electrodo se denomina ánudo y si tiene lugar la reducción, cátodo.

La Figura 21.3 muestra una combinación de dos semicébalas, una con un electrodo de Cu en contacto con Cu²⁺ (aq) y la otra con un electrodo de Ag y Ag⁺ (aq). Los dos electrodos están unidos por un cable metálico y un dispessivo para medir la correctie, en este caso un voltimetro. Para completar el circuito elèctrico, las dos disoluciones debon estár conectadas electricamente. Sin embargo, no se puede usar un cable para está conexión perque el trassporte de carga en el seno de las disoluciones se reoliza por migración de iones. El contacto entre las disoluciones puede ser mediante un tabique poroso o mediante una tercera disolución, introducida generalmente en un tubo en U denominado puente seltino. La cambinación de las dos semicélulas conectadas de modo adecuado se denomina efiula electroquímica.

Consideremos los cambios que tienen lugar en la célula electroquímica de la Figura 21,3. Como indicau las flechas, los átomos de Cu se incorporan a la disolución de Cu(NO,),(aq) como iones Cu²⁺, dejando electrones sobre el ánodo. Los electrones perdidos por los átomas de Cu pasan a través del cable y del voltámetro hacia el cátodo. En

 Lés aniones emigran hacia el ánodo y les gationes hecia el cátodo



Cu(NO₁b)(aq) 1,00 M

AgNO₃(aq) 1,00 M

▲ FIGURA 21.3 Medida de la fuerza electromotriz de una télula electroquimità

Una cétula electroquímica está formada por dos semicelulas cuyos electrodos se unen mediante un cable y cuyas disoluciones están en centacto mediante un puente salino. (Los extremos del puente salino están cerrades con un material pecoso que permite que emigren los icures sin que floya el fiquido.) Los electrones liuyen del electrodo de Cu, donde tiene lugar la oxidación (timodo), el efectrodo de Ag, donde se praduce la reducción (cánodo). Para medidas precisas debe extracrae de la célula una cantidad may pequeña de corriente, ya sea utilizando un voltimetro especialmente discindo o un dispositivo denominado potenciómetro.

este electrodo los iones Ag^+ de $A_0NO_0(aq)$ adquieren electrones y se depositan como plata metálica. Sunultáneamente, los antones (NO_N^-) del puente salmo se mueven bacia la semicétula del cobre y neutralizan la carga positiva debida al exceso de iones Ca^{2m} . Los cationes (K^+) se nauven hacia la semicétula de la plata y neutralizan la carga negativa debida al exceso de iones NO_1^- . La reacción neta que tiene lugar encado la cébala electroquimica produce espontáneamente corriente eléctrica es

Oxidación:
$$Cu(s) \longrightarrow Cu^{2+}(aq) + 2e$$

Reducción: $2 \{ Ag^{+}(aq) + e \longrightarrow Ag(s) \}$
Otrásal: $Cu(s) + 2 Ag^{+}(aq) \longrightarrow Cu^{2+}(aq) + 2 Ag(s)$ (21.2)

La fectura del voltametro (0,460 V) tiene un significado. Es el voltaje de la cétula o diferencia de potencial entre las des semicélulas. La attidad del voltaje de la cétula el voltio (V), es la energia por carga unidad. Es decir, una diferencia de potencial de un voltio indica una energia de un julio por cada culombio de carga que pasa por el circuito eléctrico: 1 V = 1 J/C. Se puede considerar que el voltaje o diferencia de potencial es lo que face moverse los electrones, a mayor voltaje, mayor fuerza impulsora. El voltaje de ana célula también se denomina fuerza electromotriz (fam) o potencial de célula y se representa como E_{tob}.

Volvamos ahora a la pregunta planteada por la Figura 21.1: ¿por que no desplaza el cobre a Zn²⁺ de sus disoluciones? Si construimos una celula electroquinhea consistente en una semicelula Zn(s)/Zn²⁺(aq) y una semicelula Cu²⁺(aq)/Cu(s), resulta que los electrones van desde el Zn hacia el Cu. La reacción espontanea en la célula electroquímica de la Figura 21.4 es

$$\begin{array}{ll} \textit{Oxidacida:} & Zn(s) \longrightarrow Zn^{2s}(sq) + 2 \, c \\ \\ \textit{Reducción:} & Cu^{2s}(uq) + 2 \, c \longrightarrow Cu(s) \\ \\ \textit{Global:} & Zn(s) + Cu^{2s}(sq) \longrightarrow Zn^{2s}(sq) + Cu(s) \end{array}$$

RECUERDE ►

que la reacción netá que tiene lugar en la célula electroquímico coincide con la que seurre al nindir Cu(s) directamente a Ag' (ag), representada en la frigura 21.1a.

➤ Las representaciones tales como Zn/Zn² y Cu² /Cu ≤ llamen paren y se ublizan frecuentemente como abreviaturas de las semicétulas.



Zn(NO₁)₂(aq) 1,00 M

Eu(NO₁)₂(sq) 1,00 M

▲ FIGURA 21.4 La reacción $Zn(s) + Cu^{2+}(aq) \longrightarrow Zn^{2+}(aq) + Cu(s)$ en una célula electroquimica

Como la reacción (21.3) es una reacción espontanea, el desplazamiento de Zu² (qq) por Cuis), proceso *puerso* del (21.3), *no* tiene legar espontáneamente. Esta es la observación que se higo en la Figura 21.1. En la Sección 21.3 ve ve cómo predecir el semido de los procesos espontáneos en las reacciones de oxidación-reducción.

Esquemas de células y términos utilizados

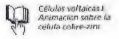
Los dibajos de células electroquímicas, como los de las Figuras 21.3 y 21.4 resultar útiles, pero l'requencemente se utiliza un esquerra más simple. Un esquerra de una célula muestra los componentes de una célula electroquímica de modo simbilituo. Seguiremos el convenio generalmente utilizado para escribir el esquerra de una célula.

- El ánodo, electrodo en el que tiene fugar la oxidución, ve sitúa a la izquierda en el extuema.
- El cátado, electrodo en el que tiene lugar la reducción, se sitúa a la derecha en el esquema.
- El límite entre dos fases (por ejemplo un electrodo y una disolución) se representa mediante una sola línea vertical (1)
- El finite entre los compartimentos de las semicélulas, frécuentemente un puente salino, se representa mediante una doble línea vertical (||). Las especies en distribución acuosa se sitúan a ambas lados de la doble línea vertical y las especies distritas de la misma disolución se senaran entre sí por una coma.

El esquema de la célula de la Figura 21.4, en la que trene lugar la reacción (21.3), se escribe somo

Las células electroquímicas de las Figuras 21.3 y 21.4 producen electricidad como resultado de reacciones químicas espontáneas y se llaman células voltateas o galvánicas. También se utiliza el término pila. En la Sección 21.7 se estudiarán las celulas o cultos electroditicas, células electroquímicas en les que se utiliza electricidad para llevar a cabo una transformación química no espontánea.

► Se han prepuesto varias reglas nemotécnicas para las relaciones oxidación/vinodo y reducción/citodo. Quizais la más sencida sea que en la relación oxidación/zinodo ambos términos empiezan con ena vocal: w/n, meneras que en la relación reducción/cátodo umbos términas empiezan por consonante: x/c.



EJEMPLO 21.1

Representación de una reacción redos por medio del esquema de una cétula. El aluminio me-(klico desplaza al ion zino(ll) de sus disoluciones ucuosas.

- (a) Escribe los semigenaciones de oxidación y reducción y la ecuación (dióba) para esta reacción redox.
- (b) Escriba un esquema de una célula voltaiça en la que tenga lugar esta reacción.

Salurión

(a) El término desplaza significa que el alumimo se incorpora a la disulución como Al¹²(aq), forzando al Zn²¹(aq) a abandonar la disolución como zino metálico. El Al se oxida a Al³⁴ y el Zn²⁴ se reduce a Zn. Al escribir la ecuación nera debemos ajustar los coeficientes de manera que haya el mismo admero de efectrones implicados en la oxidación y en la reducción. Este es el método de ajuste de ecuaciones redox, flamado método de la strairrescción estudiado en la Sección 5.5.)

Oxidución:
$$2 \{Al(s) \longrightarrow Al^{21}(sq) + 3 e^{-}\}$$

Reducción: $3 \{Za^{24}(sq) + 2 e^{-} \longrightarrow Zn(s)\}$
Global: $2 Al(s) + 3 Zn^{24}(sq) \longrightarrow 2 Al^{24}(sq) + 3 Zn(s)$

(b) El Al(s) se exida a A⁽¹⁾ (aq) ca la semicélula anádica (izquierda). El Zn⁽²⁾ (aq) se reduce a Zn(s) en la semicélula catódica (derecha).

$$Al(s)\|Al^{1+}(\epsilon q)\|Zn^{2+}(\epsilon q)\|Zn(s)$$

Ejemplo práctico A: Escriba la ecuación global para la reacción redox que tiene lugar en la pila veltaica: So(s) [So²¹ (eq)] [Ag²(nq)] [Ag(s).

Ejemplo práctico 8: Dibuje una pila valsaica en la que et iou plata en disolución sea desplazado por el eluminio metálico. Indique el escolo, el únodo y otras características de la ectula. Muestre el sentido del Pujo de electrones. Indique tumbién el sentido del Pujo de cationes y aniones a través del puente salimente KNO₃(aq). Escriba las ecuaciones para las semimesceinnes que tienen lugar en ambos electrodas, escriba una ecuación ajustada para la reseción glashal y un esquerna de la célula.

21.2 Potenciales estándar de electrodo

Las medidas de los voltajes de las células, es decir, de las diferencias de potencial entre los electrodos, son una de las determinaciones que pueden Hevarse a cabo con ma-



¿Está preguntándose...?

¿Cómo se puede confirmar que se han situado las semicélulas en el orden correcto en el esquema de una célula?

Si piensa que un determinado etectrodo es el árexto de la pila veltaica, simplemente está decidiosdo consciar este electrodo al terminal negativo del veltimatro (y el otro electrodo al terminal posativo). Si ha acertado, obtendrá una lectura positiva del voltimetro. Si la lectura es regativa, significa que los electrones flayen en sentido inverso al que había pensado. El electrodo considerado como áneolo realmente es el cátodo y viceversa. Algunes veltimatros solo dan lecturas positivas. En este caso no ebtendrá ninguna lectura hasta que no inviesta las conexiones a las terminales. Se puede escribir el esquena de la cábala con las semicifiales "malisituadas" y un veltaje de cábala negativo o se pueden intercambiar las semicifiales y escribir un voltaje de cábala positivo. yor precisión. Sin embargo, no pueden establecerse con precisión los putenciales individuales de cada electrodo. Si se pudiesen hacer estas medidas, podríamos obtener voltajes de las células simplemente restando entre al los potenciales de efectrodo. Se puede flegar a este resultado si se obje arbitramamente una determinada semicélula a la que asignamos un potencial de electrodo rem. Después se comparan otras semicélulas con la de referencia. La referencia universalmente aceptada es el electrodo estándar de hidrógeno.

El electrodo estándar de bidrógeno (EEH) se representa en la Figura 21.5. El E8H implaca en equilibrio entre iones Θ_1O^+ de una disolución con actividad enidad (es deciniques = 1) y meléculas de Θ_2 en estado gascoso a 1 bar de presion, equilibrio establectido sobre la superficie de un metal mere como el platino. La reacción en equilibrio produce un determinado potencial sobre la superficie del metal, pero a este perencial se le asigna arbitrariamente un valor cero.

$$2 \text{ H}'(a=1) + 2 e^{-\frac{-sabre Pt}{4\pi}} \text{ H}_2(g, 1 \text{ bar})$$
 $E' = 0 \text{ voltio}(V)$ (21.5)

El esquema de esta semicéfula es

$$P(H_0(g, 1 \text{ for}); H^*(n-1))$$

Las dos tineas verticales significan que hay presentes tres fases: platino sólido, hidrógeno gazeoso e ion hidrógeno en discloción acuesa. Por simplicidad, habitualmente escribinos H^+ en vez de H_2O^+ , suponemos que para $[H^+] = 1$ M hay apreximadamente actividad unidad (a=1) y sustituimos la presión de 1 bar por una atmósfera.

Per acuerdo internacional, un potencial estándar de electrodo, E^{*}, mide la tendencia que tiene un electrodo a generar un proceso de reducción. En tedos los casos las especies iénicas presentes en disobación acasosa tienen actividad unidad (aproximadamente 1 M) y los gases están a una presión de 1 bar (aproximadamente 1 ntm). Cuando no se indica ranguna sustancia metálica, el patenesal se establece sobre un electrodo metálico inerte como el platino.

Para resaltar que E^* se reliere a una reducción, escribiremos un par de reducción como subindice de E^* , como se muestra en la semireacción (21.6). La sustancia que se reduce se escribe a la impuerda del signa I, y el producto principal de la reducción a la derecha.

$$\operatorname{Cu}^{2}(1|\mathsf{M}) + 2|e| \longrightarrow \operatorname{Cu}(s) \qquad \operatorname{E}_{\mathsf{C}s^{1}(X_{\mathsf{M}})}^{n} = 7 \tag{21.6}$$

Para determinar el valor de E" de un electrodo estándar como el de la semitreacción (21.6), se lo compara con el electrodo estándar de habógeno (EEH). En esta comparación el EEH stempre es el electrodo de la *isquiendo* en el esquema de la célula, el ánodo, y el electrodo de la devecho, el cátodo. En la pila voltaica indica-

Este procedimiento es computable al de establecer un arigen arbitrario de la escala para la contagina o energias libres de formación estándar.

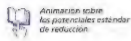
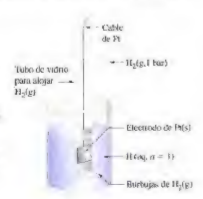


FIGURA 21.5

Electrodo estándar de hidrógeno (EEH)
No se pueden construir electrodos com
hidrógeno, que es un gas a temperatura
ambiente. El electrodo estándar de hidrógeno
está formado por una pieza de platino inmerso
en una disolución 1 M en H*(aq) y uniu
eteriente de hidrógeno que pasa sobre la
superficie del platino. Este no reacciona pero
proporciona una superficie para la reducción
de H₂O* (aq) a H₂(g) y la semirreacción de
oxidación inversa.



da a continuación la medida de la diferencia de potencial es 0,340 V, con los electrones fluvendo del H_2 al electrodo de Cu.

$$Pt[H_2(g, 1 \text{ atm})]H^{+}(1 \text{ M})[Co^{2+}(1 \text{ M})]Cu(s) \qquad E_{csl}^{\circ} = 0.340 \text{ V}$$
(21.7)
Inodo cátodo

Un potencial estándar de una célula, E_{s0}° , es la diferencia de potencial o voltaje de una célula formada per dos electrodos *estándar*. La diferencia se toma sicurpre del siguiente modo:

$$E_{cd}^a = E^a$$
(derecha) — E^a (jzquierda)
teátodol tásodol

Para el esquema de célula (21.7) se obtiene

$$E_{cd}^{o} = E_{cu^{2}/Cu}^{o} - E_{H^{2}/U_{0}}^{o} = 0.340 \text{ V}$$

$$= E_{Cu^{2}/Cu}^{o} - 0 \text{ V} = 0.340 \text{ V}$$

$$= 0.340 \text{ V}$$

$$= 0.340 \text{ V}$$

 $E_{QP}^{*}\gamma_{Ca} = 0.340 \,\mathrm{V}$

Así, para la semirrozoción estándar de reducción se puede escribir
$$Co^{3*}(1 M) + 2 e^{-} \longrightarrow Cu(s) \qquad E^{\alpha}_{cs}(cu) = +0.340 V \qquad (21.8)$$

La reacción global que tiene lugar en la pita voltaica del esquema (21.7) se punde representar como

$$H_2(g, 1 \text{ atm}) + Cu^{23}(1 \text{ M}) \longrightarrow 2 H^2(1 \text{ M}) + Cu(s)$$
 $E_{col}^{\circ} = 0.340 \text{ V}$ (21.9)

La reacción de célula (21.9) indica que el Cu²⁺(1 M) se reduce más fácilmente que el H⁺(1 M).

Suponga que se reemplaza el electrodo de robre estándar en el esquema de célula (21.7) por un electrodo estándar de zinc y se mide la diferencia de potencial entre los electrodos estándar de hidrógeno y zinc wilivando las mismas conexiones al voltimetro que en (21.7). En este caso el voltaje resulta ser =0.736 V. El signo menos indica que los electrones fluyen en sentido opuesto al de (21.7), es decir, desde el electrodo de zinc lancia el electrodo de hidrógeno. El H*(1 M) se reduce más fácilmente que el Zn²*(1 M). Estos resultados se representan en el siguiente esquema de célula, en el que el ánodo de zinc aparece a la derecha.

$$Pt[H_2(g, 1 \text{ atm})]H^*(t M)[[Zn^{2*}(1 M)]Zn(s)] = E_{ext}^* = -0.763 \text{ V}$$
 (21.10)

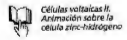
Para obtener el potencial estándar de electrodo del par Zn²⁺IZn se puede escribir

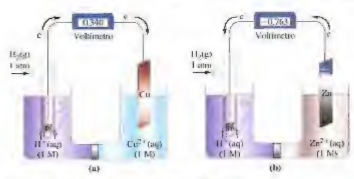
$$E_{\text{cel}}^{\circ} = E^{\circ}(\text{derecha}) - E^{\circ}(\text{izquierda})$$

= $E_{\text{Ze}^{\circ}/\text{Ze}}^{\circ} - 0 \text{ V} = -0.763 \text{ V}$
 $E_{\text{Ze}^{\circ}/\text{Ze}}^{\circ} = -0.763 \text{ V}$

Por tanto, la semireacción de reducción estándar es

$$Z_n^{2r}(1 \text{ M}) + 2 e^- \longrightarrow Z_n(s)$$
 $E_{Z_n^{2r}/Z_n}^{\circ} = -0.763 \text{ V}$ (21.11)





▲ FIGURA 21.6 Medida de potenciales estándar do clactrodo

(a) El ánndo es un electrodo estándar de hidrógeno y el cátodo de cobre. El contacto entre las des semicelulas se realiza a través de plato porose, que permite el paso de los sones pero evita la mezeta de las disoluciones. (b) Esta efluta tiene las mismas conexiones que la det apartado (a), pero el sine sustituyé al cobre y el flujo de efectrones tiene sentido epuesto al de (a), como indica el voltaje regativo. (El zine es el ánodo.)

En este capitale, utilizaremos los posenciales de reducerón estándar con muchos fines distantes. Nisestro primer objetivo será calcular potenciales estándar de reacciones redus en una célula , es decir, valores de $E_{\rm tob}^{\rm i}$ a partir de potenciales estándar de electrodo para las reacciones de los sensicélulas, $E^{\rm o}$. El procadimiento a utilizar se ilustra a continuación para la reacción (21.3) y el esquema de célula (21.4). Observe que las tres primeras ecuaciones son maneras distintas de escribir la misma cosa, generalmente no escribuernos todas ellas.

$$\begin{split} E_{col}^* &= E^*(\text{denotion}) - E^*(\text{injection}) \\ &= E^*(\text{denotion}) - E^*(\text{number}) \\ &= E^*(\text{denotion}) - E^*(\text{semicion}) - E^*(\text{semicion}) \\ &= E^*_{colored} - E^*_{colored} \\ &= 0.340 \text{ V} - (-0.763 \text{ V}) = 1.100 \text{ V} \end{split}$$

En el Ejempio 21.2 se predice $E_{\rm rel}^c$ para una nueva batería. En el Ejempio 21.3 utilizamos un potencial de electrodo conocido y un valor medido de $E_{\rm rel}^o$ para deforminar un E^o desconocido.

EJEMPLO 21.2

Combinación de valores de E^p para obtener E^p_{eq} de una rescelón. La batería de zine-cloro es un nuevo sistema de batería que está siendo estudiado para su posible utilización en vebáculos eléctricos. La reacción neta que produce electricidad en esta célula es $Z_0(s) + Cl_2(g) \longrightarrow Z_0Cl_2(g)$. (Cu2) es el valor de E^p_{eq} de esta pila voltaica?

Solutión

La reacción (31.12) muestra que el Zrus) se exido y el (3₂g) se reduce. Esta es la reacción pluba resultante de las cos semigreacciones dadas a continuación. Los velores de E^2 necesarios para calcular $E^2_{\rm rel}$ se toman de la Tabla 21.1.

Reducción:
$$Cl_2(g) + 2e^- \longrightarrow 2C\Gamma(aq)$$

Oxidación: $Zu(s) \longrightarrow Ze^{2s}(aq) + 2e^-$
 $Globals: Zu(s) + Cl_2(g) \longrightarrow Ze^{2s}(aq) + 2C\Gamma(aq)$ (21.12)

La rencción (21.3) se muestra en la pág. 826 y el diagrama.21.4 en la pág. 827. ► En el Apéndice D se da una lista más completa de semimeacciones de reducción y de sus potenciales.

► La situación de los agentes. oxidames es como sigue: agentes oxidantes más fuertes (F₂, O₃, ...), lado izquiendo de las semirreacciones y parte superior de la tabla; egentes oxidantes más débites. (Li*, K*, ...), lado izquierdo de las semirreacciones y parte inferior de la table. La situación de los agentes reductores es: agentes reductores más fuertes (Li, K, ...); lado derecho de las semirreacciones y parte inferior de la tabla; agentes reductores más débiles (F , O₁, ...), lado derecho de las semirresceiones y parte suverior de la tabla.

TABLA 21.1 Potenciales estándar de electrodo (reducción) a 25 °C			
Semirrescelón de reducción	E°, V		
Medio úcido			
$F_2(g) + 2e^- \longrightarrow 2F^-(aq)$	+2.866		
$O_3(g) + 2 H^{\dagger}(xq) + 2 e^- \longrightarrow O_3(g) + H_2O(1)$	+2.075		
$S_2O_4^{2-}(aq) + 2e^- \longrightarrow 2SO_4^{2-}(aq)$	+2.01		
$H_2O_2(aq) + 2 H^*(aq) + 2 e^- \longrightarrow 2 H_2O(1)$	+1,763		
$\operatorname{MnO}_{i}^{-}(\operatorname{aq}) + 8 \operatorname{H}^{i}(\operatorname{aq}) + 5 \operatorname{e}^{-} \longrightarrow \operatorname{Mn}^{2i}(\operatorname{aq}) + 4 \operatorname{H}_{2}O(1)$	+1.5)		
$PbO_2(s) + 4 H^*(aq) + 2 e^- \longrightarrow Pb^{24}(aq) + 2 H_2O(1)$	+1,455		
$Cl_2(g) + 2e^- \longrightarrow 2 \cdot Cl^-(aq)$	+1,358		
$C_{12}O_{2}^{2-}(aq) + 14H^{*}(aq) + 6c^{-} \longrightarrow 2Cr^{3*}(aq) + 7H_{2}O(1)$	+1.33		
$MnO_2(s) + 4 \Pi^2(aq) + 2 e^- \longrightarrow Mn^{2*}(aq) + 2 H_2O(1)$	+1.73		
$O_2(g) + 4 \text{ H}^*(aq) + 4 e^- \longrightarrow 2 \text{ H}_2O(1)$	+1,229		
$2 \cdot 10_3 \cdot (aq) + 12 \cdot 11^3 \cdot (aq) + 10 \cdot e^- \longrightarrow I_2(s) + 6 \cdot H_2(0)$	+1.20		
$Br_{r}(1) + 2e^{-} \longrightarrow 2Br^{-}(aq)$	+1.065		
$NO_3^{-}(aq) + 4 H^4(aq) + 3 g^{-} \longrightarrow NO(g) + 2 H_2O(l)$	+0,956		
$Ag^{+}(aq) + c^{-} \longrightarrow Ag(s)$	+0.860		
$Fe^{34}(aq) + e^- \longrightarrow Fe^{24}(aq)$	+0,771		
$O_2(g) + 2 H^*(aq) + 2 e^- \longrightarrow H_2O_2(aq)$	+0,695		
$I_2(s) + 2e^- \longrightarrow 2I(aq)$	+0,835		
$Cu^{2+}(aq) + 2 c^{-} \longrightarrow Cu(s)$	40,340		
$SO_4^{2^*}(aq) + 4 H^*(aq) + 2 e^- \longrightarrow 2 H_2O(1) + SO_2(q)$	+0,17		
$\operatorname{Sn}^{94}(\operatorname{aq}) + 2 \operatorname{c}^- \longrightarrow \operatorname{Sn}^{24}(\operatorname{aq})$	+0.154		
$S(s) + 2 H^{s}(ag) + 2 e^{-} \longrightarrow H_{s}S(g)$	40.14		
$2 H'(aq) + 2 e' \longrightarrow H_2(g)$	0		
$2 H'(aq) + 2 e' \longrightarrow H_2(g)$ $Pb^{2+}(aq) + 2 e' \longrightarrow Pb(s)$	-0.125		
$\operatorname{Sn}^{2+}(\operatorname{aq}) + 2 \operatorname{c}^{-} \longrightarrow \operatorname{Sn}(\operatorname{s})$	-0.137		
$Fe^{2s}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Fe(s)$	-0.440		
$Zn^{2n}(aq) + 2e^- \longrightarrow Zn(s)$	-0.763		
$Zn^{1*}(aq) + 2 c^{-} \longrightarrow Zn(s)$ $Al^{3*}(aq) + 3 c^{-} \longrightarrow Al(s)$	-1.676		
$Mg^{2*}(aq) + 2e^- \longrightarrow Mg(s)$	-2.356		
$Na^{*}(aq) + c^{*} \longrightarrow Na(s)$	-2,713		
$\mathbb{C}a^{2+}(aq) + 2e^- \longrightarrow \mathbb{C}u(s)$	-2,84		
$K^-(aq) + e^- \longrightarrow K(s)$	-2,924		
$Li^{\dagger}(aq) + c^{-} \longrightarrow Li(s)$	-3.040		
Medio básico			
$Q_i(g) + H_2Q(l) + 2e^- \longrightarrow Q_i(g) + 2Q(l)$	+1,246		
$UCl^{-}(aq) + H_2O(l) + 2e^{-} \longrightarrow Cl^{-}(aq) + 2OH^{-}(aq)$	+0,890		
$Q_2(g) + 2 H_2Q(1) + 4 e^- \longrightarrow 4 OH^-(aq)$	+0,401		
$2 H_1O(1) + 2 e^- \longrightarrow H_2(g) + 2 OH^-(aq)$	-0.828		

 $E_{\rm rel}^0 = E^0$ (semicélula de reducción) — E^0 (semicélula de oxidación) = 1,358 V = (-0,763 V) = 2,121 V

Ejemplo práctico A: ¿Cuál es el valor de E_{cd}^a para la reacción en la que el $\operatorname{Cl}_2(g)$ oxida el $\operatorname{Fe}^{2+}(ag)$ a $\operatorname{Fe}^{2+}(ag)$?

$$2 \operatorname{Fe}^{2i}(aq) + \operatorname{Cl}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{Fe}^{3i}(aq) + 2 \operatorname{Cl}^*(aq) = 2$$

Ejemplo práctico 8: Utilico tos danos de la Tabla 21.1 para deserminar E_{tot}^{o} de la resoción redox en la que el MnQ_{s}^{-} (sq) oxida el Fe^{2+} (sq) a Fe^{3+} (sq) en reodio seido.

EJEMPLO 21.3

Determinación de un valor descenación de E^* a partir de ima medida de E_{ab} . El cudmio se en cuentra en pequeñas cantidades acompañando al zine. Al contrario que el zine, que en pequesas caratidades es un elemento esencial, el cudmio es un veneno para el medio ambiente. Para determinar las concentraciones de iones cadmio por medidas de propiedades eléctricas se necesas el perencial de reducción essimba det electrado Cd^* /Cd. Se mule el valtaje de la signicion célula voltaica.

$$Ca(s) | Ca^{(s)}(1|M)|^2 Ca^{-(1|M)} | Ca(s) = E_1 = 0.743 \text{ V}$$

¿Cuál es el potencial de reducción estándar del electrodo Cd²¹/Cd?

Solución

Conocernos el potencial de una semicátula y $E'_{n,t}$ para la reacción redox neta, Podemos obtener el potencial de electrodo estándar desegnacido, $E'_{t,t,t,t,t}$

$$\begin{split} E_{\rm rel}^{n} &= E^{n}({\rm derecha}) - E^{n}({\rm depicta}) \\ 0.743 \, {\rm V} &= E_{\rm Co^{1/1}Ca}^{n} - E_{\rm Ce^{1/1}Ca} \\ &= 0.340 \, {\rm V} - E_{\rm Co^{1/1}Ca}^{n} \\ &= 0.340 \, {\rm V} - 0.743 \, {\rm V} = -11403 \, {\rm V} \end{split}$$

Ejemplo práctico A: En medio ácido, chion dicromato uxida al ácido uxidos. $H_2C_3O_4(eq)$, a $CO_2(g)$, es una resoción con $E_{int}^{\alpha}=1.81$ V.

$$Cr_2O_7^{-2}(aq) + 3H_2C_2O_3(aq) + 8H'(aq) \longrightarrow 2Cr''(aq) + 7H_2O + 6CO_3(q)$$

Utilice el valor de E_{rob}^{α} de esta reacción junto con los datos necesarios de la Tabla 21.1, para determinar E^{α} del electrodo $CO_{1}(g_{1})/HAC_{\alpha}(g_{2})$.

Ejermplo práctico B: En roedio ácido el $O_2(g)$ oxida al Cr^2 (aq) a Cr^2 (uq). El $O_3(g)$ se reduce a $H_2O(1)$. El valor de E_{rot}^n para la reacción resulta ser 1.653 V. ¿Cual ex el potencial estándar de electrodo del par $C_1^{1/2}/C_2^{1/2}$:



Cuando una reacción transcurre en una pila veltaica, la célula realiza un trabajo denominado trabajo eléctrico. Piense en él como un trabajo de movimiento de cargas eléctricas. El trabajo total realizado es el producto de tres términos: (a) $E_{\rm ext}(b)$ n , el námero de usales de electrones transferidos entre los electrodos y (e) la carga eléctrica por mol de electrones, denomando constante de Faraday (F). La constante de Faraday es igual a 96 485 culombias por mol de electrones (96 485 C/mol e.), Como el producto voltio × culombio = julio, la unidad de $w_{\rm algo}$ es el julio (J).

$$\kappa_{chw} = nFE_{cd} \tag{24-13}$$

La expresión (21.13) se aplica solamente si la célula opera reversiblemente * En el apartada ; Está programinatora... * de la Sección 20.4 se describió la centidad de energia disponible (trabajo) que puede obtenerse de un proceso conso igual a $-\Delta G$. Entonces.

$$\Delta G = -\pi F E_{\rm rel} \tag{21.14}$$



A Michael Faraday (1791-1867)

Faraday fue ayudante de Humphry Davy y suele thanais-ele "el descobranientomás importante de Llavy". Entre sus muchas contribuciones a la física y la quintica, se encuerara el estudio sistemático de la electrólisis.

[†] El significado de un preceso amerable se ilostró en la Figura 20.4. La operación revesible de una pulo voltaira requeira que la corriente eléctrica de la célulo se ristenga mey lentamente.

En el caso especial en que estos reactivos y preductos están en sus estados estándar,

$$\Delta G^{c} = -nFE_{col}^{c} \tag{21.15}$$

Lo que más nos interesa no es calcular el trabajo, sino utilizar la Expresión (21.15) como medio de evaluar variaciones de energia Gibbs a partir de medidas de potenciales de célula, como se ilostra en el Ejemplo 21.4.

EJEMPLO 21.4

Determinación de una variación de energía Gibbs a partir de un potencial de célula, Utilica datos de E^* para determinar ΔG^* de la reacción

$$Zn(s) + Cl_2(g, 1 atm) \longrightarrow ZnCl_2(aq, 1 M)$$

Solución

Esta es la rencción neta (21.12) que tiene lugar en la célula voltaien descrita en el Ejemplo 21.2. En este tipo de problemas, recessitanos generalmente separar la retucción neta en dos semiecuaciones. Esto nos permite determanar el valor de $E_{\rm ret}^{\circ}$ y el número de moles de electrones (n) implicados en la reacción neta de la célula. En el Ejemplo 21.2 puede ver que $E_{\rm ret}^{\circ}=2.121$ V y n=2 mol c $^{\circ}$. Ahora podemos utilizar la Ecuación (21.15).

$$\Delta G^{\circ} = -nFE_{\text{od}}^{\circ} = -\left(2 \text{ mol } e^{-} \times \frac{96,485 \text{ C}}{1 \text{ mol } e^{-}} \times 2,121 \text{ V}\right)$$
$$= -4.093 \times 10^{5} \text{ J} = -409.3 \text{ kJ}$$

Ejemplo práctico A: Utilise dutos de petenciales de electrodo para determinar AG" de la reacción

$$2 \text{ Al}(s) + 3 \text{ Br}_2(1) \longrightarrow 2 \text{ AP}^1(\text{aq}, 1 \text{ M}) + 6 \text{ Br}^*(\text{aq}, 1 \text{ M}) \qquad \Delta G^0 = 9$$

Ejemplo práctico B: La célula de combustible hidrógeno-ex(geno es una célula voltaien con una reacción neta $2 \operatorname{H}_2(\mathfrak{g}) + \operatorname{O}_2(\mathfrak{g}) \longrightarrow 2 \operatorname{H}_2(\mathfrak{g})$. Calcule $E_{\mathfrak{g}^2}^*$ para esta resceión.

Superencia: utilice datos termodinámicos del Apéndice D (Tubla D.2).]

Combinación de las semirreacciones de reducción

No solamente se puede utilizar la Ecuación (21.15) para determinar AG° a partir de E°_{cal} como en el Ejemplo 21.4, sino que se puede invertir el cálculo y determinar el valor de E°_{cal} a partir de ΔG° . Además, se puede aplicar la Ecuación (21.15) a las reacciones y potenciales de las semicélulas; es decir, a los potenciales estándar de electrodo, E° . Esto es lo que se debe hacer, por ejemplo, para determinar E° de la semirreacción

$$Fe^{3s}(aq) + 3e^- \longrightarrow Fe(s)$$

Los únicos datos sobre el Fe(s) y sus ienes que aparecen en la Tabla 21.1 y en el Apéndice D son

$$Fe^{2a}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Fe(s), E^{a} = -0.440 \, \text{V}$$
 $y = Fe^{2a}(sq) + e^{-} \longrightarrow Fe^{2a}(sq), E^{a} = 0.771 \, \text{V}$

La semiecuación que se busca es simplemente la suma de estas dos semiecuaciones, pero el valor deseado de E° no es la suma de -0.440 V y 0.771 V. Lo que se puede sumar son los valores de ΔG° para las dos semireacciones conocidas.

$$\begin{aligned} & \operatorname{Fe}^{2^{+}}(\operatorname{aq}) + 2\operatorname{e}^{-} & \longrightarrow \operatorname{Fe}(\operatorname{s}); & \Delta G^{\circ} = -2 \times F \times (-0.440 \text{ V}) \\ & \operatorname{Fe}^{2^{+}}(\operatorname{aq}) + \operatorname{e}^{-} & \longrightarrow \operatorname{Fe}^{2^{+}}(\operatorname{eq}); & \Delta G^{\circ} = -1 \times F \times (0.771 \text{ V}) \\ & \operatorname{Fe}^{2^{+}}(\operatorname{aq}) + 3\operatorname{e}^{-} & \longrightarrow \operatorname{Fe}(\operatorname{s}); & \Delta G^{\circ} = (0.880F) \operatorname{V} + (0.771F) \operatorname{V} = (0.109F) \operatorname{V} \end{aligned}$$



¿Está preguntándose...?

¿Qué relación hay entre el procedimiento para obtener E^ocal combinando dos valores de E^o y la obtención de un valor desconocido de E^o combinando dos valores de E^o?

Acabamos de ver que se puede obtener un valor desconocido de E^* a partir de dos valores conocidos de esta magnitud por médio de la expresión $\Delta G = -nFE^*$. Como se muestra a continuación para una reacción de desplazamiento hipodética, se puede calcular de modo similar un valor desconocido de E^*_{od} por medio de la expresión $\Delta G = -nFE^*_{od}$. (Observe que para la semimención de exidación, ΔG^*_{out} es simplemente el valor opuesto del correspondiente a la semimención inversa, ΔG^*_{out}).

Reduction:
$$M^{++}(\omega_1) + n e^- \longrightarrow M(s)$$
 $\Delta G_{ns}^{\circ} = -nFE_{N^{+}M}^{\circ}$

Oxidaelár:
$$N(s) \longrightarrow N^{n*}(aq) + n e^{-}$$

$$\Delta G_{ns}^{\circ} = -(\Delta G_{nsl}^{\circ}) = -(-nFE_{ns}^{\circ})_{nsl} = nFE_{ns}^{\circ})_{nsl}$$

Global:
$$M^{c*}(eq) + N(s) \longrightarrow M(s) + N^{c*}(eq)$$

$$\Delta G^{\circ} = \Delta G^{\circ}_{rel} + \Delta G^{\circ}_{re} = -nFE^{\circ}_{rel} = -nFE^{\circ}_{N^{c}N} + nFE^{\circ}_{N^{c}N}$$

Dividiendo esta cosnejón por -nF, se obtiene la expresión familiar de E_{cel}^{ν} como diferencia de dos potenciales de electrodo.

$$E_{\rm cut}^{\scriptscriptstyle 0} = E_{\rm M^{\scriptscriptstyle 10}DM}^{\scriptscriptstyle 0} - E_{\rm M^{\scriptscriptstyle 10}DM}^{\scriptscriptstyle 0}$$

Se puede exitar este cálculo basado en valores de ΔG^{c} y utilizar directamente la expresión

$$E_{\rm col}^{\circ} = E^{\circ}({
m reducción}) - E^{\circ}({
m exidación})$$

parque el támimo -nF siempre se simplifica, es decir, n, el aúmero de electrones, tiene que ser el mismo en las sentimesociones de reducción y exidación y en la reacción global. En cambio, quando se obtiene un valer desconocido de E^* a partir de valores conocidos de esta magnitud, el valor de n no tiene porqué coincidir y, por ello, se deben utilizar las expresiones de ΔG^* .

Altora, para obtener $E_{E^*/Re}^*$, se puede utilizar de nuevo la Ecuación (21.15) y despejar $E_{R^*/Re}^*$.

$$\Delta G^{\alpha} \simeq -nFE^{\alpha}_{\rm Re}{}^{\alpha}\eta_{\rm Re} = -3FE^{\alpha}_{3\gamma}{}^{\alpha}\eta_{\rm Re} = (0.109F)\,{\rm V}$$

$E_{\rm R}^{\circ}_{\rm MF} = (-0.109F/3F) \, {\rm V} = -0.0363 \, {\rm V}$

Procesos espontáneos en las reacciones de oxidación-reducción

Nuestro principal criterio para la espontancidad de un proceso es que $\Delta G < 0$. Según la Ecuación (21.14), las ecuaciones redox tienen la propiedad de ser $E_{\rm crit} > 0$ si $\Delta G < 0$. Es decir, $E_{\rm ref}$ debe ser positivo para que ΔG sea negativo. Predecir el sentido de un proceso espontáneo en una reacción redox es un asuato relativamente sencillo si utilizamos les siguientes ideas:

- Si E_{col} es positivo, la reacción tiene lugar de ferma espontánea en sentido directo para las condiciones indicadas. Si E_{col} es negarivo, la reacción tiene lugar de forma espontánea en sentido inverso para las condiciones indicadas. Si E_{col} = 0, la reacción está en equilibrio para las condiciones indicadas.
- Si se invierre la reacción de una célula, E_{cet} cambia su signo.

En el caso especial de reactivos y productos en sus estados estándar, trabajaremos con los valores de ΔG^* y E_{cel}^o , como se ilustra en los Ejemplos 21.5 y 21.6.

RECUEROE ►

que E' y E'_{col} son magnitudes intensinar y sus valores no dependen de las cantislades de sustancia implicadas. Así que los valores de estas magnitudes no dependen de cúmo se escriba la reacción de la célula. En este caso también podríamos haberla escrita coma

$$\begin{split} Al(s) + \frac{3}{2} & \overset{?}{C}u^{3}(1|M) \longrightarrow \\ & \overset{?}{\frac{3}{2}} & Cc(s) + Al^{3}(1|M) \\ & \overset{?}{\frac{2}{3}} & Al(s) + Cu^{2}(1|M) \longrightarrow \\ & & Cu(s) + \frac{2}{3} & Al^{3}(1|M). \end{split}$$



a FIGURIA 21.7 Reacción de Al(s) y Cu²⁺(aq) Observe los ugujeros en la huja de Al(s) causados por la disolución. Observe también el depúsito escuro de Cu(s) en el fondo del vam.

EJEMPLO 21.5

Aplicación del criterio de espantamendad de un preceso a una reacción redox, ¿Desplazará el plaminio metálico a los iones Ció¹⁵ de sas disoluciones acuosas? Es decir. ¿tiene lugar una reacción espontánea en sentido directo para la siguiente resection?

$$2AI(s) + 3Cu^{1*}(1M) \longrightarrow 3Cu(s) + 2AI^{1*}(1M)$$

Solución

El esquema de la célula correspondiente a esta teacción es $Al(s)|Al^{+}(aq)|[Cu^{+}(aq)]Culs)$ y E'_{ad} es

$$E_{\text{rel}}^{n} = E^{n}(\text{casoda}) - E^{n}(\text{anodo})$$

= $E_{\text{ch}|\text{rel}}^{n}$ - $E_{\text{ch}|\text{rel}}^{n}$
= 0.340 V - (-1.676 V) = 2.016 V

Chros E_{inf}^{c} es positivo, el sentido del proceso espontáneo es el de la reacción directa. El Alts) desplazará al Cu^{c+} de sus disoluciones acuosas en condiciones estándas.

Ejemplo práctico A: Indique un ion metálico que seu desplazado de sus disoluciones acursas par el Cu(s) y determine E_{cri}^{cri} para la resoción

Ejemplo práctico 8: Cuando se añade sodio metálico al ugua del mar que tiene $[Mg^2] = 0.0512 M$, no se obtiene magnesio metálico. Según los valenes de E^n , ¿debería tener tegar esta reacción de desplazamiento? ¿Qué resoción tiene lugar?

Aanque en el Ejemplo 21.5 utifizamos potenciales de electrodo y el voltaje de una cétula para predecir una reacción espontánea, no es necesario que la reacción se lleve a caba en una cétula vultaica. Es importante recordar esto. Así, como se muestra en la Figura 24.7, el ${\rm Co}^{2-}$ será desplazado de sus disoluciones acassas singulemente añadiendo afunnino metalico. Otro punto a destacar, destrado en el Ejemplo 21.6, es que frecuentemente poderaos dar respuestas cualitativas a preguntas referentes a reacciones redox sin recesadad de llevar a cabo un cúlculo completo de E^*_{col} .

EJEMPLO 21.5

Predicciones cualitativas a portir de datas de penenciales de electrodo. Las sales peroxodisolfam como el Na₂S₂O₃ son agentes oxidantes utilizados para blanquear. Los dicromatos como el K₂Cr₁O₃ se han utilizado en el laboratecio como agentes oxidantes. ¿Cuál será mejor axidante en disclueión ácida y condiciones estándar, el S₂O₃²⁺ \odot Cr₂O₂²⁺?

Solución

En uma renceión rechas el agreste oxidante se reduce. Cuaran mayor sea la tendencia a esta reduceión, mejor será el agente oxidante. A su vez, la tendencia a la reducción se mide por el valor de E^* . Como el valez de E^* gara la reducción de $S_2O_2^{3*}$ (eq) a SO_4^{-2} (ex) (2.01 V) es mayor que el de la reducción de $Cr_2O_2^{2*}$ (eq) a Cr^{3*} (eq) (1.33 V), el mejor agente oxidaire será el $S_2O_2^{-3}$ (eq)

Ejernpilo práctico A: Un procedimiento basato de producir perasadesulfatos consistina en pasar O₂(g) a través de una disolución ácida conteniendo tones sulfato. ¿Lis factible este método en condiplomes estánda??

(Sugerencia; ¿cuál serja la semimesoción de reducción?).

Ejemplo práctico B: Considere las siguientes observacantes: (1) Las disobreiones actursas de So¹⁴ son difficiles de conservar porque el oxígeno atoresférico oxida fácilmente el So¹³ à So⁶³ (2) Una manera de conservar las disobuciones de So²³ (aq) consiste en añadir un pocti de estato metálico. Sin hacer ediculos detalladas explique estas dos afirmaciones utilizando datos de E¹⁷.

El comportamiento de los metales frente a los ácidos

Al discutir las reacciones redox en el Capítulo 5, hicimos autar que la mayor parte de los metales reaccionan con los ácidos como el HCl, pero unos pocos no lo hacen. Ahora estamos en combiciones de explicar esta observación. Cuando un metal, M, reacciona con un ácido como el HCl, el metal se oxida al inn metálico, como el M²⁺. La reducción implica que el H⁴ se reduzca a H₂(g). Podemos expresar estas ideas como

Oxidaction:
$$M(s) \longrightarrow M^{2s}(aq) + 2 e$$

Reducción: $2 H^{s}(aq) + 2 e^{-} \longrightarrow H_{s}(g)$
Global: $M(s) + 2 H^{s}(aq) \longrightarrow M^{2s}(aq) + H_{s}(g)$
 $E_{cel}^{s} = E_{H^{s}H_{s}}^{s} - E_{h^{2}H_{s}}^{s} = 0 V - E_{H^{s}H_{s}}^{s} = -E_{H^{s}H_{s}}^{s}$

En esta expresión, los metales con potenciales de electrodo estándar negativos dan valores positivos de E_{cd}° . Estos metales desplazarán al $H_2(g)$ de sus disoluciones ácidas. Así que todos los metales que aparecen por dehajo del hidrógeno en la Tabla 21.1 (desde el Pb hasta el Li) deben reaccionar con ácidos.

En los ácidos como el HCl, HBr y HI el agente oxidante es el H $^{+}$ (es decir, H_2O^{+}). Algunos metales que no reaccionan con el HCl si lo hacen con ácidos conteniendo un *cuidos* que sea mejor agente oxidante que H $^{+}$. El ion nitrato es un buen agente oxidante en dissolución ácida y la plata metálica, que no reacciona con HCl(aq), lo hace fácilmente con el ácido nítrico, HNO $_2$ (aq).

$$3 \text{ Ag(s)} + \text{NO}_{3}^{-1}(\text{aq}) + 4 \text{ H}^{2}(\text{aq}) \longrightarrow 3 \text{ Ag}^{2}(\text{aq}) + \text{NO(g)} + 2 \text{ H}_{2}\text{O}$$
 $E_{\text{rel}}^{\infty} = 0.156 \text{ V}$

Relación entre E el y Ken

La Ecuación (21.15) relaciona ΔG° y E_{col}° . En el Capítulo 20 vimos una relación entre ΔG° y K_{col} . Ecuación (20.12). Por tanto, las tres magnitudes se relacionan entre sí de la seguiente numera:

$$\Delta G^{\nu} = -RF \ln K_{eq}^{\nu} = -nFE_{eq}^{\phi}$$

y, per consiguiente,

$$E_{\text{tel}}^{\circ} = \frac{RT}{uF} \ln K_{\text{eq}} \qquad (21.16)$$

En la Écuación (21.16), R tiene un valor de 8,3145 $\rm J$ mol⁻¹ K⁻¹ y R representa el número de moles de electrones implicados en la reacción. Entonces, si se especifica una temperatura de 25 °C = 296,15 K (temperatura a la que generalmente se determinan los potenciales de electrodo), podemos reemplazar la combinación de técntinos "RTIF" en la Ecuación (21.16) por una sola constante. Esta constante adopta el valor 0,625693 $\rm J/C = 0,625693~V$.

$$E_{\text{eq}}^{o} = \frac{RT}{nF} \ln K_{\text{eq}} = \frac{8,3145 \text{ J mol}^{-7} \text{ K}^{-7} \times 298,15 \text{ K}}{n \times 96485 \text{ C mol}^{-7}} \ln K_{\text{eq}}$$

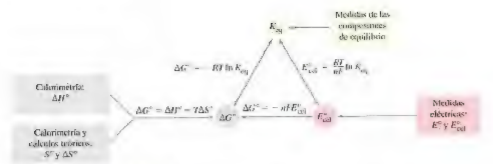
$$E_{\text{eq}}^{o} = \frac{0.025693 \text{ V}}{n} \ln K_{\text{eq}}$$
(21.17)

En el Ejemplo 21.7 se ilustra la relación entre E_{col}^{col} y K_{rec} . La Figura 21.8 resume las relaciones importantes de termodinámica, equilibrio y electroquímica.

EJEMPLO 21.7

Relación entre K_{e_0} y $E_{col.}^o$ jutro una reacción redex. ¿Cuál es el valor de la constante de equilibrio K_{e_0} puro la reacción entre el cobre metálico y los iones hierco(111) en disolución acuosa a 25 °C?

$$\operatorname{Cu}(s) + 2\operatorname{Fe}^{3*}(\operatorname{aq}) \longrightarrow \operatorname{Cu}^{2*}(\operatorname{aq}) + 2\operatorname{Fe}^{2*}(\operatorname{aq}) \qquad K_{\operatorname{eq}} = 1$$



▲ FIGURA 21.8

Resumen de las relaciones electroquímicas, termodinánticas y de equilibrio más importantes

Solución

Primero utilice datos de la Tabla 21.1 para determanar E_{col}^{*}

$$E_{\text{ref}}^{\circ} = E^{\circ}(\text{semicélula de reducción}) - E^{\circ}(\text{semicélula de oxidación})$$

= $E_{\text{total},\text{total}}^{\circ} = E_{\text{col},\text{total}}^{\circ}$ = 0.346 V = 0.431 V

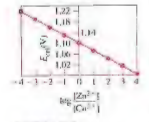
El número de molés de electrones para la resection de la célula es 2.

$$E_{c0}^{o} = 0.431 \text{ V} - \frac{0.02569 \text{ V}}{2} \ln K_{eq} - \ln K_{eq} = \frac{2 \times 0.431 \text{ V}}{0.02569 \text{ V}} = 33.6$$
 $E_{c0}^{o} = 0.431 \text{ V} - \frac{2.6}{2} = 0.431 \text{ V}$

Ejemplo pràctico Az χ Exide esperar que et Al(s) desplace par completo al Cu^{2+} de sex disoluciones acussus?

(Sugerencia: base su respuesta en el valor de $K_{\rm res}$ peru la reacción de desplazamiento. Deterna tamas, el valor de $E_{\rm cel}^{\rm e}$ para esta reacción en el Ejemplo 21.5.)

Ejemplo práctico B: ¿Es de esperar que la reacción entre el Sn(s) y el Pb¹⁴ (aq) transcorra por completo? Razone su respuesta.



▲ FIGURA 21.9 Variation de Equicon las concentración de la célula es $Z_{\rm R}(s) + C_{\rm R}^{\rm eff}(a_{\rm R}) \longrightarrow Z_{\rm R}^{\rm eff}(a_{\rm R}) + C_{\rm R}(s)$ y tiene $E_{\rm eff}^{\rm eff} = 1,103 \text{ V}$.

21.4 E_{cel} en función de las concentraciones

Cuando combinarnos potenciales estandar de electrodo obteriermos un valor estándar de $E_{\rm ref}^{\rm e}$ conso $E_{\rm ref}^{\rm e} = 1.003$ V para la pila voltaica de la Fagura 21 d. Sin embargo, para la signiente reacción de una cétula en condiciones no estándar, el valor medido de $E_{\rm ed}$ no es 1.103 V.

$$Z_{B}(s) + Cu^{14}(2.0 \text{ M}) \longrightarrow Zu^{24}(0.10 \text{ M}) + Cu(s)$$
 $E_{col} = 1.142 \text{ V}$

Las medidas experimentales de potenciales de célula se hacea frecuentemente en crandiciones no estándar y estas medidas tienen gran importancia, especialmente para llevar a cabo análisis químicos.

Hasandones en el principio de Le Châtelier, podessos predecir que si se aumenta la concentración de un reactivo (Cu^{2+}) mientras que se disminure la concentración de un producto (Zu^{2+}) se favorece la reacción directa. El Zu(s) desplazarán al Cu^{2+} (aq) incluso con más facilidad que en las condiciones de estado estándar y $E_{col} \ge 1.403$ V. Se encuentra que E_{col} varía finealmente con log $(\{Zu^{2+}\}/\{Cu^{2+}\})$, cumo se muestra en la Figura 21.9.



▲ Waltiner Nernst (1864-1941)
Nerst tenia sólo 25 años cuando formuló su conación relacionando los voltajes de las células y las concentraciones. Se le atribuye también haber propuesto el concepto de producto de solubididad ese mismo año. En 1906 enunció su "teorema del calor", que abora conocemos como tercer principio de la termodinámica.

No es difficil establecer una relación entre el potencial de la célula, E_{ceb} y las concentraciones de reactivos y productos. Podemos tornar la Ecuación (20.11) del Capítulo 20.

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln O$$

 ΔG y ΔG° pueden sustituirse por $-nFE_{cet}$ and $-nFE_{cet}^{\circ}$ respectivemente.

$$-nF\tilde{E}_{rd} = -nF\tilde{E}_{rd}^{\circ} + R\tilde{I} \ln Q$$

Ahora, dividiendo por -nF se obtiene

$$E_{\rm cel} = E_{\rm rel}^{\phi} - \frac{RT}{nE} \ln Q$$

Esta ecuación fue propuesta por primera vez por Walther Nernst en 1889 y suele ser utilizada por los químicos analíticos en la forma en que Nernst la formulo. Se puede obtener la ecuación de Nernst pasando de logaritmos neperianos a decimales (la $Q=2,3026\log Q$).

$$E_{\rm vel} = E_{\rm vel}^{\,\alpha} - \frac{2,3026\,RT}{nF} \log Q$$

Si se toma una temperatura de 298,15 K y se sestituye el término RT/F por 0,025693 V, como se hizo al obrener la Ecuación (21.17) se encuentra que 2,3026 $RT/F=2,3026\times0,025693$ V = 0,059161 V, generalmente redondeado a 0,0592 V. La forma final de la ecuación de Nerust es

$$E_{\rm ed} = E_{\rm ed}^{\,o} - \frac{0.0892 \, V}{n} \log Q \tag{21.18}$$

En la ecuación de Nernst se hacen las siguientes sustituciones habituales en Q; a=1 para las actividades de sólidos y líquidos puros, presiones parciales (atm) para las actividades de los gases y molaridades para las actividades de los componentes de la disolución. En el Ejemplo 21.8 se ve que la ecuación de Nernst no está limitada a las condiciones estándar y permite calcular $E_{\rm cel}$ para cualquier concentración.

EJEMPLO 21.8

Aplicación de la conación de tierass para determinar E_{col} ¿Cuál es el vator de E_{col} para la pila voltaica representada en la Figura 21.10 y cuyo esquema se da a continuación?

$${\rm Pt} |{\rm Fe}^{2+}(0.10~{\rm M}), {\rm Fe}^{3+}(0.20~{\rm M})||{\rm Ag}^{+}({\rm I}.0~{\rm M})||{\rm Ag}(s) \qquad E_{col} = ?$$

Solución

Cuando se utiliza la ecuación de Nerast son recesarias dos etepas. Primero se determina $E_{\rm col}^{\nu}$ utilizando los datos de la Tabla 21.1 para escribir

$$E_{crit}^{\circ} = E^{\circ}(\text{cátodo}) - E^{\circ}(\text{ánodo})$$

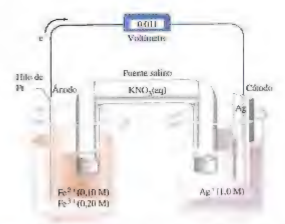
= $E_{A_{0}^{\circ}A_{0}}^{\circ} - E_{E^{0}A_{0}}^{\circ}$ (21.19)
= $0.800 \text{ V} - 0.771 \text{ V} = 0.029 \text{ V}$

Altera para determient E_{rel} para la resoción

$$Fe^{1*}(0,10 M) + Ag^{*}(1,0 M) \longrightarrow Fe^{3*}(0,20 M) + Ag(s)$$
 $E_{rel} = ?$ (21.20)

se sustituyen en la ecuación de Nerret (21.18) los valores adecuados, comenzando con E_{va}° = 0.029 V y π = 1,

$$E_{v0} = 0.029 \, V - \frac{0.0592 \, V}{t} \log \frac{[Fe^{3\,t}]}{[Fe^{7\,t}][Ag^{4}]}$$



▲ FIGURA 21.10 Pila voltaica en condiciones no estándar llustración del Ejemplo 21.8

y les concenneciones
$$\{Fe^{2^{k}}\} = 0.10 \text{ M}; \{Fe^{2^{k}}\} = 0.20 \text{ M}; \{Ag^{k}\} = 1.0 \text{ M}.$$

$$I_{-} = 0.029 \text{ V} = 0.0892 \text{ V} \log \frac{0.20}{0.10 \times 1.0}$$

$$= 0.029 \text{ V} = 0.0892 \text{ V} \times \log 2 = 0.029 \text{ V} = 0.018 \text{ V}$$

$$= 0.018 \text{ V}$$

Ejemplo práctico A: Calcule E, a para la siguiente pila voltaica.

Al(s) | Al11 (0,36 M) || Sn21 (0,086 M), Sn21 (0,54 M) | Pt

Ejempto práctico B: Calcule Epa para la siguiente pila voltaica.

 $P(s)|Cl_3(1|aim)|Cl_1(1,0|M)||Ph^*(0,050|M), H^*(0,10|M)|PbO_2(s)$

En la sección precedente se desarrolló un criterio para el proceso expontáceo ($E_{\rm col} > 0$), pero sólo se utilizó este criterio con datos de E^* de la Tabla 21.1. Frecoentemente se encuentra que las conclusiones cualitativas estáblecidas utilizando valores de $E_{\rm col}^*$ son tembién válidas en un amplio intervalo de condiciones no estándor. Sin embargo, como se dustra en el Ejemplo 21.9, cuando $E_{\rm col}^*$ es del orden de unas pocas décimas de volto, bace falta a veces determinar $E_{\rm col}$ en condiciones no estándar para poder aplicar el criterio de espontacidad de las reactiones redox.

EJEMPLO 21.9

Predicción de reacciones espontáneas en condiciones no entándos. ¿Será espontánea la reacción de la célula tal como está escrita para la siguiente célula?

$$S_0(s)(S_0^{2+}(0.S0 \text{ M}))(Pb^{2+}(0.0010 \text{ M})(Pb(s))$$

Salución

Para determinar E_{∞}^{∞} a partir de datos de E^{α} escribianos en primer lugar

$$E_{cd}^c = E^c(cstude) - E^c(stude)$$

= $E_{cstute}^c - E_{stute}^c so$
= $-0.125 \text{ V} - (-0.137) \text{ V} = 0.012 \text{ V}$

A comimución para determinar E_{set} para la resoción

$$So(s) + Pb^{14}(0.0010 M) \longrightarrow Pb(s) + Sa''(0.50 M) = F_{rel} = \frac{3}{2}$$

sustitumos en la ecuación de Nernst los signientes datos: $E_{nk}^a = 0.012 \text{ V}, a = 2$, $[\text{Sn}^a] = 0.50 \text{ M}$ y $[\text{Ph}^B] = 0.0010 \text{ M}$.

$$\begin{split} E_{\rm eq} &= 0.012 \text{ V} - \frac{0.0592 \text{ V}}{2} \log \frac{J \text{So}^{2} \cdot J}{J \text{Pfc}^{2} \cdot J} \\ &= 0.012 \text{ V} - 0.0296 \text{ V} \log \frac{0.50}{0.0010} = 0.012 \text{ V} - 0.0296 \text{ V} \log 500 \\ &- 0.012 \text{ V} - 0.080 \text{ V} = -0.068 \text{ V} \end{split}$$

Como $E_{\rm sol} \le 0$, conclumtes que la resoción no es espantánea tal como está escrita.

Ejemplo practico A: ¿Será espontánea la reacción de la célula tul conve está escrita portila siguiente célula?

Ejemplo práctico 8: ¿Para qué valor da (Sa²)/{Pb² | no será esportánea en ningún sentido la reacción de la célula del Ejemplo 21.9 ?

Células de concentración

La pria voltaica de la Figura 21.11 está formada por dos electrodos de indrígense. Uno esta electrodo estandar de hidrógeno (EEB) y el etro estan electrodo de hidrógeno influer-so en una discripción de vator de [H.] desconocido, menos de 1 M. El esquenta de la celula es

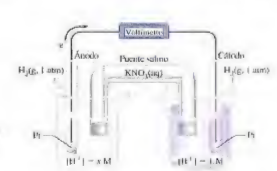
$$P_{i}[H_{i}[g, 1] aim)[H^{i}(x M)][H^{i}(1 M)][H_{i}[g, 1] zim)[P_{i}]$$

La reacción que tione lugar en esta célula es

Reducción:
$$2 \text{H}'(1 \text{ M}) + 2 \text{e}^+ \longrightarrow \text{Hgg. Lumb}$$

Oxidación: $\text{Hgg. Valm}) \longrightarrow 2 \text{H}'(s \text{ M}) + 2 \text{e}^-$
Global: $2 \text{H}'(1 \text{ M}) \longrightarrow 2 \text{H}'(s \text{ M})$ (21.21)
 $E_{\text{od}} = E_{\text{Light}} = E_{\text{Hgh.}} = 0 \text{ V}$

4.a pila voltaica de la Figura 24.11 se denomina célula de concentración. Una célula de concentración consose en dos semicelulas con *identicos electrodos* pero concentracionas kinicas diferentes. Como los dos electrodos son identicos, los potenciales estándar de



► FIGURA 21.11

Célula de concentración

Lo célula está formada por dos electrodos de hidrógeno. 13 electrodo de la decrecha es en EEH La oxidación tiene fucar cir el ánodo de la Equienta, donde [H*] es inferior a 1 M. La lectura del voltúnetro es directamente proporcional al pH de la disobación en el compartimento anódico. electrodo tienes igual valor numérico y al restarlos entre sí resulta $E_{\rm rel}^{\rm rel}=0$. Sin embargo, como las concentraciones sánicas son distantas, hay una diferencia de poencial entre las des semicétolas. El proceso espuntáneo en una célula de concentración siempre bene lugar en el sentido de dilución de la disolución más concentrada, mientras que la disolución difluida se bace más concentrada. El resoltado final es el mismo que si simplemente se habiesen mezetado las dos disoluciones. Sin embargo, en una célule de concentración utilizamos la tendencia nateral a que la entropia aumente en en proceso de mezeta como medio de producir electricidad.

La equación de Nerust para la reacción (21.21) toma la forma-

$$E_{vol} = E_{vol}^{\circ} - \frac{0.0592 \text{ V}}{2} \log \frac{x^2}{1^2}$$

que paede simplificarse como

$$E_{\rm cri} = 0 - \frac{0.0892 \text{ V}}{2} \times 2 \log \frac{\Lambda}{1} = -0.0592 \text{ V} \log 2$$

Conto x es $[H^*]$ en la disolución desconocida $y = \log x = -\log[H^*] = pH$ el resultado final es

$$E_{\rm rel} = (0.0592 \, \text{pH}) \, \text{V}$$
 (21.22)

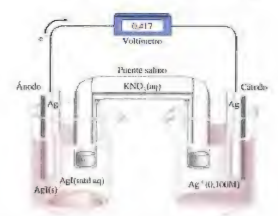
donde el pH es el de la disolución de concentración desconocada. Si esta disolución atene un pH de 3,50, por ejemplo, el voltaje medido para la célula de la Figura 21,11 será $E_{\rm est} = (0.0592 \times 3.50) \, {\rm V} = 0.207 \, {\rm V}.$

Los electrodos de hidrógeno son difíciles de construir y de utilizar. La superficio del metal Pt debe prepararse y mantenerse de modo especial, hay que controlar la presión del gas y no puede utilizarse el electrodo en presencia de agentes oxidantes o redoctores fuertes. Es preferible sostituir el EFEI de la Figura 21.11 por un electrodo de referencia distinto y el otro electrodo de hidrógeno por un electrodo de nidrio. Un electrodo de vidrio consiste en una membrana fina de vidrio conteniendo HCI(aq) y un alambre de plata recubierto de AgCI(s). Cuando el electrodo de vidrio se sumerge en una disolución, se intercambian los iones IT a través de la membrana. El potencial que se establece sobre el alambre de plata depende de [R¹] en la disolución problema. Los electrodos de vidrio se encuentran muy frecuentemente en los pH-metros de laboratorios (Figura 21.12).



► FIGURA 27.12 Efectivado de vidrio y pH-metro El protencial de un electrodo de vidrio depende de la concentración de iones hidrógene de la disotoción problema. El pB-metro transforme la diferencia de potencial entre el electrodo de vidrio y un electrodo de referencia, en una lectura de pH

843



► FIGURA 21.13
Célula de concentración para determinar K_p del Agl
El electrodo de plata en el contentimento anódico está
en contacto con una disclución saturada de Agl.
En el compartimento catódico (Ag¹) = 0.100 M.

Medida de K_{sp}

En una célula de concentración el valor de $E_{\rm inst}$ depende de la diferencia en las concentraciones de los tones en las dos semicélulas. Esta relación fambién proporciona un metodo de determinación de valores de $K_{\rm sp}$ para compuestos iónicos poco solubles. Considere la siguiente célula de concentración

$$Ag(s)|Ag^{\dagger}(satdAgI)||Ag^{\dagger}(0.100M)|Ag = E_{col} = 0.417 V$$

En el ánodo hay un electrodo de plata inmerso en una disolución acuesa saturada de ioduro de plata. En el cátodo hay etre electrodo de plata inmerso en una disolución con [Ag'] = 0,100 M. Las dos semicidadas se conectan mediante un púente salino y la medida del voltaje de la célula es 0,417 V (Figura 21.13). La reacción que tiene lugar en esta célula de concentración es

Reducción:
$$Ag^*(0,100 \text{ M}) + e \longrightarrow Ag(s)$$

Oxidación: $Ag(s) \longrightarrow Ag^*(said \text{ AgI})$
Global: $Ag^*(0,100 \text{ M}) \longrightarrow Ag^*(said \text{ AgI})$ (21.23)

Completamas el cálculo de $K_{\rm sp}$ del ioduro de plata en el Ejeniplo 21.10

EJEMPLO 21.10

Utilización de una célula voltaira para deserminar $K_{\rm sp}$ de un solum pero soluble. Calcule $K_{\rm sp}$ para el Agl con los datos suministrados para la reacción (21.23).

$$Agl(s) \longleftrightarrow Ag'(sq) + \Gamma(sq)$$
 $K_{sp} = 9$

Solution

Representemos por x el valor de [Ag*] en una disclución saturada de induro de plata. A contimusción se puede aplicar la écusción de Nerost a la masción (21.23) (Por simplicidad se ha omitido en las ecuaciones la unidad V que debería aparecer en varios sitios.)

$$E_{cd} = E_{cd}^{o} - \frac{0.6592}{n} \log \frac{[Ag^{+}]_{stotat}}{[Ag^{+}]_{outeraded}}$$
$$= E_{cd}^{o} - \frac{0.0592}{1} \log \frac{x}{0.160}$$
$$0.417 + 0 = 0.0592 (\log x - \log 0.100)$$

Dividiendo ambos miembros de la ecusción por 0,0592.

$$\frac{0.417}{0.0592} = -\log x + \log 0.000$$

$$\log x = \log 0.000 - \frac{0.417}{0.0592} = -1.00 - 7.04 = -8.04$$

$$||A_0|| + 10^{-1.6} - 9.1 > 10^{-1} M|$$

Como en una disolución saturata de Agl las concentraciones de Ag 1 e 1 son iguales.

$$K_{w} = \|Ag^{*}\|\|1\|_{1}^{2} = (9.1 \times 10^{19})(9.1 \times 10^{19}) = 8.4 \text{ By}$$

Ejemplo practico A: El valos de K_q para el AgC $t=1.8 \times 10^{-6}$ (Cual sena el valor medado de E,... para la pila entraca del Fijensplo 21. 10 sa en la semuelula anúdica fuduese AgC ((a)) y ApCl(s)?

Ejemplo práctico B: Calcule K., para el Pist, a partir de la signiente información de una cétula de concentracion:

$$Pb(s)|Pb^{21}(sand.PbI_{2})||Pb^{21}(0.100|M)|Pb(s) = E_{col} = 0.0567 V$$

Baterías y pilas: obtención de electricidad por medio de reacciones químicas

Una hateria es an dispositivo que almacera esentia química para ser liberada más lande consuelectriculad. Alguras baterias están formadas por una sola pila voltarea con dos elecfredes y un electrolito o efectrolitos adecuados; un ejemplo es la célula de una linterna. Quas baterias están formadas por dos o más células voltaicas conectadas en serie, es decar, polo positivo con negativo, para aumentar el voltaje sotal: un ejemplo es la bateria de un amomóvil. En esta sección consideraremos tres tipos de pilas y baterías.

- Baterías primarias o pilas (celulos primarias). La reacción de la célula no es reversible. Cuação los reactivos se han transformado case por completo en productos, no se produce más electricidad y se dice que la batería se ha ogotado.
- Baterías secundarias (célulos secundarias). La reacción de la célula puede invertirse, baciendo pasas electricidad a través de la bateria (cargándola). Esto significa que la hateria parede utilizarse durante vanos cientos o más ciclos de descarga seguida de carita.
- Baterias de flujo y células de combustible. Los materiales (reactivos, profuclos. electrolitos) pasan a través de la batería, que es un dispositivo para convertir energia guintica en energia eléctrica.

Pila Leclanché (pila seca)

La más conocida de todas las células voltarcas es la pilo Leclumelió, overstada por el quinúce frances Georges Lecharché (1839-1882) en la década de 1860. La pila Lecharché, popularmente conociala como pila seen pompie ne hay presente rangún liquide libre o como pelo de linterrar, se represente ou la Figura 21.14. En esta célula, la oxidación here legar en un ânodo de zine y la reducción en citodo de carbono inerte (grafito). El electrofito es una pasta hámeda de MaO₂, ZaCl₃, NH₂Cl y carbón en polyo. El voltaje máximo de fa célula es 1,55 V. La semirreacción anédica (oxidación) es simple.

Oxhloción:
$$Z_{B}(s) \longrightarrow Z_{B}^{2n}(aq) + 2e$$

La rediscción es más compleja. Esencialmente implica la reducción de MaO, a compuestos en los que el Mn tiene un estado de oxidación de +3, por ejemplo

▶ Las haterias tietteti una importancia vital en la sociedad moderna. Se estima que la producción annal de baterias en las naciones desarrolladas es superior a 10 baterias SHIP DROPS CHARLE.



Aistagracono Harris de gradito 's Cab all

Pasta de MaO₃ y polvio de carbono en considero con el esendo. Pasta de NH CHZeCla (electrolity)

Prog. in the /re-In Alexander his

A FIGURA 21.14 Pila Lecianché (pila seca) Los componenses principales de la célula son una barra de grafico (carbono) que hace de cárodo, un recipiente de zine que hace de ánodo y un electrolito.



 £_{int} es una propiedad intensiva.

El voltaje de una pila seca no depende del tamano de la batería; todas las que se muestran en la foto son baterías de 1.5 V Hay una reacción ácido-base entre el NH_a1 (procedente de NH_aCl) y el OH ,

$$NH_1'(aq) + OH_1(aq) \longrightarrow NH_2(g) + H_2O(h)$$

No puede permitirse que el NH₄(g) se acumule abredester del catedo porque discorsionaria la corriente al adheriese at electroda. Esto se evita tradiante una reacción entre el $Zn^{2^{-1}}$ y el NH₄(g) para formar el ion complejo [Zn(NH₃)] $I^{2^{-1}}$, que cristatiza como eloruro.

$$Zir^{\alpha}(aq) + 2 NH_{3}(g) + 2 CI^{\alpha}(aq) \longrightarrow (Zr(NH_{3})\cdot Cl_{3}(s))$$

La pile Leclanché es una célula *primaria*, no puede ser recargada. La pile Leclanché es barata, pero tiene algunos inconvenientes. Cuando se extrae rápidamente corriente de la célula, se acumulan en los efectrodos productos como el NH_a haciendo que disminuya el voltaje. Además, como el electrolito es un medio *ácido*, el zine metálico acuba por disolverse.

Una forma mejor de la pila Lecharché es la pila abratina, que utiliza como electrolato NaOH o KOH en vez de NH₃CL La semireacción de reducción es la nusma, pero la de oxidación implica la formación de Zn(OH).(s), un proceso que podemos considerar de dos crapas.

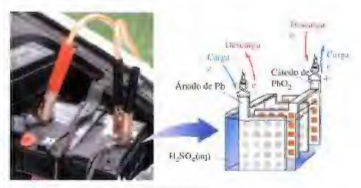
$$Zn(s) \longrightarrow Zn^{2r}(sq) + 2 e$$

 $Zn^{2r}(uq) + 2 OH(eq) \longrightarrow Zn(OH)_{r}(s)$
 $Zn(s) + 2 OH(sq) \longrightarrow Zn(OH)_{r}(s) + 2 e$

Las ventajas de la pila alcalma son que el zinc no se disuelve (an fácilmente en un medio básico (alcalino) como en uno ácido y que la pila maritiene mejor su voltaje al extraerse corriente de ella.

Acumulador o batería de plomo

La bateria secundaria más conocida, militada en automóviles desde apunximadamente 1915, es el acumuladar o baterio de ploma, representada en la Figura 21.15. Un acumulador puede utilizarse repetidamente porque utiliza reacciones químicas reversibles, es decir, la energía descargada puede restablecerse suministrando corriente eléctrica para recargar la célula.



▲ FIGURA 21.15 Bateria de plomo o acumulador

La composición de los electrodos se describe en el texto. La reacción que pene lugar cuando la celula se descarga viene dada por la Ecuación (21.24). El voltaje de la celula ex 2,02 V. En esta figura hay dos placas anódicas conectadas en paralelo y dos placas catódicas empertadas de agual forma. Los reactivos en um bateria de plomo son plomo potoso dispuesto sebre una rejilla de plomo en el ânedo, óxido de plomo (IV) de color marcin rejilzo sobre una rejilla de plomo en el cátedo y ácido suffúrico diluído, con apreximadamente un 35 por ciento en masa de H_0SO_4 . La tenización del H_0SO_4 en este fuene medio ácido no es completa, están presentes tante el HSO_4 (aq) como el $SO_4^{(1)}$ (aq), pero predomina el HSO_4). Las semimeacciones y la reacción noto son

Reducción:
$$PbO_2(s) + 3 H^*(aq) + HSO_4^*(aq) + 2 e^* \longrightarrow PbSO_4(s) + 2 H_2O(1)$$

Oxidación: $Pb(s) + HSO_4^*(aq) \longrightarrow PbSO_4(s) + H^*(aq) + 2 e^*$

Global: $PeO_2(s) + Pb(s) + 2 H^*(aq) + 2 HSO_4^*(aq) \longrightarrow 2 PbSO_4(s) + 2 H_2O(1)$
 $E_{crit} = E_{crito_2(crito_4)} - E_{crito_2(crito_4)} = 1,74 V - (-0.28 V) - 2.02 V$

Cuando se arranca el motor de un automóvil, inicialmente la bateria se descarga. Una vez esta el automóvil en movemiento, la bateria se recarga constantemente mediante un alternador movido por el motor. A veces las placas de la batería se recubren de PbSO₄(s) y el electrolino está tan diluido en agua que es necesarro recargar la batería utilizando una figente de electricidad externa. Esto hace que se produzea la reacción inversa de la (21,24), una reacción no espontásea.

$$2 \text{ PisSO}_{s}(s) + 2 \text{ H}_{s}O(t) \longrightarrow \text{Pb}(s) + \text{ PbO}_{s}(s) + 2 \text{ H}^{1}(aq) + 2 \text{ HSO}_{s}^{-}(aq) \qquad E_{cd} = -2.02 \text{ V}$$

Para evitar contocircuitos causados por el comacto de ánodo y cátodo, se separan mediame hojas de material aislante las placas alternantes del ánodo y el cátodo. Se conectran eléctricamente un grupo de ánodos por un lado y un grupo de catodos por otre, lista conexión en paralelo aumenta el arca del electrodo en contacto con la disolución de electrolito y con ella la capacidad de la célula para summistrar corriente. Las celulas se unan a continuación en serie, positivo con negativo, para obtener una bateria. La típica bateria de 12 V está formada por seus células, cada una de las cuales tiene un potencial de aproximadamente 2 V.

Célula de plata-zinc. Pila de botón

El esquema de la célula de plata-zine de la Figura 21.16 es

Zn(s), ZnO(s) | KOH(satd) | Ag₂O(s), Ag₃s₁

Las semispeacciones de descarga son

Reducción:
$$Ag_2O(s) + H_2O(l) + 2e^- \longrightarrow 2Ag(s) + 2O(l (ng))$$

Oridoción: $Zn(s) + 2O(l (ng)) \longrightarrow ZnO(s) + H_2O(l) + 2e$
Global: $Zn(s) + Ag_2O(s) \longrightarrow ZnO(s) + 2Ag(s)$ (21.25)

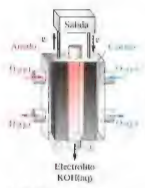
Como en la reacción neta no está implicada ninguna especie en disobación, hay una cantidad muy pequeña de electrolito y los electrodos pueden mustenerse muy préximos en-



► Las semigreacciones et el acomotodo de plomo pueden consideranse en dos etapas; {1} exidación del Ph(s) a Pb²⁺(aq) y reducción del PhO_4s) a Pb²⁺(aq), seguidas de (2) precipitación del PhSO₄(s) en ambos electrodos.



 Célula recurgable néquelcadanie o bateria nicud.



A FIGURA 21.17
Célula de combustible
hidrégeno-oxigeno
Un requisito clave de las células
de confuscible son los
electrodos peresos, que permitei
un fácil acceso de los reactivos
passesos al electrodito. Los
electrodos elepidos numbién
deben entalizar has resceiones
en los electrodos.

tre sí. El voltaje de la cétula es 1,8 V y su capacidad de almacenamiento es seis veres mayer que la de una batería de plomo del mismo tamaño, fistas características hacen que las cétulas como la de plata-zine puedan ser usudas en haterías de hotón. Estas baterías tamniatura se utilizan en relojes, audiforais y cámanas. Además, estas baterías también cumplen los requisitos de las naves espaciales, satélites, misiles, cohetes, vehículos de lanzamiento espacial, torpedos, submarines y sistemas de mantenimiento de la vida. En la misión Parhinder a Marte, se utilizaron células solares para proporcionar energia a los sistemas de maniobra y de crucero. Las necesidades de almacenamiento de energía del módulo de atenizaje se resolvieron con haterías de plata-zine modificadas, con una capacidad de atenizaje se resolvieron con haterías de plata-zine modificadas, con una capacidad de atenizaje se resolvieron con haterías de plata-zine modificadas, con una capacidad de atenizaje se resolvieron con haterías de la batería recargable niquel-cadmio estándar.

Célula de niquel-cadmio, una bateria recargable

La célula de niquel-cadmia (o hateria nicual) se sucle utilizar en aparatos eléctricos portátiles, tales como las maquinillas de afeitar o las calendadoras de hotsillo. El únodo de esta hateria es cadmia metálico y el catado es el compuesto de Ni(H1). Ni()(OH1), dispuesto sobre un soporte de niquel metálico. Las reacciones de las semicélulas en la descarga de la hateria niquel-cadmio son

Reducerisin:
$$2 \text{ NiO(OH)(s)} + 2 \text{ H}_2\text{O(1)} + 2 \text{ c} \longrightarrow 2 \text{ Ni(OH)}_2(s) + 2 \text{ OH (aq)}_2(s)$$

Oxiderión:
$$Cd(s) + 2 OH(aq) \longrightarrow Cd(OH)_2(s) + 2 c$$

Global:
$$Cd(s) + 2 NiO(OH)(s) + 2H O(I) \longrightarrow 2 Ni(OH)_2(s) + Cd(OH)_2(s)$$

Esta bateria proporciona un voltajo bastante constante de 1,4 V. Las reacciones se unvierten cuando la bateria se recarga conectandola a una fueme externa de voltaje. Este tipo de baterias puede recargarse muchas veces porque los productos sólidos se adhieren a la superfície de los electrodos.

Células de combustible

Se consideran a commuserón dos tipos de celulas que corresponden al tercer tipo en la clasificación descrita al comienzo de esta sección, es decir, baterías de Rejo.

Dirante la mayor parie del siglio xx_1 les cientifices han investigado la posibilidad de convenir la energía quimica de los combastibles directamente en electricidad. El processo esencial en una célula de combastible es cambastible + oxigeno \rightarrow productos de oxidación. Las proneras células de combastible se hasaron en la reacción entre bidrogeno y oxigeno. La Figura 21.17 representa una de estas células de combastible. La reacción global es que el $H_2(g)$ y el $O_2(g)$ en medio básico producen $H_2(G)$.

Reducción:
$$O_3(p) + 2 H_1O(1) + 4e \longrightarrow 4 OH_1(pq)$$

Oxidación: $2 (H_2(p) + 2 OH_1(pq) \longrightarrow 2 H_2O(1) + 2 e 1$
Globad: $2 H_2(p) + O_2(p) \longrightarrow 2 H_2O(1)$ (21.26)
 $E_{act}^{c} = E_{10,con}^{c} - E_{10,con}^{c} = 0.401 \text{ V} - (-0.828 \text{ V}) = 1.229 \text{ V}$

Eu una célula electroquimica la máxima cantidad teórica de energia eféctrica dispensite es la variación de energía Gibbs para la reaccióa de la célula, ΔG . La máxima cantidad de energía liberada cuando se quema un combustible es la variación de emalpía, ΔH . Para evaluar una célula de combustible se utiliza su valor de eficiencia; $e = \Delta G^*/\Delta H^*$. Para la célula de combustible de hidrógeno-oxígeno, g = -474.4 kJ/-571.6 kJ = 0.83.

Cada vez está más cercano el día en se haga realidad la utilización de células de combustible basadas en la oxidación de combustibles ordinarios. Por ejemplo, las semuneacciones y la reacción de una célula que utilice gas natural (пасано) son



▲ Este presistipo Toyota es un cache eléctrion con célula de combustible que produce lidrógeno a partir de gaselina.

Reduction:
$$2 [O_A(g) + 4 H' + 4 e \longrightarrow 2 H_0OD]$$

Onderton: $CH_A(g) + 2 H_1O(E) \longrightarrow CO_A(g) + 8 H + 8 e$
Global: $CH_A(g) + 2 O_A(g) \longrightarrow CO_A(g) + 2 H_1OD$
 $\Delta H' = -890 k1 \Delta G' = -818 kJ E = 0.92$ (21.27)

Aurique las células de combustible de metaro todavia estan siendo pivestigadas, actual mente se está desarrollando un motor de automóvil en el que (a) se vaporiza un ladrocarboro líquido. (b) el combustible vaporizado se osida parcialmente a CO(g), (c) se converte el CO(g) en $CO_{i}(g)$ y $H_{i}(g)$ utilizando vapor de agua en presencia de un calafrizado y (d) se intresluce $H_{i}(g)$ y aixe en una célula de combustible y se produce energia eléctrica.

Deberiamos referimus a una célula de combastible como un transformador de energia en vez de una bateria. Mientras baya combustible y Ostgi, la célula producirá elecricidad. No tiene la capaculad limitada de una bateria primaria, pero tampoxo la capacidad de abracenamiento de una bateria sociandaria. Las células de combastible basadas en la reacción (21.26) ban tenido su éxito más importante como fuentes de energia para vehiculos espaciales. (El agua obtenida en esta reacción es también un producto valusso de la célula de combastible.)

Baterias de aire

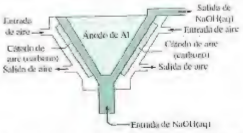
En una célula de combostible el $O_2(g)$ es el agente osadante que oxida un combostible como $H_2(g)$ o $OH_2(g)$. Otro tipo de bateria de fluje es la bateria de aire, llamada así por otilizar $O_2(g)$ del uire. La sustancia que se oxido es habitualmente un metal.

Un sistema de bateria muy estudiado es la bateria de alumínio afre. En ella la oxidación nerie fugar en un ánodo de alumínio y la reducción en catodo carbido-cire. El efectrelito que encola a través de la bateria es NaOHraqi. Como está en presencia de una alta concentración de OH [el Al^{3]} producido en el ánodo furmo el ion complejo [Al(OH)].] La forma de operar de esta bateria se indica en la Figura 21.18. Las sentimeneciones y reacción peta son

Reducción:
$$3 [O_3(g) + 2 H_3O(f) + 4 e \longrightarrow 4 OH (aq)]$$

Oxidestión: $4 [Al(s) + 4 OH (aq) \longrightarrow 1Al(OH), [(aq) + 3 e]$
Globel: $4 Al(s) + 3 O_3(g) + 6 H_3O(f) + 4 OH (aq) \longrightarrow 4 [Al(OH), [(aq) + 3 e]$

La batería se mantiene cargada afimentándola con trozos de Al y agua. Una batería tipica puede bacer que un automávil curate varios cientos de kilometros sin necesidad de repostar combastible. El electrolito circuta alrededor de la batería, dorade precipita Al(OH),(s) a partir de (AKOH), l' (aq). El AROH),(s) se recoge y puede convertirse de nuevo en aluminio metálico en una planta de procesado de aluminio.



▲ FIGURA 21.16 Représentación simplificada de una bateria aluminto-aire

21.6 Corrosión: células voltaicas no deseadas

Las reacciones que tienen lugar en las células voltaicas (baterías) son fuentes importantes de electricidad. Reacciones similares son responsables de las procesos de corrosión, en este caso reacciones no deseadas. Princeto examinamentos los principios electroquimicos de la corrosión y después veremos cómo paéden aplica se fos principios electroquimicos para controlar la corrosión.

La l'ipura 21.19a muestra los procesos básicos de corrosión de un claro de hierro. El clavo esta rodeade de un gel de agar-agar en agua. En el gel esta incorporado el indicado ácido base fenolitaleira y la sustancia K_a[Fe(CN)_e] flerricamaro de potasao. A las presas basas de anierarse el experimento se ve lo signiante: se forma un precipitado azul osciun en la cabeza y en la panta del clavo. El gel de agor-agar situada a lo largo del clavo se vielve resa. El precipitado azul, denomicado azul de Tumball, indica la presencia de hierro(11). El color rusa es el de la fenolitaleira en medio básico. A partir de estas observaciones podemos escribir dos semiecuaciones sencillas.

Reducción:
$$O_2(g) + 2 H_2(XI) + 4 e \longrightarrow 4 OH (mq)$$

Oxidoción: $2 Fe(s) \longrightarrow 2 Fe^{(s)}(mq) + 4 e$

La diferencia de potencial de estas dos semirreacciones es

$$E_{\rm int}^a - E_{\rm Holor}^a = E_{\rm int}^a z_{\rm Te} = 0.401 \text{ V} - (-0.440 \text{ V}) = 0.841 \text{ V}$$

Este valor indica que el proceso de corresión seria espontáneo si los reactivos y productos estuviesen en sus estados estándar. El medio de corresión suele tener $|\mathrm{OH}| \ll 1\,\mathrm{M}$, la semirreacción de reducción es incluso más favorable y E_{vol} supera a 0,841 V. La corresión es especialmente importante en disolaciones acidas, para las que la semirreacción de reducción es

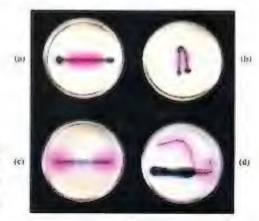
$$O_{2}(g) + 4 \Pi'(aq) + 4 e' \longrightarrow 2 H_{2}O(b) = L_{O(b)}^{2} = 1,229 V$$

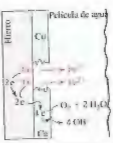
En el clavo cormido de la Figura 21.19a la oxidación tiene lugar en la cabeza y en la punta del clavo, t.us electrones cedidos en la oxidación pasan a lo largo del clavo y se utilizan para reducir el O₂ disuelto. El producto de la reducción, OR . se detecta me diante la fenolitaletan. En el clavo deblado de la Figura 21.19b, la oxidación neutre en tres pantos: la cabeza, la punta y la zona doblada. El clavo se oxida preferentemente en estos tres pantos parque el metal sometido a tensión es mas activo (más anódico) que el resto. Este proceso es similar a la oxidación preferente (picado) que se observa en un parachoques de automóvil dañado.

► FIGURA 21.19

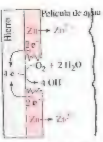
Demostración de la corrosión y los métodos para evitarla. El coler rosa se debe al indicador fernollisterira en presencia de una base; el color azul oscuro es consecuencia de la lormación del usul de Turnhull. KFe[Fe(CN),]. La corrosión (oxidación) del clasm ocume en las zoros con tensiones; (a) la cabeza y la punta del claso y (b) la zona datitada del claso. (c) El contacto con el zine protege al claso de la corrosión. El zine se oxida en lugar del hierro (fornación)

de un difuso precipitado bianco de ferricianom de potasjoj. (d). El cobre no prolege al clavo de la corrustón. Los electrones perdidos en la semirreacción de oxidación se distribuyen a lo largo del cable de cobre, como indica el color cosa, que se extiende en toda su longitud.









(b) Hiemo galvanizada

▲ FIGURA 21.20 Protección del bierro frente a la corrosión electrolitica

En la reacción anadira, el metal que se oxida nais tácilmente piente electrones produciendose vones natiáneos. Fin el caso (a) este metal es el hierro, en el caso (a) es el zinc. En la reacción entádica el gas expens (banello en una película fina de apac situada sobre el metal se redece a OH. El lacero se uxida en (a), pero no lo bace en (b). Cuendo el hierro se corroe, les auses Fe y OH de las semimenciones inician las siguientes reacciones pusteriores.

$$\begin{split} & \text{Fe}(OH)_2(s) \\ 4 & \text{Fe}(OH)_2(s) + |O_2| + 2|I_2O \longrightarrow 4|Fe(OH)_3(s) \\ & 2|Fe(OH)_3(s) \longrightarrow Fe_3O_1\circ I_2O(s)| + 2|H_3O(1)| \\ & \text{bertumbee} \end{split}$$

Algunos metales, como el aluminos, forman productes de corrossón que se adhieren fuertemente al metal e impiden que continúe la corrossón. Per otra parte, el oxido de hiero (herrumbre) se resquebraja escamandose y quedando contunuamente expuesta la superficie timpia. Esta diferencia en el comportamiento de la corrossón explica por que los hotes hechos de hierro se deterioran ripidamente en el medio ambiente, muentras que fos de aluminio tienen una vida casi ilimitada. El metudo mas sencillo de proteger a un metal de la corrosión consiste en recubrirlo con pintura a utro revestamiento protector resistente al agua, que es un reactivo y distrivente imputatante en los procesos de corrosión.

Otro métrdo para proteger una superficie de bierro consiste en recubrirla con una capafina de outri metal. El bierro puede recubrirse con cobre poi electrólisis o cua estaña sumergiendo el bierro en el estaño badiado. En ambro casos el metal subvacente queda protegido solo mientras el recubrimiento permanezca intacto. Si este se agricta, como cuando aparecen grietas en un bore "estañado", el bierro queda expuesto y se corroc. El hierro, al ser más activo que el cobre y el estaño, se oxida; la sermirreacción de reducción tiene lugar en el recubrimiento (réanse las Figura 21,19d y 21,20a).

La situación es distinte cuando el hierro se recebre con ziac (hierro galvanizado). El zinc os más activo que el hierro. Si el recubrimiento de zinc se agneta, el hierro queda todavía protegado. El zinc se exida en vez del hierro y los productos de la corresson paragen al zinc evitando que esta continúe (céase la Figura 21.19c y 21.20b)

Hay utro procedimento untizado para proteger objetos grandes de hierro y acero en contacio con agua o tierra húmeda como los harcos, tanques de almacenomiento, tubertas y oleoductos, que implica la conexión de un trozo de magnesia, alumanio, zine u otre metal activo al objeto, ya sea directamente, o par medio de un cable. El metal activo se oxida, disolviéndose lentamente. La superficie de hierro adquere electrones procedentes de la oxidación del metal activo; el hierro actúa como cátodo y en el se produce una semreacción de reducción. El hierro estará procedido mientras que queste metal activo. Este tipo de protección se llama protección catódica y al metal activo se le da el apropisado nombre de anado de vaccificio. Cada año se utilizan en les Estados Unidos unles de toseladas de magnesio como ánodos de saccificio.



A Anodos de sacrificio de magnesio Lus poqueñas barras cilindricas adosadas a la quilla del barco proporcionan protección catódica contra la corrosion.

Electrólisis: producción de reacciones no espontáneas

RECLIERDE ►

que las celulus veltaicas o gafvinicas y las cubas electrolíticas son dos tipos de células crauabradas en la denominación gerieral de células electroquímicas. Hasta nhora nos hemos ocupado preferentemente del tipo de célula electroquímica, la célula voltaica o galvánica, en la que una transformación química se utiliza para producir electricidad. Hay otro tipo de célula electroquímica, la célula o cuba electrolítica, en la que se utiliza electricidad para que tenga lugar una reseción un expontimea. Se denomina electrólisis al proceso consistente en aplicar una energía eléctrica para producir una reacción no espontánea.

Examinemos abora la relación entre las células voltaicas y las electrolíticas, volviendo nuestra atención por unos momentos a la celula mostrada en la Figura 21.4. Chando la célula funciona esponáneamente, los electrones fluyen del zine al cobre y la transformación guímica neta en la célula voltaica es

$$Z_0(s) + C_0^{11}(m) \longrightarrow Z_0^{11}(m) + C_0(s) = E_{col} - 1.103 \text{ V}$$

Abora suponga que concetarues la misma célula a em fuente de electricidad externa de voltaje superior a 1.103 V, como se meestra en la Figura 21.21; es decir, se hace la conexión de manera que se fuerza a fos electrones a entrar en el electrodo de zine (el cátodo) y salir del electrodo de cobre (el árodo). La reacción neta en este caso es la inversa de la reacción de la célula voltaica y $E_{\rm in}^{\rm c}$ es negativo.

Reducción:
$$Zu^{(s)}(mj) + 2 \varepsilon \longrightarrow Zn(s)$$

Oxidervin: $Cu(s) + \cdots \rightarrow Cu^{(s)}(mj) + 2 \varepsilon$
Global: $Cu(s) + Zn^{(s)}(mj) \longrightarrow Cu^{(s)}(mj) + Zn(s)$
 $E_{vil}^{s} = E_{in}^{s} y_n - E_{in}^{s} y_{in} = -0.563 \text{ V} - 0.340 \text{ V} = -1.403 \text{ V}$

Se concluye que inviertendo el sentido del flujo de electrones, la célula voltaica se transforma en una célula electrolítica.

Predicción de las reacciones de electrólisis

Para que la célula de la Figura 21.21 funcione como célula electrolítica con reactivos y productos en sus estados estándar, se predijo que el voltaje externo tenio que ser superior a 1.103 V. Podemos hacer cálculos similares para otros procesos de electrólisis. Sin enti-

FIGURA 24.21
Céluta o cuba electrolitica
El sentido del flujo de electrones es inverso al de la célula voltaica de la Figura 21.4 y lo mismo sucode con la reacción de la célula. El electrodo de cobre el cátodo y el electrodo de cobre el cátodo. La batería debe tener un voltaje superior a 1,103 V puen fozzar a los electrones a flujr en el sertido inverso (no espontánco).



Zn(ND₃)₃(as) 1.00 M

CarNO, sugar Leo M.



¿Está preguntándose...?

¿Por que el ánodo en una célula electroquímica es (+) mientros que es (-) en una celula voltaica?

Les términus dinaln y citeda no se asignan basándose en las cargas de los electrodes sino en las semitrencciones que tienen lugar en su superficie. Concretamente:

- La asidación siempre tiene lugas en el anado de ma célula electroquímica. Debido a la acumulaçión de electrones libera
 dos en la sempreacción de oxidación, el ánado de una célula radiniza es (--). El ánado de una célula o cuba electrodis n es
 (+), puesto que de él se extraen efectrones. En ambos tipos de células, el ánado es el electrodo por el que los efectrones abundamen la celula.
- La reducción siempre tiene logar en el cásodo de una célula electroquímica. Debido a que se extraor electrones en la sentificación, el cásodo de una célula influeira es (+) 43 cásodo de una célula abstratibica es (+), presto que se fueran a los electrones a dirigirse bacia él. En ambos tipos de célula, el cásodo es el electrodo por el que los electrones entran en la célula.

La siguiente tabla resume las relaciones cittre una célula voltaico y una célula electrolítica.

	Célula voltaica			Coluta electrolitica	
	A	1404414 1000014 00	Oxidación	В → В: + е	Light His
Reducción	8, + 5,> ₽	Catalon Hamilton	Reducción	$A^{1} + e \longrightarrow A$	Heli alm Fullali
Glebal	$A + B^1 \longrightarrow A^* \vdash B$ $AG \le 0$		Global	$\mathbf{A}' \vdash \mathbf{B} \longrightarrow \mathbf{A} + \mathbf{b}'$ $\Delta \mathbf{G} > 0$	
	La reacción redex espontánea libera energía			La reacción redox no espantênca absorbe energía para lleva se a cabo	
	El sistema (célula) realiza trabajo sobre los abrededores			Los alrededores (ficente de energia) realizan trabajo sebre el sistema	

Observe que el signo de un electrodo en una célula electrolítica es el mismo del electrodo de la bateria al que está esmectado.

bargo, lo que readmente sociede no suempre se corresponde con estos cálculos. Hace faita tener en cuenta cuatro factores que complican la predicción.

- 1. El primero es que puede ser necesario un voltaje afacional con respecto al valor cal celado, una sobretensión o sobrepotencial, para conseguir que coma una determinada reacción en un electrodo. Las sobretensiones son necesarias para supera interacciones en la superficie del electrodo y son especialmente frecuentes conado hay gases implicadas. Por ujumpio, la sobretensión para la descarga de H₂(g) en un cátodo de mercurio es aproximadamente 1,5 V. Per etra pane, la sobretensión sebre un cátodo de platino es prácticamente cero.
- Pueden tener lugar reacciones de electrodo competitivas. En la electrólisis del choruro de sedio fendido utilizando electrodos inerios, sólo son posibles um oxidación y una reducción.

Reduction: 2 Na' + 2 e' → 2 Na(l)

Oxiduation: 2 CF -- Ch(g) + 2 c

853

En la electrólisis del cloruro de sodio *en disolución acnosa* utilizando electrodos inertes, debemos considerar *dos* semitreacciones de oxidación y otras *dos* de reducción.

Reducción:
$$2 \operatorname{Na'}(\operatorname{exp}) + 2 \operatorname{e}^{-} \longrightarrow \operatorname{Na(s)}$$
 $E'_{\operatorname{Na'}(\operatorname{Na})} = -2.71 \operatorname{V}$ (21.29)

$$2 \text{ H-(N)} + 2 \text{ e} \longrightarrow \text{H-(y)} + 2 \text{ OH (uq)}$$
 $E_{\text{position}}^{**} = (-0.83 \text{ V}) - (21.36)$

Oxidación:
$$2 \text{ CI (aq)} \longrightarrow \text{CI (qq)} + 2 \text{ e} \qquad -E_{\text{CI(xq)}} = -(1.36 \text{ V}) - (24.31)$$

$$2 \text{ H}_2O(1) \longrightarrow O_2(g) + 4 \text{ H}^2(m) + 4 e = -E_{(1,0),1}^n = -(1,23 \text{ V})$$
 (21.32)

Se puede eliminar la reacción (21.29) como posible semirreacción de reducción porque a no ser que la sobretensión del $H_2(g)$ sea anormalmente alta, es más fácil reducir el H_2O que el Na^* . Quedan per (anto dos posibilidades para la reacción de la cétula.

(21.30) + (21.31)

Reducción:
$$2 \text{ H-O(I)} + 2 \text{ e} \longrightarrow \text{H-(p,I)} + 2 \text{ OH (aq)}$$

Global:
$$2 \text{ CL}(\text{sq}) + 2 \text{ H-O}(1) \longrightarrow \text{CL}(\text{g}) + \text{H-l}(\text{g}) + 2 \text{ OH (sq)}$$
 (21.33)

$$E_{GT}^n = E_{GGG}^n = E_{GGG}^n = -0.83 \text{ V} = (1.36 \text{ V}) = -2.19 \text{ V}$$

(21.30) + (21.32)

Reduceion:
$$2 (2 \text{ H}_2(0)) + 2 \text{ c} \longrightarrow \text{H}_2(g) + 2 \text{ OH (aq)})$$

Oxidecités:
$$2 H_2O(1) \longrightarrow O_2(g) + 4 H'(aq) + 4 e$$

Global:
$$2 H_2O(1) \longrightarrow 2 H_2(g) + O_2(g)$$
 (21.34)

$$E_{\rm inf}^{\rm e} = E_{\rm B,DH_0}^{\rm e} - E_{\rm O,B,M_2}^{\rm e} = -0.83 \, {\rm V} - (1.23 \, {\rm V}) = -2.06 \, {\rm V}$$

Se puede esperar que el producto en el *ediculo* en la electrólisis industrial del NaCl(aq) sea $H_2(g)$. Como las reacciones (21.33) y (21.34) (lenen valures similares de E_{coh}^a en el *dinada* se puede esperar una mezela de $Cl_2(g)$ y $O_2(g)$. Realmente el producto predominante es el $Cl_2(g)$ debido a que el $O_2(g)$ (tone una sobretensión alta comparada con la del $Cl_2(g)$).

3. Frecuentemente los reactivos no están en sus estados estándar. En la electrólisis industrial de NaCl(aq), {Cl⁻] ≈ 5,5 M que differe de la actividad unidad {[Cl⁻] ≈ 1 M} supuesta en la semirreacción (21.31). Por consiguiente, E_{Cl,Cl} = 1,31 V (en vez de 1,36 V). Además et pH de la semircibula anódica se ajusta a 4 en vez de a la actividad unidad {[H₃O⁻] ≈ 1 M} supuesta en la semirreacción (21.32). Por consiguiente, E_{LOH D} = 0,99 V (en vez de 1,23 V). El efecto noto de



► Se ha escrito un signo mento delarare del patencial de

electrodo en (21.31) y (21.32) para resultar la tendencia a la

> Anlination sobre in electrolisis del agua

agalggian en yez de a la

pestimentista.

 ▲ La electrólisis del agua en H₂(g) y O₂(g) se pone de manificato por las burbujas en los electrodos.



¿Está preguntándose...?

¿Qué sucede cuando ninguna reacción electródica en disolución acuosa parece factible?

Exclueitólisis requiere que haya un electrolito presente para que transporte la corriente en di solución acussa. Si los innes del electrolito se oxidan y reducen con menos facilidad que el agua, en los electrolitos reaccionará $H_2O(1)$. En la electrólisis del agua se combinan las reacciones (24.30) y (24.32): $2 H_2O(1) \longrightarrow 2 H_2(g) + O(g)$.



A FIGURA 21.22 Predición de las reactiones de electrodo en una electrólisis, tiustración del Ejemplo 21.11 La fuenie de electricidad externa (bateria) luerza a los electrones bacia el cátodo de cobre. Los intese Cu² son atraides tacia el cátodo, deade se reducen a Cu(s). La semigracción de radiación depende del metal utilizado como ánodo.

estas condiciones nu estándar es favorecer la producción de $O_2(g)$ en el ánedo. Sin embargo, en la précion el $C_1(g)$ formado contiene masos del 1 pos ciento de $O_2(g)$. Esto indica el efecto dominante de la gran sobretensión del $O_2(g)$. No es sorprendente que la proporcion de $O_1(g)$ aumente considerablemente en la electrólisis del NaCtraq) muy dibuído.

4. La naturaleza de los electrodos es muy importante. Un electrodo inene, como el planito, proporciona una superficie sobre la que tiene lugar la semirreacción de electrólisis, pero los reactivos deben proceder de la disolución de electrolitos. Un electrodo activo participa él mismo en la semirreacción de oxidación o reducción. La distinción entre electrodos activos e inertes se examina en la Figura 21.22 y en el tijemplo 21.11.

EJEMPLO 21.11

Predicción de las xemirreucciones de electrodo y de la reacción neta de una electrolisis. Véase la Figura 21.22. Prediga les reacciones de electrodo y de la reacción neta cuando el ánsolo está hecha de (n) cobre y (b) platino

Solución

En ambres cusos el único proceso de reducción prohable es la reducción del Cu² (aq).

Reducción:
$$Cu^{2s}(aq) + 2 c \longrightarrow Cu(s)$$
 $E'_{Cs^2 \times Cu} = 0.340 \text{ V}$

(a) En el ánedo el Cu(s) puede oxidarse a Cu²⁺ (aq), cerno se represento a continuación

Conduction:
$$Cu(s) \longrightarrow Cu^{2^{+}}(mg) + 2 e$$

Si somamos las semiceunciones de oxidación y reducción vernos que Cu¹¹ (aq) se cancela. La reacción nota de electrólisis es simplemente

$$\begin{array}{c} \operatorname{Const}[\operatorname{disode}] \longrightarrow \operatorname{Const}[\operatorname{eithde}] \\ E_{so}^n \cong E_{C_0}^n \otimes_{C_0} - E_{C_0}^n \otimes_{C_0} = 0.340 \ \mathrm{V} = 0.340 \ \mathrm{V} = 0 \end{array} \tag{21.35}$$

Un pequeño voltaje es suficiente pera vencer la resistencia eléctrica del circulio eléctrico en esta electrólisis. Por cuda átomo de Cu que se incorpora a la disolución en el ánodo, un electrodo activo, se deposita un ion Cu³⁺ como átomo de Cu en el cirlesta. El cobre se transfiere del ánodo al circolo a través de la disolución en forma de Cu²⁺ y la concentración de CuSO₂(aq) permanece invariable.

(b) Linefectrodo de platino es un electrodo inerre. No se oxida fácilmente, La oxidación de SO₂² a S₂O₆² tampoco es factible ("E\$₁₀, 150;" = −2.01 V). La oxidación que licere lugar con más facilidad es la del H₂O, mostrada en la reacción (21.32).

Oxidoción:
$$2 H_2O(1) \longrightarrow O_2(g) + 4 H'(ag) + 4 c$$

 $E_{13,0,12} = -1,23 V$

La resección seta de efecucióasis y su E°_{red} soc

$$2 \operatorname{Cu}^{24}(nq) + 2 \operatorname{H}_2O(1) \longrightarrow 2 \operatorname{Cu}(s) + 4 \operatorname{H}^4(nq) + O_2(g)$$
 (21.36)
 $E_{sel}^s = E^*(semicelula de reducción) — E^*(semicelula de osidación)$
 $= E_{rq} \circ c_s - E_{0,r(d)}^s$
 $= 0.340 \text{ V} - 1.23 \text{ V} = -0.89 \text{ V}$

Ejemplo practico A: Calice dates de la Tabla 2) I para predeca los productes probables de la electrólisis del KI(ng) utilizando electrolos de Pt.

Ejemplo práctico B: ¿Qué productos son de esperar en la efectrólisis de AgNO,taq) si el sineto es plata metálica y el cátodo platino?

Aspectos cuantitativos de la electrólisis

Hemos visto cómo calcular el voltaje teórico necesario para producir una electrólisis. Igualmente importantes son los cálculos de las cantidades de reactivos consumidos y groductos formados en una electrólisis. Para estos cálculos continuaremos utilizando factores estequiométricos procedentes de la ecuación química, pero hay otro factor que interviene también, la cantidad de carga eléctrica asociada con un mol de electrones. Este factor lo properciona la constante de Faraday, que puede escribirse como

Generalmente no se puede medir directamente la carga eléctrica, lo que se mide es la intensidad de la corriente. Un *ampario* (A) es la intensidad de corriente eléctrica correspondiente al paso de 1 culombio de carga por segundo (C/s). El producto de intensidad y tiempo proporciona la cantidad total de carga transferido.

canga (C) = intensidad (C/s)
$$\times$$
 tlempo (s)

Para determinar el número de moles de electrones implicados en la reacción de electrólisis se puede escribir

número de males e⁻ = intensidad
$$\left(\frac{C}{s}\right)$$
 × tiempo (s) × $\frac{1 \text{ mot e}^{-}}{96 \text{ 485 C}}$

Como se itustra en el Ejeruplo 21.12, para determinar la masa de un producto en una reacción de electrólisis, se puede seguir la siguiente secuencia de conversión.

$$C/s \longrightarrow C \longrightarrow met e^- \longrightarrow mod \ producto \longrightarrow g \ producto$$

EJEMPLO 21:12

Cálculo de las magnitudes que intervienen en las reacciones de electrólisis. El depósito de cobre por electrólisis puede utilizarse para determinar la cantidad de cobre presente en una muestra. La muestra se disuelve para obtener $Cu^{1+}(aq)$, que se electroliza. La semirrezeción de reducción en el cátedo es $Cu^{1+}(aq) + 2 e^- \longrightarrow Cu(6)$. ¿Cuál es la masa de cobre que se deposita en 1.00 hora con una corriente de 1.62 A° .

Solución

Podemos pensar que este cálculo consta de dos etapas. Primero se puede determinar el número de males de electrones implicados en la electrófisis de la manera ya indicada.

$$1.00 \text{ h} \times \frac{60 \text{ min}}{1 \text{ h}} \times \frac{60 \text{ s}}{1 \text{ min}} \times \frac{1,62 \text{ C}}{1 \text{ s}} \times \frac{1 \text{ mol e}^{-}}{96 \text{ 485 C}} = 0.0604 \text{ mol e}^{-}$$

Después se puede calcular la masa de Cu(s) producida en el cátodo por este número de moles de electrones. El factor clave está impreso en azul.

masa de Cu = 0,8604 met e⁻ ×
$$\frac{1 \text{ mol Cu}}{2 \text{ mol c}}$$
 × $\frac{63,5 \text{ g Cu}}{1 \text{ mol Cu}}$ = 1,92 g Cu

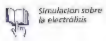
Ejemplo práctico A: Si después de 5,50 h se depositan en el cátodo de una célula electrolítica 12,3 g de Cu, ¿cuál es la intensidad de la corriente utilizada?

Ejemplo práctico B: ¿Durante cuánto tiempo tiene que lleverse a cabo la electrólisis del Ejemplo 21.12 utilizando electrodos de Pt y una corriente de 2,13 A para obtener en el ánodo 2.62 L de O₂(g) medidos a 26.2 °C y 738 numHg.

21.8 Procesos industriales de electrólisis

La industria moderna un pudria funcionar como lo hace hoy en dia sia las macconas de electrólisis. Muchais elementos se producen casa exclusivamente por electrólisis, por ejemplo, el aluminio, el magnesio, el eloro y el flúor. Entre los compuestos químicos producidos por efectrólisis están el NaOH, K₂Cr₂O₂, KMnO₃, Na₂S₂O₃ y grao número de compuestos orgánicos.

Afino electrolitico



El afino electrolitico de metales implica el depostin de metal puro en un cátodo, a partir de una disolución conteniendo el ion metálico. El cobre que se obtiene por testación de sus minerales tiene bastante pureza para algunas aplicaciones conan tuberias, pero no la suficiente para aplicaciones que requieren una gran conductividad eléctrico. Para estas últimas bace faita cobre con una pureza superior al 99,5 por ciento. La reacción de electrolisis (21,35) del Ejemplo 21,11 se utiliza para obtener cobre de gran pureza.

Se toma como ánodo un trozo de cobre impuro y como critedo una lámina delgada de cobre mesálico puro. Durente la electrólisis, el Cu²¹ producido en el ánodo se desplaza a través de una disolución acuesa de ácido sulfúrico y sulfato de cobre hasta el cátodo, donde se reduce a Cu(s). El cátodo de cobre puro amienta su tamaño, mientras que el trozo de cobre impuro se consume. Corno se indica en el Ejemplo 21, i la, la electrólisis se lleva a cabro a voltage hajo, entre 0,15 y 0,30 V. En estas condiciones las impurezas de Ag. Au y Pt no se oxidan en el ánodo y se depositan en el fundo de la coba electrólitica en linma de sedimento de harro. Harnado harro modico. El Su. Bi y Sb se oxidan y precipina como óxidos o hidráxidos, el Pt se oxida y precipita como PhSO₃(s). El As. Fe. Ni. Co y Zu se oxidan gero forman especies solubles en agua. La recuperación de Ag. Au y Pt del batro anódico compensa el coste de la electrólisis.



Afam de cobre por electrólisis.

Depósito electrolítico

En el depósito o baño electrolítico, se deposita un baño de un metal sobre otro metal, que suele ser más baran que el primero, por electrólisis. Este procedimiento se lleva a cabo por motivos decorativos o para proteger de la corrosión al segundo metal. Ens cubiertos con baño de plata, por ejemplo, consisten en una base de hierro con un recubirmiento bino de plata metálica. En un proceso de depúsito electrolítico el objeto a bañor constituye el cátodo de la célula electroquímica. El electrolito contiene sones del metal que constituyen el haño. Estos iones son atraidos hacia el cátodo, donde se reducen a fitomos metálicos

El electrolito suele ser sulfato de cobre en el caso de un baño de cobre y K[Ag(CN)₂[Giq) en el caso de un baño de plata. La concentración de ion plata libre en una displución del



▲ Después del depósito electrolítico, un conjunto de piexis metálicas son extraidas de una disolución de electrolito

ien complejo [Ag(CN)₂] (aq) es muy pequeña y el bano electrolítico en estas condiciones proporciona un depósito del metal microcristatico y may adherente. El cromado o haño de cromo es útil por su rexistencia a la corrosión, así como por su belleza con tines decorativos. El acero paede cromase mediante una disobación acessa de CrO, y H₂SO₄. Sin embargo, el baño obsenido es tino y pereso y tiende a resquebrajarse. En la práctica, primero se haña el acero con una capa froa de robre o náquel y después se aplica el bano de cromo o cadimio. Algonos plásticos tambien pueden bañarse. Primero debe hacerac con ductor al plástico, por ejemplo recubriendolo con polvo de grafito. El proceso de depósi o electrolítico de cobre sobre plásticos ha sido importante para mejorar la calidad de algunos circuntos microelectrónicos. Los baños electrolíticos se utilizan, en el senido li teral del término, para hacer dimero. Los baños electrolíticos se utilizan, en el senido li teral del término, para hacer dimero. La moneda americana de tas centaro actual no es con pletamente de cobre, sino que se hace bañando con cobre un nacioo central de 2000 y a continuación se graba esta pieza con haño de cubre, creándose un centaro.

Electrosintesis

La electroxintesta es un procedimiento para producir sustancias por medio de reacciones de electrólisis. Resulta útil para algunas síntesis que requieren un control cuidadoso de las condiciones de reacción. El dióxido de mangareso se presenta en la naturaleza en forma de purdusita, pero el pequeño tamaño de los cristales y las imperfecciones de la redinacen que este material no sea adecuado para algunas aplicaciones modernas, como las haterías alcalinas. La electrosíntesis del MnO₂ se lleva a cabo en ana disolución de MnSO₃ en ELSO₄(aq). El MnO₂(s) puro se forma por oxidación del Mn²⁺ sobre un electrodo inerte (como el grafito).

Oxidection:
$$Mn^{\frac{1}{2}}(aq) + 2 H_2O(1) \longrightarrow MnO_2(s) + 4 H^2(aq) + 2 c$$

La reacción catódica es la reducción de H | a H₂(g), y la reacción global de la electrolivis es

$$Mn^{(r)}(aq) + 2 H_0O(1) \longrightarrow MnO_0(s) + 2 H^*(aq) + H_0(g)$$

La reducción del acritomitrilo, CH = CH = C = N, a adiponatrilo, N = C(CH), χC = N, sobre un catodo de ploma es un ejemplo de electrosimes en química regánica. Se elige el ploma curao cátudo purque el H, tiene un gran sobrepotencial sobre el mismo. En el ánodo se libera extigeno.

Reduceion:
$$2CH_1 + CH_2 + C = N + 2H_2O + 2\epsilon \longrightarrow N = C(CH_2)_2C = N + 2OH$$

La importancia comercial de esta efectrólisis radica en que el adiponitrilo poede convertasse fácilmente en otros dos compuestos: la hexametilendamina, H.NCH,(CH,),CH,NH,, y el ácido adípico, HOOCCH,(CH,),CH,COOH. Estos dos compuestos son los monêmeros utilizados para fabricar el polímero nylon 66 (yénse la Sección 27.13)

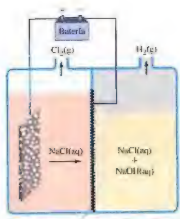
Electrólisis de una disolución acuosa de cloruro de sodio: proceso cloro-sosa

En el apartado de prediceión de reacciones de electrólisis de la Sección 21.7 se desembio la electrólisis del NaCl(aq) mediante la semiricacción de reducción (21.30) y la semaricacción de oxidación (21.31).

$$2 \text{ Cl}^*(aq) + 2 \text{ H}_2O(h \longrightarrow 2 \text{ OH}^*(sq) + \text{ H}_2(g) + \text{ Cl}_2(g)$$
 $E_{ad}^* = -2.19 \text{ V}$

Cuando esta electrólisis se lleva a cabo a escala industrial se la denomina proceso elero-sosa atendiendo a los numbres de los productos principales: elero y la sosa NaOblusq). El proceso elero-sosa es uno de los procesos electrolíticos más importantes. ► FIGURA 21.23 Electrólisis de una disolución acuosa de cloruro de sodio: célula cloro-sosa con diafregma

El áricido puede ser de grafino o, en la tecnología más moderna, de metal titudio especialmente tratado. El diafragma y el citodo se fabrican generalmente como una unidad compuesta, formada por asbesto o una mesela de polímero y asbesto depositada sobre una red de alambre de secro.



Compartmento Diafragina Compartmento anódico y cátodo catódico

En la cétula con diagragma de la Figura 21.23, el Cl₂(g) se produce en el companimento anódico y el H₂(g) y el NaOH(aq) en el companimento catódico. Si el Cl₂(g) entra en contacto con el NaOH(aq), el Cl₂ se transforma por reacción de desproporción en ClO (aq), ClO₃ (aq) y Cl (aq). La misión del diafragma es evirar este contacto. El NaCl(aq) del compartmento anódico se mantiene a un nivel ligeramente superior al del compartimento catódico. Esto origina un flujo gradual del NaCl(aq) entre ambas compartimentos y reduce el fluju de NaOH(aq) hacia el compartimento anódico. La disolución del compartimento catódico, comeniendo aproximadamente 10-12 por ciento de NaOH(aq) y 14-16 por ciento de NaCl(aq), se concentra y se purilica por evaporación de agua y cristalización del NaCl(s). El producto final tiene 50 por ciento de NaOH(aq) y hasta 1 por ciento de NaCl(aq).

El coltaje teórico necesario para la electrólisis es 2,19 V. En realidad, se utiliza un voltaje de aproximadamente 3,5 V debido a la resistencia interna de la célula y las subretensiones en los electrodos. La miensidad de la corriente se mantiene alta, habitualmente es del orden de 1 × 10° A.

El NaOH(aq) producido en la cálula con diafragana no es suficientemento para algunas aplicaciones, como la producción de rayón. Se alcanza mayor pareza si la electróbisis se lleva a cabo en una cálula de mercurio, como la que se muestra en la Figura 21.24. Este cálula se aprovecha de la gran sobretensión para la reducción del H₂O(I) a H₂(g) y OH (aq) en un cátodo de mercurio. La reducción que ocume en se legar es la del Na (aq) a Na, que se disuelve en el Hg(I) formándose una amaigama (aleación Na-Hg) con aproximadamente 0,5 por ciento de Na en masa.

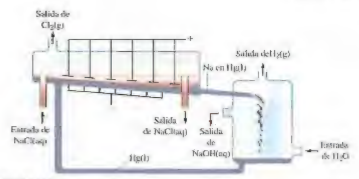
$$2 \text{ Na'(aq)} + 2 \text{ Cl (aq)} \longrightarrow 2 \text{ Na(en Hg)} + \text{ Clyig}$$
 $E_{cd}^c = -3.20 \text{ V}$

El NaOH(aq) se forma cuando se extrae de la célula la amalgama de Na y se trata con agua

$$2 \operatorname{Na(en Hg)} + 2 \operatorname{H}_2 G(1) \longrightarrow 2 \operatorname{Na'(aq)} + 2 \operatorname{OH'(aq)} + \operatorname{H}_2 (g) + \operatorname{Hg} (1)$$

El mercurio líquido se recieta mundociéndado de nuevo en la célula electrolítica.

Aunque la célula de mercurio tiene la ventaja de que se produce NaOH(eq) concentration de gran pureza, tiene algunos inconvenientes. La célula de mercurio requiere un voltaje más alto que la célula con diafragma (aproximadamente 4.5 V en vez de 3,5 V) y consume más energia efectrica, aproximadamente 3400 kWh/ton Cl₂ la célula de mercurio, com-



► FIGURA 21.24

La réluta de mercurio en el proceso cloro-sosa

El cátodo es una capa de Hg(f) que fluye sobre la base del recipiente. Los ántolos, en los que se forma Cl₂(g), están sumergidos en el NaCl(aq) justo por encióna del Hg(f). El sodio formado en el cátodo se distudive en el Hg(f). Esta amalgama de sodio se descompone con agua paro producir NaOH(aq) y H₂(g). El Hg(f) regenerado se recicla

parado con 2500 para la célula con diafragma. Otro grave inconvernente es la necesalad de controlar los escapes de mercurio. Las pérdidas de mercurio, que flegaron en alguna época a alcunzar 200 g Hg por tonelada de Cl₂, han sido reducidas hasta aproximadamente 0.25 g Hg por tonelada de Cl₂ en las plantas ya existentes y leasta la mitad de esta cantidad en las plantas de nueva construcción.

El proceso eloro-sosa ideal dehería tener un bajo consumo de energia y evitar utilizar mercurio. Un tipo de célula que cumple estes requisitos es la célula de na mbrana. En ella se sustituye el diafra; ma poroso de la Figura 21.23 por una membrana intercambiadora de catornes, generalmente becha con un polímero fluerocarbiando. La numbrana permite el paso entre los compartimentes antélico y catolico de los catornes hubatados (Na y H₃O*), pero restringe en gran medida el flujo de los iones Cl* y OH . Se conectas como sigue dos células electroquimicas:

Resumen

Una célula electroquímica está formada por dos sernicidalas cuyos electrodos se unos mediante un coble y cuyas discluciones están en contacto, como, por ejemplo, a través de un precio salino. La resción de la célula implica oxidación en un electrodo (ánodo) y reducción en el otro (cátodo). Una célula in pita voltaica produce electricidad a partir de una reacción de oxidación-reducción espontánea. La diferentra cutre los potenciales eléctricos de los dos electrodos es el voltaje de la célula.

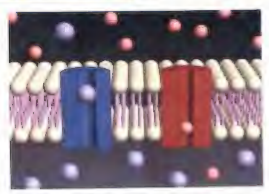
A la reducción que tiene lugar en un electrodo estándar de hidrógens (EEH), 2 H '(1 M) + $2e \longrightarrow H_2(g, 1 \text{ atm})$, se le asigna arbitrariamente un potencial nullo. Una reacción de semicielula con as potencial de reducción passirino (E') ocurre con más facilidad que la reducción de los idoes H 'en el EEH. Un potencial de reducción estándar negativo natica una menor tendencia a experimentar la teducción. El voltaje de una célula voltaica es la diferencia entre E' del cándo y E' del ároslo, es decir, $E'_{col} = E'(cándo) = E'(fando). Si <math>E_{col} > 0$, la reacción de la célula es espontánea en sentido directo para las condiciones indicadas: si $E_{col} < 0$, la reacción es no expositiones

Los voltajes de las célujas calculados a partir de los potençiates estándar de electrodo son los valores de $E_{\rm int}^{\rm v}$. Entre $E_{\rm int}^{\rm v}$ y $\Delta G^{\rm v}$, y entre $E_{\rm int}^{\rm v}$ y $K_{\rm int}$ existen references irrepotantes. La ecuación de Nerust relaciona $E_{\rm cu}$ en condictones m estándar con $E_{\rm int}^{\rm v}$ y con el cociente de la reacción. Q. Entre los aplicaciones importantes de las células voltaicas están varios sistemas de baterias y el estadio del fenénteno de la corresión y su control.

En una cétula o cuba electrotricia hay una finente externa de electricidad que base fluir los electrones en sentido opuesto al de su fujo espentáren. Debedo a esto, la electrifisis base que tengan lugor reacciones que normalmente son no espontáneas. Los valeres de E^a se utilizan para establecer el veltaje teórico necesario y la constante de Faraday se utiliza para culcular las camidades de reactivos y productos implicadas en una electrifisis. La electrofisis tiene muchas aplicaciones industriales como el depósito electrolítico de metales y la producción de mucha sustancias. Vuñas de estas aplicaciones se describen en el capítulo.

Atención a...

Potenciales de membrana



a. Modelo de parte de una membrana celutar generado por ordemador. Los lones Naº y Kº atraviesan la membrana a través de canales. El canal del Kº es azul y el del Naº es rejo.

Las células electrospiraiseas ordinarias están formadas por confluctures metálicos inmersos en diseluciones de electrolitos. Fai los seres vavas no hay conductores metálicos. ¿Cuál es entonces el origen de las comentes eléctricas biológicas como las generadas al contraerse los músculos o en la actividad de las neuronas? La repuesta es, los potenciales de membruna.

Cuando se separan por medio de una membrana dos disolneiro nos de electrolitos con distieta concentración, suele aparecer una diferencia de posencial a través de la membrana, aunque hay varias situaciones pesibles. Puede que la membrana no sea permeable ni ¿ los iones ni al disolvente. En este caso, si se inserte un electrodo a casta tado de la membrana y se unen las disoluciones por un puente satino se cera una simple célula de concentración. El potencial de célula venda de do por la ecuación de Nernat.

La Figura 21.25 muestra disoluciones de KCl separadas por una membrana. Si la membrana es permeable a los sones R ' y Cl , con el tiempo se igualan las concentraciones y desaparece la diferencia de potencial (Figura 21.25a). Sin embrang, si la membrana no es permeable al disolvente" y sólo es permeable a los iones potasio, hay un flugo neto de iones K ' que enezan la membrana des de el leste més concentrado (lado izquiesdo de la membrana en la

Figura 21.25b) al más diluido. Como resultado, el lado izapierdo tiene un petencial negativo (exceso de arinnes) con respecto al lato derecho. Esta diferencia de potencial bace que na puedan em zer la membrana más iones K^{*}. El equilibrio se alcanza cuando se compensan exagamente la diferencia de potencial eléctrico y la len

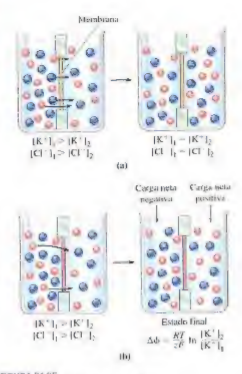


FIGURA 21.25 Generación del potencial de membrana

(a) Disoluciones de KCI separadas por una mienthrana permeable a K* y Cl*. (b) Disoluciones de KCI separadas por una membrana permeable sólo a K*, El cambio de [K*] en el estado final se ha exagerado mucho. En realidad, [K*], sólo es un poco mayor que [k*].

Se incluye esta condición que a evitar complicaciones debidas a la presión estrestesa

dencia de las concentraciones a igualarse. Esta diferencia de potencial se denomina *potencial de Nerrat, M*P.

La diferencia de eriergia Gibbs, $\Delta G_{\rm p}$, debida a la diferencia de potencial $\Delta \Phi$ viene dada por

$$\Delta G_{*} = \varepsilon F \Delta \Phi$$

dende z es la cargá de los iones permeables (z = 1 para el K*) y F es la constante de Faraday. En la Figura 21,25b, el potencial es más alto en el lado derecho porque en ese lado hay más iones K* que en el izquierdo. Por lo que respecta a los iones K* del lado derecho, $\Delta G_i > 0$. Además, hay una diferencia de energía Gibbs adicional debida a la diferente cancentración de los dos contpartimentos.

$$\Delta G_{\epsilon} = RT \ln \frac{|\mathbf{K}^{+}|_{1}}{|\mathbf{K}^{+}|_{2}}$$

En el equilibrio el valor de ΔG a través de la membron es nulo. Por fanto,

$$\Delta G = \Delta G_e + \Delta G_c = zF\Delta \Phi + RT \ln \frac{|K^+|_1}{|K^+|_2} = 0$$

y el potencial de Nemst viene dado por

$$\Delta \Phi = \frac{RT}{zF} \ln \frac{\|\mathbf{K}^{\perp}\|_{2}}{\|\mathbf{K}^{\perp}\|_{1}}$$

Las células murculares de los maniferos permean libremente los iones K* pero son mucho meros permeables a los iones Na* y C3*. Las concentraciones de los iones K* suelen ser [K*] = 155 mM dentro de las células y 4,00 mM fuera de cllas. El potencial de Nernst a 310 K (37 °C) es

$$\Delta\Phi = \frac{8.3145 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1} \times 310 \text{ K}}{96500 \text{ C mol}^{-1}} \ln \frac{4}{155}$$
$$= -0.0927 \text{ V} = -92.7 \text{ mV}$$

En los organismos multicelulares, los contenidos de una célula se separan de los de las demás por una membrana semipermeable. El potencial es negativo dentro de la célula y positivo fuera. Las medidas de estos potenciales dan valores préximos a ~85 mV porque hay una cierta difusión de los iones Na[†] y Cl⁺ y además hay un rocanismo de bembeo biológico que no permite que la diferencia de potencial exceda mucho de un cierto valor. La diferencia de potencial que se mide es la existente entre el interior y el exterior de la célula y se denomina potencial de membrana.

Las medidas del potencial de membrana de varias oficias oscilan entre =30 y =100 mV, siendo más bajo el potencial en el interior que en el exterior. El valor de una oficia nerviosa (culamar) inactiva (en reposo) es =70 mV. Las oficias perviosas son petricables a los tres iones. K⁺. Na⁺ y Cl⁺. En la Tabla 21.2 se dan las concentraciones observadas de esto iones, junto con los potenciales calculados utilizando la ecuación del potencial de Nerrist y los cocientes entre los valores experimentales y los valores esperados para estas concentraciones.

Para el potencial de represo de —70 mV, el iro Cl⁺ está casí en equilibrio, pero no lo están les iones K⁺ y Na⁺. A partir de las cocientes de la tábla se ve que los iones Na⁺ fluyen espontáneamente hacia e interior de la célula y los iones K⁺ fluyen espontáneamente hacia fuera. Las concentruciones del estado estacionario observadas para K⁺ y Na⁺ se manticoem por los activos procesos de transporte de la célula que utiliza parte de su energía metabólica para bombear continuamente el Na⁺ hacia fosra de la célula y el K⁺ hacia dentro. Las células mantienen al K⁺ y Na⁺ en un estado de no equilibrio. En el equilibrio no sucede nada: jon el equilibrio la célula está muerta!

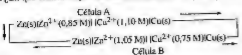
Durante los impulsos nerviosos, la actividad proteínica en la membrana hace que el Na* entre en la oélula y el K* la abandone, produciéndose un cambio del potencial de membrana hacia el valor + 60 mV. Se dice que la cétula se ha despolarizado. Después de afeanzar este máximo de 60 mV, la cétula vuelve a su potencial de descanso bombeando los iones Na* hacia fuera y los iones K* hacia dustro. Los mecanismos por los que las cétulas cambian la permeabilidad a los iones son un área actual de investigación.

Ion	Concentración externa (mM)	Concentración interna (mM)	Potencial de membrana estimado (mV)	Razón [ion] _{cu} /[ion] _{iot} observada	Razán [ion] _{est} /[ion] _{io} esperada para – 70 mV
Na!	460	49	+57	9:1	1:15
\mathbb{K}^+	10	410	-95	1:41	1;18
CIT.	540	40	-67	14:1	15:1

862

Ejemplo de recapitulación

1. ¿En qué sentido fluyen los electrones, según la flecha roja o la



azul7

 ¿Cuál es el valor de las concentraciones iónicas en las semiodlulas quando cesa el paso de oceriente?

Solución

 Las des células sólo difieren en las concentraciones iónicas y tienen por tanto el mismo valor de E_{co}^{o} y distintos valores de E_{co} . Considere el funcionamiento como célula voltaien de cada una de las células por separado. El zinc es el ánodo, el cobre el cátodo y la reacción de la célula es

$$Zn(s) + Cu^{2+}(sq) \longrightarrow Zn^{2+}(sq) + Co(s)$$

Los valores de E_{rel} vienen dades por la equación de Norma

$$E_{cel} = E_{cel}^{2} - (0.0592/2) \log[Zn^{2}]/(Cn^{2})$$
 (21.37)

Observe one para la célula A, $[Za^{24}]/[Ca^{24}] = 0.85 \text{ M}/1.10 \text{ M} < 1$. $\log[Zn^{2+}][Cu^{2+}] < 0, y E_{col} > E_{col}^*$. Para la célula B, $[Zn^{2+}]/(Cu^{2+}]$ = $[.05 \,\mathrm{M}/0.75 \,\mathrm{M}] > 1$, $\log[\mathrm{Zo}^{2a}][\mathrm{Cu}^{1a}] > 0$, $y E_{cel} < E_{cel}^0$, El voltaje de la célula A es superior al de la célula B.

Al conoctar las células como se muestra en el diagrama, la rélu-

la A es la célula voltaica y la célula B es la célula electrolítica. Hay una fem de la célula B que contrairesta la de la célula A, pero el balance es un flujo de electrones en la dirección de las flechas

2. Al fluir les electrones entre las células, la reacción global de la célula A hace que $[{\rm Zo}^{2+}]$ aumente y $[{\rm Cu}^{2+}]$ y $E_{\rm est}$ disminuyan. La reserción global de la célula B hace que [Ze2+] disminuya y [Cu2+] aumente y que aumente la fem que contrarresta a la A. El flujo de electrones cesa cuando esta fem de la célula ${f B}$ iguala s E_{col} de la célula A. En este momerao pueden escribirse las representaciones de las células A y B en función de x, cambio que debe haber en las concentraciones para alcanzar el equilibrio, como

Colula A: $Z_0(s)|Z_0^{2+}(0.85 + x)M||Cu^{2+}(1.10 - x)M||Cu(s)$ Célula B: $Zn(s)|Zn^{2+}(1.05 - x)M||Cv^{2+}(0.75 + x)M||Cv(s)$ Ahora-se puede obtener E_{col} de ambas células utilizando la Ecuación (21.37). Igualando cotre sí umbas expresiones y simplificando términos como Est, 0.0592/2 y la función logaritmo se obtione

$$\frac{(0.85 + x)/(1.10 - x) = (1.05 - x)/(0.75 + x)}{(0.85 + x)/(0.75 + x)}$$

Al resolver esta ecuación se obtiene el valor x = 0.14. Al cesar el flujo de electrones las concentraciones iónicas son las siguientes: para la cétula A. $[Zn^{24}] = 0.99 \text{ M}; [Cu^{24}] = 0.96 \text{ M}$ para la cétula B, $[Zn^{24}] = 0.91 \text{ M}; [Cn^{24}] = 0.89 \text{ M}.$

Términos clave

árado (21.5) bateria (21.5) batería de fiajo (21.5) bateria primaria o pila (21.5) bateria socundaria (21.5) cátodo (21.1) cétula de combustible (21.5) célula de concentración (21.4) célula electroquímica (21.1) cétula o cuba electrolítica (21.7) célula voltalco o galvánica (pila) (21.1)constante de Faraday, F (21.3) ocuación de Nemst (21.4) electrodo (21.1) electrodo estándar de hidrágeno (EEII) (21.2)efectrólisis (21.7) esquema (le una célula (21.1) fuerza electromotriz (fem) (21.1)

potencial de célula (voltaje de célula), $E_{cd}(21.1)$ potencial estándar de electrodo, $E^{\circ}(21.2)$ potencial estándar do una célula, E en protección catódica (21.6) puente salino (21.1) semicélula (21.1) sobretensión o sobrepotencial (21.7) voltio (V) (21.1)

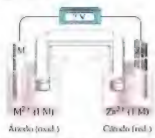
Cuestiones de repaso

- Defina o explique los siguientes términos o símboles utilizando sus propias palabras: (a) E° ; (b) F; (c) ánodo; (d) cátodo.
- Describa brevemente cada una de las siguientes ideas, métodos o dispositivos: (a) puente salino; (b) electrodo estándar de hidrógeno (EEH); (c) protección catódica (d) célula de cont-
- Explique las diferencies importantes entre cada par de términos: (a) seminosoción y reacción neta; (b) célula voltaica y electrolítica; (c) batería primaria y secundaria; (d) $E_{\rm sol}$ y E col.
- De las siguientes proposiciones acerca de las pitas voltaicas sólo una es correcta. Indique cuál es y qué está equivocado en
- las restantes: (a) los electrones se mueven desde el cátodo al ánodo; (b) los electrones se mueven a través del puente salino, (c) los electrones salea de la célula por el estodo o por el ásodo, dependiendo de qué electrodos se utilicen; (d) la reduoción tiene lugar en el cátodo.
- Escribo ecuaciones para las semirreacciones de oxidación y redacción y para la ecusción redux neta describiendo
 - (a) el desplazamiento del Cu²⁺(2q) por el Fe(s);
 - (b) la oxidación del Br a Br₂(aq) por el Cl₂(aq); (c) la reducción del Fe³⁺(aq) a Fe²⁺(aq) por el Al(s);
 - (d) la oxidación del Cl*(aq) a ClO, (aq) por el MnO, en disolución seida (el MnO, se reduce a Mn2+);

- (e) la midación del S2 (ag) a SO, " (ag) por el O-(g) en disa-Loaciden haisisco.
- El esquema corresponde a una pila voltaica formada por un. efectrodo estándar de zinc y un efectrodo estándar de otro metal. M. Para la segnificacción de reducción Zo²¹(1 M) + 2 e. \Rightarrow Zn(s), $E^{\circ} = -0.763$ V. Determine E° de la semirreacción de reducción para los metales M. cuyos valores experimentales de Ella se dan a cominuación

$$M^{2^{+}}(1 M) \div 2e^{-} \longrightarrow M(s)$$
 $E^{2} = 7$

- (a) Mn. $E_{col}^{\circ} = 0.417 \text{ V}$
- **(b)** Po. $E_{\text{ref}}^{\circ} = -1.13 \text{ V}$
- (c) Ti, $E_{\rm rel}^2 = 0.87 \text{ V}$
- (d) $V_{\rm c} E_{\rm col}^{\rm c} = 0.37 \text{ V}$



- Escriba las renceiones para las célulus electroquímicas euyos: esquemas se dan a continuación y unifice los daros de la Tabla 21.1 para cateular $E_{\rm tot}^{\alpha}$ de cada una de las reacciones. (a) $Al(s)|A|^{\alpha}$ (aq) $|Sn^{(s)}(Sn(s))|$

 - (b) P(s) |Fe2 (aq), Fe4 (aq) | Ag (aq) | Ag(s)
- Uplizando los dasos que se dan a continuación y los de la Tobla 21.1, determine las magnitudes que se indican.
 - (a) E'_{cri} para la célula

(b) E^o para el par Se³ /Se, sabieralo que

Mg(s)
$$Me^{\frac{1}{2}} \langle aq \rangle || Se^{\frac{1}{2}} \langle aq \rangle || Sc(s)$$

$$E_{cei}^a = 0.33 \text{ V}$$

(c) Eⁿ para el par Cu²⁴/Cu³, sabiendo que

Pt(s)
$$|Ce^*(aq), Ce^{2*}(aq)| |Ag^*(aq)| |Ag(s)|$$

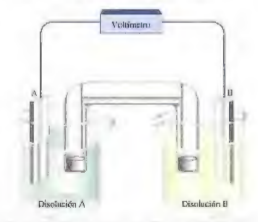
 $E_{cal}^{2} = 0.641 \text{ V}$

- 9. Suponga que reactivos y productos están en sus estados estóndar y utilice los datos de la Tabla 21. I para predecir si cada una de las siguieraes reacciones transcurre espontáneamente en seguido directo.
 - (a) $\operatorname{Sn}(s) + \operatorname{Pb}^{2r}(aq) \longrightarrow \operatorname{Sn}^{2r}(aq) + \operatorname{Pfs}(s)$
 - (b) $Cu^{1}(aq) + 21(aq) \longrightarrow Cu(s) + 1_t(s)$
 - (c) 4 NO, (aq) + 4 H (aq) →

$$3O_2(g) + 4NO(g) + 2H_2O(l)$$

- (d) $O_3(g) + Cl^2(ng) -$
- OCT (eq) + Ostg) (medio básico)
- Pam la semimentación de reducción Hg, 1 (aq) + 2 e = 2 Hg(t), $E^* = 0.797 \text{ V.}$; Rescriceasti et Hg(t) con HC(aq) disolviéndose? ¿y con HNO_v(ug)? Justifique su respuesta-
- 11. Utilice los datos de la Tabla 21.1 para predecir si de modo apre-
 - (a) el Me(s) desplazará al Pb²⁴ en disolución acuesa;
 - (h) el estaño reaccionará con HCl 1 M disolviéndose;
 - (c) el SO_a²⁺ exidará al Sn²⁺ en disolución ácida a Sn⁵⁺;

- (d) el MnO, l'anjoxidará al H.O.(ao) a O,(a) en disolución. sicriclus:
- (e) el L desplazará al Bri (au) produciéndose Br.(1).
- Para la resoción Co(s) + Nj^{2*}(aq) → Co^{2*}(aq) + Ni(s). $U_{\rm rel}^{\alpha} = 0.02 \, \text{V}$. Si se asade Co(s) a una disolución con $[\text{Ni}^{\pm \alpha}] =$ [15] Ales de esperar que la reacción transcursa por completa? Justifique su respuesta.
- 13. El jon dicromato (Cr.O.21) en displución ácida es un buen agente oxidante. ¿Cuátes de las siguientes uxidaciones puedenllevarse a cabo con el ion dicromato en disolución ácida? Justificue su respuesta.
 - (a) Sn2*(an) a Sn4*(an)
 - (b) L(s) a IO₃ (aq)
 - (c) Mn2*(ug) a MnO, (aq)
- Determine los valores de ACⁿ para los siguientes reacciones. que tienen lugar en células voltaicas
 - (a) $2 \text{Al(s)} + 3 \text{Cu}^2(\text{ag}) \longrightarrow 2 \text{Al}^4(\text{ag}) + 3 \text{Cu(s)}$
 - (b) $O_3(g) + 4\Gamma(aq) + 4H'(aq) \longrightarrow 2H_2O(h + 2I_3(s))$
 - (e) Cr.O.**(aq) + 14 H*(aq) + 6 Ag(s) --->
 - 2 Cr"(ag) + 6 Ag'(ag) + 7 H₂O(1).
- 15. Esenbá la expresión de la constante de equitibrio para cada una de las siguientes reacciones y determine et valor numérico de K_{ps} a 25°C. Utilitée los datos de la Tabla 21.1
 - (a) Sn^{3} (aq) $+ 2\operatorname{Ag}(s) \longrightarrow \operatorname{Sn}^{3}$ (aq) $+ 2\operatorname{Ag}^{4}$ (aq)
 - (b) $M_BO_3(s) + 4 H^3(aq) + 2 Cl^3(aq) \longrightarrow$ $Mo^{2}(aq) + 2 H_{2}(d) + Cl_{2}(e)$
 - (e) 2 OCI (eq) → 2 CI (eq) + O₃(g) (displación básica)
- In. Indique para cada una de las siguientes combinaciones de electrodus (A y B) y displaciones:
 - ta reacción neta de la cétula;
 - el sentido de flujo espantáneo de los electrones (de A a B o de BaAk
 - el valor de la lectura del voltaje en el voltimetro. V.



	A	Disolución A	B	Disolución B
(a)	€u	t,0 M Cu ¹ *	Fc	1,0 M Fe ²
(b)	121	E,0 M Sn2+/1,0 M Sn4+	Ag	I,0 M Ag*
(e)	2n	0,10 M Zn ²⁴	Fe	$1.0 \times 10^{-1} \mathrm{MFc^{24}}$

 Una pila voltate a representada par el esqueros que se da a continuación tiene E₋₁ = 1,250 V. ¿Cuál sersel valor de [Ag.] en la célula?

Zn(s) Zr '(3,00 M), Ag (s M) Ag(s)

- IX. Pasa lanchila representada en la Figura 21.11. ¿casal será el vator de E₁, cuando la disoleción de concentración desconocida de la sería sibila de la izquienda (a) tiene pH = 5.25, (Intes EIC3 0.0163 M. (e) es EIC 14.0 - 0.158 M (E₂ = 1.8 × 10 ° 5)
- P). Utilize les dates de la Tabla 21,1 para predecir les productes probables, unitrandu electrodos de Pt, en la electrélisis de (a) CoC (Azap): (b) Ne.SO (aup; (c) BaC) (fr. (d) KOH(aq)
- La producción cumerend de magnesia implica la electrolistis de MgCs, fundado. ¿Por que no se utiliza en su lugar la electrolisis de MgCl₂(sq)?

 ¿Crimos granos de metal se depositar por electrolists al pasar durante 75 mm una corriente de 2.15 A por disoluciones actosas que contienes (a) Zo². (b) Al². (c) Ag². (d) Nr².

22. Una cierta cantidad de electricidad hace que se deposition 3.28 g de Co en el cátode damente la electrolista de una disolución que comitene Co² faq3. ¿Que volunten de Hatp), medido a 28,2 °C y 763 minife, se produciria su esta misma cantidad de electricidad se utilizase para reducir al El Taq1 en un catodo?

Ejercicios (Unitivo los datos de la Tabla 21,1 y del Apéndico D, cumdo seu neterario.)

Potenciales estándar de electrodo

A spartir de las signientes observaciones estante el valor de L° para la semimeacción M¹ (ag) + 2 e → M(s)
 (a) El metal M resecciona con HNO (ag), pero no con HClisquides plaza al Ag. (ag) pero no desplaza al Cn² (ag).

(b) Eligetal M reacciona con HCl(aq) formandose H (g), pero no desplaza ni al Zn² (aq) ni al Fe² (aq).

24. Se le encarga calculer L⁺ paro la semigramento In¹ (eq.) + 3 e → In(s). No dispone de niagón equipamiento efectrico, pero tiene todas, los metales de la Tabla 21.1 y disoluciones acueras de sus tomas, usi como la(s) e In⁺ (eq.). Describa los experimentos que barra y la precision que esperana para el resultado.

25. $L_{ct} = 0.201 \text{ V pera la tracetion}$ 3 Pt + 12 Ct + 2 NO₁ + 8 H \longrightarrow 3 [PtCt₁] + 2 NO(g) + 4 H₂C(t) ¿Coul es el valor de E° para la reducción de [PiCL, f° a Peor, ratelio ácudo?

- 26. Dado que E'_{cl} = 3,20 V para la reacción 2 Naden Hgr + Cl.(g) → 2 Na'(oq) = 2 Cl. (aql. cuel es el velor de L' para la redarción 2 Na'taq) + 7 e 2 Naten Hg)?
- Sabiendo que para la bateria alumino enc E_{1,4} es 2,71 V.
 ¿cidal es el valor de E² para la semimeccion de reducción.
 [AROBE] + 3 c → ARGI + 4 OH Inq³?
 [Negerencia, utiliza la reacción de célula (21,28).]
- El valor groneo de E₁₀ para la celula de combestable metanomizena es 1.06 V (Cual et el valor de E² para la la semimentión de redección CO₂(g) ± 8 H²(sq) ± 8 c → CH₁(g) ± 2 H₂O(f)?
 Estrerencia: utilice la recyción de célula (21.27).

Predicción de las reacciones de oxidación-reducción

29. Segun sus potescales de reducción estorales, tanto el surfio emito el alternario debesión desplazar al vine de las disoluciones ocursos de Zn². Sis embargo, lo que se observa es que el aluminio desplaza al Zn², pero el sudio no. Explique esta diferencia, de comporteralento.

30. En la fetografía mostrada o continuación se maestrar una tire de cobre y otra de zire: inpursas en FC1 1 M., Qué rescuión tiere: lugar? "Per que las purbajas sobre las dos tires metálicas". 31. Predigu se los siguientes tratales se discoveren en el ácido indicado. En caso de tener lispar una reacción, escriba las ecua ciones iómeas netas de la misma. Supringa que reactivos y productos están es sus estados estándar. (a) Ap en HNO₃(aq). (b) Zo en HRql; (c) Au en HNO, (para el par Ap. 1/Au E. = 1,52 V).

32. Predega se de modo apreciable

(a) el Fe(s) desplazará al Za (sag);
 (b) el MnO₄ oxidará al Cl (sq) e Cl (g) en medio ácido;

(e) la Ag(s) reaccionará con HCl(sq) I M;

(d) el O₂(g) extidará at C1 (ag) a C1,(g) en media ácido.



Pilas voltaicas

33. Para cada uno de los siguientes ejemplos haga un esquema de la célula volucica que utiliza la reacción indicada. Indique el ánodo, cálodo y el sentido del flujo de electrones; escriba una ecuación ajustada para la reacción de la célula y calcule E^o_{cet}

(a) $Cu(s) + Fe^{1s}(aq) \longrightarrow Cu^{2s}(aq) + Fe^{2s}(aq)$.

(b) El Pb21 (sq) es desplazado de la disolución por el Al(s).

(c) $Cl_2(g) + H_2O(1) \longrightarrow Cl'(sq) + O_2(g) + H'(sq)$.

- (d) $Z_{II}(s) + H^4 + NO_1 \longrightarrow Z_{II}^{24} + H_2O(1) + NO(g)$.
- 34. Haga el esqueria de la célula y calcule el valor de $E^*_{\rm el}$ para ena célula voltaica en la que:

(a) El Cl₁(g) se reduce a CU ((a)) y el Fe(s) se oxida a Fe¹⁺ (aq);
 (b) El Ag¹ (au) es desplazado de la disolución por el Zn(s);

(c) La reacción de la cétola es 2 Cu^{*}(aq) → Cu^{2†}(aq) + Cu(a).

(d) Se produce MgHrs(an) a partir de Mg(s) y Br₃(1).

ΔG° , ΔE°_{col} y K_{eq}

35. Para la reacción

 $S H_2O_2(aq) + 2 Mn^{24}(aq) \longrightarrow$

 $Z\operatorname{MnO}_{c}(\operatorname{aq})+\operatorname{bH}^{*}(\operatorname{aq})+2\operatorname{H}_{2}\mathrm{O}(1)$ utilice los dates de la Tabla 21.1 y determine (a) E_{cel}^{*} . (b) ΔG^{0} . (c) K_{cq}^{*} . (d) si la reacción transcurre per complete cuando los reactivos y los productos están inicialmente en sus estados estándar.

36. Para la signiente reacción que tiene lugar en una célula voltalea. Fe(s); Fe^{2*}(aq) | Cr^{2*}(aq), Cr^{2*}(aq) | Pt(s) utilice los datos del Apéndice D y determine; (a) la ecuación para la resoción del a célula; (b) E_{cci} (c) ΔG^{*}; (d) K_{eç}; (e) si la reacción trunse ure por completo cuando los reactives y los productos esión inicialmente en sus estados estándar.

37. Para la reacción 2 Cu^{*}(aq) + Sn^{6*}(aq) \longrightarrow 2 Cu^{*}(aq) + Sn^{2*}(aq), $E_{trit}^{b} = -0.0050 \text{ V}.$

- (a) ¿Puede prepararse una disolución a 298 K que sea 0,500 M en cada uno de los iones?
- (b) En caso negativo, ¿en qué sentido transcurrirá la reacción?

38. Para la reacción 2 V^{3s}(aq) + Ni(s) → 2 V^{2t}(aq) + Ni^{2s}(aq), E^o_{vel} = 0,0020 V.
 (a) ¿Peede prepararse una disolación a 298 K que rengo (V^{2s}) = 0,600 M y (V^{3s}) = (Ni^{2s}) = 0,675 M?

(b) En caso negativo, ¿en qué sentido transcurrirá la reacción?

- Utilice dates termodinámicos del Apéndice D para calcular un vojtaje teórico de la cétula plata-zinc (pila de botón) descrita en la Sección 21.5
- El voltaje teárico de la batería aluminio-aire es E^e_{cti} = 2.73 V. Utilice los datos del Apéndice D y la Ecuación (21.28) para determinar ΔG^o para (Al(OH)₂ Γ.
- Determine E⁰_{blott}, por el método descrito en el apartado Combinación de las semicrenciones de reducción de la Sección 21,3, sabiendo que E⁰_{trat} = 1,156 V y E⁰_{blott} = 0,223 V.
- Determine E^{*}_{Metr, finite}*, por el método descrito en el apartado Combinación de las semirresceiones de reducción de la Sección 21.3 sebiendo que E^{*}_{11,Meth, mách,} = 0.646 V y E^{*}_{11,Meth, Met}* = 0.426 V.

Dependencia con la concentración de E_{cel}— Ecuación de Nernst

 Utilice la Ecuación de Nemst y la Tahlu 21. I para calcular E_{csi} de las siguientes cétulas.

(a) Ags) At³ (0.18 M) [Fe³⁺(0.85 M) Fe(s)

- (b) Ag(s) Ag7(0,34 M) [C17(0,098 M) [C1₂(g, 0,55 atm)] P₁(s)
- Utilice la Ecnación de Nemai y los datos del Apéndice D para calcular E_{cci} de las signientes ectulas.
 - (a) $Mo(s)|Mn^{2+}(0.40 M)||Cr^{2+}(0.35 M), Cr^{2+}(0.25 M)|Pt(s)$

(b) $Mg(s)[Mg^{3*}(0.016 M)][[A!(OH)_{\phi}]^{*}(0.25 M),$

OH (0.042 M) Al(s)

- Considere las sentireacciones de reducción del Apósidice D y proporcione explicaciones aceptables para las siguientes observaciones.
 - (a) Para algunas semimencciones E depende del pH y para otras no.
 - (b) Si aparece H¹ en una semiecuación, está en el lado igquiendo.
 - (c) Si aparece OH⁺ en una soniecuación, está en el tado denode.
- 46. Escriba una ecuación para representar la oxidación del CΓ(αq) a Cl₂(g) inediante PbO₂(s) en medio ácido. ¿Tendrá lugar espontápeamente esta teacción en sentido directo si todos los

- etres reactives y productos están en sus estados estánstar y (a) [H'] = 6.0 M; (b) [H'] = 1.2 M; (c) pH = 4.25? Justifique se respuesta.
- 47. Si [Zu²²] se mantiene n I,0 M:

 (a) ¿Cuál es el valor mínimo de [Cu²²] pura que la reacción
 (21.3) sea esponánca en sentido directo?
 - (b) (Puede decirse que el Zn(s) desplace por completo al Cu²⁴(aq)? Razone su respuesta.
- ¿Puede desplazar por completo el estaño metálico al Pb(s) de Pb(NO₃); 1,0 M. Razone su respuesta.
- Se construye una célula de concentración con dos electrodos de Júdrógeno, uno inmerso en una disolución con [H*] = 1,0 M y ouro en una disolución de KOH 0,65 M.
 - (a) Determine $E_{\rm ed}$ para la reacción que tiene lugar.
 - (b) Compere este valor de E_{vel} con E^v para la reducción de H₂O a H₂(g) en medio básico y explique la relación entre ambos.
- Si se sustinge la disolución de KOH 0,65 M del Ejercicio 49 per NH, 0,65 M:
 - (a) ¿Será E_{cd} mayor o menor que en la célula con KOH 0,65 M?
 - (b) ¿Cuái será el valor de E_{col}?

51. Se construye la signiente célula vidadea.

Ag(s)[Ag (stad Ag₂CrO₃)][Ag (0.125 M)[Ag(s)] [Cust senset value de E_{eq}] Para Ag_2 CrO₃, $K_{eq} = 1.1 \times 10^{-12}$

- Se construye la signiente célula voltaire cen E_{alt} = 0,180 V Agts.) Ag Tsaid Ag 50, y | Ag (0.146 M) | Agts)
 Cuál serz el valur de K_{in} del Ag (PO)?
- 53. Para la célula voltaica

 $So(s)|Sie^{10}(0.075 M)||Pb^{11}(0.600 M)|Pb(s)$

(a) ¿Cuál será el valor de En inicialmente?

- (b) Si se permite que la célula opere espontáneamente, ¿E_{col} aumereará, disminuirá o permanecerá constante con el riempo? Razone su respuesta.
- (e) ¿Cuál será el valor de $E_{\rm co}$ cuando [${\bf Pe}^{V_{\rm c}}$] baya disminiudo basta 0.500 M2
- (d) ¿Cuái será el valor de [Sn11] cuando $E_{\rm ret}=0.020$ V?
- (e) $_{\rm b}$ Cuales, serim las concentraciones de los iones cuando $E_{\rm cd}=0.9$
- 54. Para la célula voltaica

Ag(s) Ag 70,015 M), Te3 (0,055 M), Fe3 (0,045 M) Pi(s)

Baterias y células de combustible

- 57. La batería redox hierro-crumo utiliza la reacción Ce²¹(aq) + Fe²¹(aq) → Ce²¹(aq) + Fe²¹(aq) que tiene lugar en un ánodo de cromo y un córodo de hierro. (a) Haga un esquema de la célula para esta baterra.
 - (h) Calcole el voltage reórico de la bateria.
- Vénte la pila Leclarché de la Sección 21.5.
 (a) Combine las ecuaciones escritas para la pila Leclarché en una sola ecuación peta.
 - (b) Sabiendo que el voltaje de la pila Leclanché es 1,55 V, determine los potenciales de electrodo, E, para las dos semirreacciones, ¿Por qué estos valores sun seto estimaciones?
- ¿Cual es el voltaje teórico de la celula estándar, E_{colo} de cada uma de las siguientes telfulas voltaicas: (a) la celula de combasitole hidrógeno-oxígeno descrita por la Ecosción (21.26);
 (b) la batería aire-zios; (c) la batería magtesio-yode

Mecanismos electroquímicos de corrosión

- Véase la Figura 21.19 y describa mediante palabras o con un esquema que expera que suceda en los siguientes casos.
 - (a) Un clavo de hierro en cuya cabeza y punta se lem encollado varias vueltas de un alambre de cobre
 - (b) Un clavo de hierro en enyo centro se ha hecho un prollado amissão
- (c) El clavo de hierro se sustituye por un clavo gulvanizado.
 64. Cuando se sumerge percualmente en agua una tuberia de hie-
- no, la disulución del hierro tiene lugar reas fácilmente par debajo del nivel del agua que exactamente a su nivel. Explique esta observación relacionándola con la descripción de la corosión dada en la Figura 21,20
- 66. Los gaseductos para traesportur que natural se protegen a vecos de la corresión manteniendo una pequeña diferencia de potencial entre la tuberia y un electrodo inerte enternado en la fierra. Describa cómo funciona este método.
- 66. En la construcción original de la estatua de la Libertad, se recubrió un esqueleto de hierro con láminas de cobre de espesar inferior a 2.5 mm. La cubiesta de cobre y la estructura de hierro.

- (a) χ Cudl vericel valor de $E_{\rm col}$ inicialmente?
- (b) Según funciona la célula. ¿E_{1,1} assuentură, disminuiră o permanectră constante con el tieropo? Razone su respuesta. (c) ¿Cuál será el valor de E_{nt} cuanda [Ag ¹] haya aumentulo.

hasta 0.020 M?

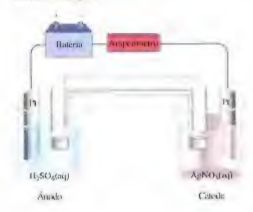
- (d) ¿Cuál será el valor de [Ag] | cuando $E_{\rm el} = 0.010~{\rm V}^{\circ}$
- (c) ¿Cuáles serán las concentraciones de los ismes coando $E_{\rm cel}=0$?
- 55. Demuestre que la oxidación de Cl (sq) a Cl₂(g) por el Cr₂O₂² (sq) en medio ácido no se produce espantamente cuando los reactivos y productos están en sus estados estándar Explique por qué se puede utilizar, a pesar de clán, este méto do para producir Cl₂(g) en el laboratorio. ¿Qué condictores ex perigrentales utilizaria?
- Véase el Ejemplo de recapitulación en la página 862. Calcule el voltaje acto de la exeriente que entra en la célula electrolitica B quando se la conecta inicialmente a la célula voltaica A
- Para la pita Leclanché alcalina de la Sección ZI 5.
 - (a) escriba la reacción global de la celula.
 - (b) determine $F_{\rm cri}^*$ para la reacción de la célula.
- 61. Una de las ventajas de la bateria aluminio aire ent respecto a las de hierro-aire γ zinc-aire es su mayor transferencia de cargu por unidad de masa de metal consumida. Demucs ase la verdad de esta alirmación. Suponga que en las baterias de aire el zire y el hierro se oxidan a sus estados de oxidación ± 2.
- 62. Describa cómo construiría baterias con los siguientes sultajes (a) 0,10 V; (b) 2,5 V; (c) 10,0 V. Concrete tado lo posible los electrodos y las concentraciones de las disoluciones que utilizaría y si la bateria consistiría de una sóla céluta o de dos o más célutas conectadas en serie.

rro estaban separadas por una capa de asbesto. Con el triempo, el asbesto desaparació y el esqueleto de hierro se oxidó. En los 100 años transcurridos hasta que la estatua se restouró, se perdió en algunas zonas más de la mitad de la muso de la esaructura de hierro. Simultáneamente, la cubierta de colhe perdióhasta un 4 por ciento de su espesar. Utilise los principios de la electroquímica para explicar estas observaciones.



- ¿Cigates de las siguientes reacciones tieren lugar espontâncamente y quáles pueden llevarse a cabo sálo par electrólisis, su pomiendo que todos los moduetos y reactivos están en susestados estárelas? Para las reacciones que requieran electrólisis, ¿cuál es el voltaje mbumo requerido?
 - (a) $2 \text{ H}_2(Q) \longrightarrow 2 \text{ H}_2(g) + \text{ O}_2(g)$ [en H (ag) | M]
 - (b) $Z_0(s) + Fe^{2s}(aq) \longrightarrow Z_0^{2s}(aq) + Fe(s)$
 - (e) $2 \text{ Fe}^{1*}(\text{eq}) + 1_2(s) \longrightarrow 2 \text{ Fe}^{1*}(\text{eq}) + 21 \text{ (aq)}$
 - (d) $Cu(s) + Sn^{4*}(aq) \longrightarrow Cu^{2*}(aq) + Sn^{2*}(aq)$
- 68. Se electroliza una disolución acuosa do K₂SO₃ utilizando electroclas de Pt.
 - (ar) ¿Cuáles de les siguiemes gases es de esperar que se formen en el finado, O., H., SO., SO.? Razone su respuesta
 - (b) ¿Qué productos son de esperar en el catudo? Razone su
 - (c) ¿Cual es el voltaje minimo requerido? ¿Por qué el voltaje realmente necesario es probablemente más alto que el minimo?
- 69. Si una bateria o acumadados de plomo se carga a un voltaje demaxicalo alto se producen gases en les electredos. (Es posible recurgar un acquipidador de plomo gracias a la gran sobretensión para la formación de gases en los electrodos.)
 - (n) ¿Cuáles son estos gasas?
 - (b) Escriba una reacción de cétula que describa su fermución.
- Se electroliza una disolución acuasa diluida de Na.SO, utilizando efectrodos de Pi y una corriente de 2,83 A durante 3,75 h. ¿Qué volumen de gas, saturado con vapor de agua à 25 °C y a una presión total de 742 mmHg, se recogería en el cinado. Utilice los dates de la Tabla 13.2 que sean necesarios.
- 71. Calcule la magnitud indicada para cada una de las siguieraes
 - (a) Le masa de Za depositada en el cátodo el pasar por una disolución seuosa de Zn¹⁷ una corriente de 1.87 A durante 42.5
 - (b) El tiempo necesario para producir 2,79 g de 1, en el ánodo al gasar una comiente de 1.75 A por Kl(ag).
- Calcule la magnitud indicada para cada una de las siguientes. electrolists.
 - (a) |Cu¹¹| que questa en 425 mL de una disolución que ciriginalmente era 0,366 M en CuSO, después de paser una corriente de 2,68 A durante 282 s y de depositarse Cu en el cátodo.

- (b) El tjempo necesario pera reducir [Ag 1] desde (1.196 à 0.175 M en 255 ml de AgNO (faq) por electrólisis de la disc-Jugion con electrodos de Pay una corriente de 1,84 A.
- 73. En un culembineiro de plata. la Agii (aq) se reduce a Agis) en un căjodo de Pt. Si al pasar una cierta caraided de electricidad. se depositan 1,206 g de Ag en (412 s. (a) ; cuárea cargo eléctrica (expresada en C) debe haber pasado?, y (b) ¿cuál es la inrensidad de la corriente eléctrica (en AY)
- 74. Se Bevera caburuna efectrólisis durante 2,00 b en la celula que se muestra a continuaçión. El critado de platiao, que tiene una masa de 25,0782 g. pesa 25,8630 g después de la electrólisis. El disado de platino pesa lo misam antes y después de la elec-
 - (a) Escriba ecuaciones aceptubles para las semirreaccumes que tienen luiur en los des electrodes.
 - (b) ¿Cuál debe ser la intensidad de la conjunte utilizada en la electrálisis (suponga que la comiente se trantiene constante duminte texto el proceso).
 - (e) Se recoge un gas en el ápodo. ¿Cuál ex este gas y qué wilumen, medido después de seco a 23 °C y 755 mmltg de presirin, deberla ocupar?



Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 75. Se unen dos células voltairas en las que tienen lugar estas reac-CHURUS.
 - $V^{(r)} + VO^{(r)} + 2H^{r} \longrightarrow 2V^{(r)} + H_{r}O = E_{rel}^{r} = 0.616 V$ $V^{tr} + Ag' + H_1O \longrightarrow VO^{tr} + 2H' + Ag(s)$
 - $E_{col}^{**} = 0.439 \text{ V}$ Utilice estos datos y otros valores de la Tabla 21.1 para calcufor E^a pare to semigroup $V^{bc} \vdash e^+ \longrightarrow V^{bc}$.
- 76. Supoega que um bateria de plones totalmente cargada contiene 1,50 L de displución de H-SO, 5,00 M. ¿Cuál será la concentración de HaSO, en la batería después de obtener una corriente de 2,50 A durante 6,0 h?
- 77. La energia consumida en la electrólisis depende del producto de la carga y el voltaje (voltio × culombio = V · C = J (julios)). Determine et consumo de energia teòrico para disener-I(XII) kg de Cl₁ en um célula de dializagnia elem-sosa (Sección 21.8) que opera o 3,45 V. Exprese esta energía en (a) kJ: (b) kilowatios-berg, kWh.
- Sabiendo que para la semimencción Ce⁵⁺ + e → Cr²⁺. $E^{\alpha} = -0.424 \text{ V}$, si se añade un exceso de Fe(s) a una disalución en la que $[Cr^{24}] = 1.00 M$, gruid verá $[Fe^{24}]$ eusado se alcance el conditirio a 298 K7

$$Fe(s) + 2 Cr^{5} \implies Fe^{74} + 2 Cr^{24}$$

79. Se construye una celula voltaien basándose en la siguiente responding componentiaciones iniciales,

Februario Miles Agost

Calcule IFe² I quando la reacción de la célula alcance el cual-

80. Se desca construir una célula voltaire con $E_{\rm eff}=0.0860$ V. ¿Cuál debe ser el valor de [Cl.] en la somicélula del cátodo para conseguir este resultado?

- 81. Describa un experimento de laboratorio que podría bacerse para evaluar la constante de Fieraday y demuestre cómo podria untigarse este valor pant determinar la constante de Avngardin No.
- La célula de combustible de bidracina está basada en la rese. cisin

$$N_2H_2(aq)+O_2(g)\longrightarrow N_2(g)+2\,H_2O(0)$$

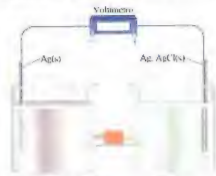
El esdor teórico de E'est para esta célula de combustible es 1.559 V. Utilice esta información y les dates del Apendice D para calcular un vulor de AGS para (NyH, (aqt)).

- 83. A veces es posible separar dos jones metálicos por medio de una electrólisis. Un ion se reduce a metal libre en el citodo y el etro remisnece en disoloción. L'hij cual de estos casos seria de esperar una separación completa o casi completa? Justrifique su respoesia.
 - (a) Cu' y K'; (b) Cu' y Ag'; (c) Pb' y Sn'
- \$4. Demussire que para algunas células de conhustible el valor de la eficiencia. $\varepsilon = \Delta G^a/\Delta H^c$, puede ser mayor de 1,00. ¿Poede encontrar una de estas resectiones? (Sugermein; utilice les dates del Apendice D.)
- 85. En un tipo de alcoholimetro, untizado para medir el grado de alenhalenna, se relaciosa la cantidad de eranol en una unuestraceur la cantidad de corriente efectrica producida por una célula de combissible ganul-oxígeno. Utilice los datos de la Tabla 21.1 y del Apéndice D para determinar (a) E_{int}^{ν} y (b) un valor de E" para la reducción de CO (g) a CH,CH,OH(g).
- 86. Se prepara una disoleción reguladora que es 1,00 M es NaH, PO, y 1,00 M on NasHPO, La disolución se divide a la mitad repartiéndula en les companinasies de una célula electrofítica. Los efectiodos utilizados son de Pt. Suponga que stilo se produce la electrólisis del agua. Si se pasa una corriente de 1,25 A duraise 212 min. ¿cuál será el pH en cada compartimento al finalizar la electrifisis?
- 87. Suponga que el volumen de cada una de las des disoluciones de la Figura 21.21 es 100,0 mL. La célula opera como célula electrolitica utilizzando una curriente de It.500 A. La electrolisis se detiene después de 14,00 h y se permité que la célula opene conquicéfula voltaient. ¿Cuât es et valer de E_{tot} en este memente?
- 188. Un electrodo de referencia frecuente consiste en un bilo de plata recubierto con AgCl(s) e inmerso en una disolución de KC5 IM.

$$AgCl(s) + e \longrightarrow Ag(s) + Cl + II M) E^{-} = 0.2223 V$$

 (a) ¿Cuál es el valor de E^c_{cel} cuando este electrado se com bina como cátodo con un efectrodo estándar de zine como amorto 1

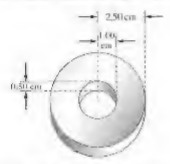
- (b) Cite los motivos por los que este electrodo debería ser más fácil de utilizar que un electrodo estándar de hidrógeno.
- (c) Determine K_s para el AgCl comparando el patencial de este electrodo plata-eloraro de pasta con el del electrodo de plata nor idalat.
- 89. Los electrodos de una célula electroquimica están consertados a un voltimero, como se questra a costinuación en el esque ma. La sernicebata de la derecha contiene un efectosdo estándar plata eloruro de plata (réase el Ejercicio 88). La semicélula de la laquienda contiene un electrodo de plata inmerso en 100.0 nd. de AgNO₃(ng) 1,00 × 10 ¹ M . Las semicélulas es tán segunidas por un tapón pomso que permite la migración de los emes
 - (a) ¿Cuál es la lectura inscral en el voltimetro?
 - (b) ¿Cuşt es la lectura del voltimetro después de misdir 10.00. mL de disoloción de K₂CrO₄ 0.0100 M a la sensicelula de la izquierda y de agitor para bomogeneixar la mescla?
 - (c) ¿Cuál es la lectura del voltimetro después de madir 10.00. ml. de displución de NH, 10,0 M a la semicéfula descrita en el apartado (b) y de agitar para homogenezar la mezela?



- AgNO₃(ag) 1,00 × 10 3 M
- KCL L80 M
- Una importante fuente de plata es su recuperación como subproducto en la meialurgia de plamo. El procentaje de Agrea el planto se determársa como sigue. Una muestra de 1,050 y se disuelvé yn dejdo nútrico produciéndose Phr (aq) y Ag (aq). La displución se diluye hasta 500.00 ml. con agua, se introduce un electrodo de plata en su seno y se encuentra que la diferencia de potencial entre este electrodo y un EEH es 0.503 V. ¿Cuál es el procentaje de Ag en masa en el plumo metálico?
- Para comprobar que el Cu de una displución de Cu¹¹ (aq) se tia depositation per completo se unude NH-Jaq). La aparición de un color and indica la formación del ion complejo [Cu(NH,)]1" $|R_0 = 1.1 \times 10^{10}$). Se electrofisan 250.0 ml. de CuSO₃(aq) 0.1000 M con una corriente de 3,512 A durante 1368 s. Transcurrido este tiempo, se arade suficiente cantidad de NH (434) para acomplejar todo el Cu' restante y para alemvar una concenmación libre [NH₄] = 0,00 M.; Apareceni el color azul si se detexts $[Cu(NH_0)_1]^2$ a concentraciones del orden de $1 \times 10^{-8} M_1^2$
- 92. Se prepura una disolución saturando 100,0 ml. de NH₃(ag) 1,00 M cos AgBr. Se introduce un electrodo de plana en la disolución y se la une mediante un puente salino a un electrodo extándar de hidrógeno, ¡Qué vales de E_{ns} se medirá? ¡Cónsa

netia el electrodo estándor de lidrógeno, cómo únado a cónse cónsto?

- Se fleva a caba la electrólisis de No₂SO₃(aq) en dos sendcélolas separadas como indica la representación de célula Pr[Na₂SO₃(aq)][Na₂SO₃(aq)] Pt.
 - (a) En un primer experimento, al realizar la electrolisis, la dissolución del compartimento amédico se hace más ácida y la del compartimento catédico más básica. Cuando cesa la electrolisis y se mezclan las des disoluciones, la disolución resultante tiene pH = 7, Escriba las semiceusciunes y la ecuación alobal de la electrólisis.
 - (b) En un segundo experimento, se anade a la disolución de Na₂SO₃(aq) del companimento carádico una muestra de 10,00 ml. de H₂SO₃(aq) de concentración desconocida y unas gotas del instiguitos funcifiateira. Se realiza la electrólisis con una coriente de 21,5 mA (milisamperios) flurante 683 s.y. en este unmento, la disolución del companimento carádico adquiere un culor rosa permanente. ¿Cuál es la metaridad del H₂SO₂(aq) de concentración desconocide?
- 94. Se introducen en una disoloción con [Ni²⁴] = 1.0 M un ánodo de Ni y un citudo de Fe que se conectan a una bateria. El cátodo de Fe tiene la forma que se muestas a cominacción. ¿Ouánto tiempo debe durar la electrófisis para que con una conficiente de 1.50 A se deposite un recubrimiento de níquel de 0,050 mm de espesar? (Densidad del niquel = 8,30 g/cm².)



 Se uñaden 1880/00 mL de una disolución con una concentración iónica 1,000 MLa cada semieólula de la Figura 21.21. La cólula opera como cólula electrolítica con el cobre de ánodo y el zine de cásodo. Se utiliza una corriente de 0.500 A. Supunga que las útilicas reacciones electródicas posibles son los que implican a Cu/Cu^{3} y Zu/Zu^{2} . La efectrólisis cesa después de 0.00 h y se permite que la célula funcione cumo célula voltaica. ¿Cuál es el valor de E_{el} en este momento?

96. La saciedad de la plata es principalmente Ag-S:

$$Ag_sS(s) + 2g \longrightarrow 2Ag(s) + S^2(sg), \quad E^{\alpha} = -41.691 \text{ V}.$$

El eseptembrio estra una cucharia de pluta sucin en contracto con una placa, metálica, preducto disponible en el comercio, silinados ambos en un literar de cristal para homa. Se celas dentro de la fuente agua hirviendo con un paro de NallCG, cubriendo por completo la cuchara y la placa. En poco trenno se inicia la effinimento de la suciedad de la cechana.

- (a) ¿Que metal o metales erec que hay en la placa?
- (h) ¿Quai reacción es probable que courn!!
- (e) ¿Cuit cree que es la misión del NaHCO,?
- (d) La propaganda del producto afirma dos cosas: (1) que no intervienen productos químicos y (2) que el producto masca necesitará ser reemplazado. ¿Son ciertas estas afirmaciones? Jos lifique su respossia.



97. Se le encarga determinar E^c para la redección del CO_Aga a C_All_a(g) de dos maneras distintas y explicar par que se obtiene el mismo resultado. In) Considere una célula de combiastible cuya reacción es la de combiastión completa del gas propano. Escriba las reacciones de las semirefactas y la reacción globat. Determine ΔG^c y E_G, para la reacción y obtenga E^c_{COOCIAC} (b) Obtenga E^c_{COOCIAC} sin considerar la insidación que contre simultánearmente, directamente a partir de los datos termodinámicos tebulados para la semirreneción de reducción.

Problemas de seminario

98. Considere la signiente célula electroquimica:

- (a) χ Coát es el valor de E_{ret}^2 , es decir, el potencial de la célua capado [Agr.] = 1 M?
- (b) Utilice la ecuación de Nerrest para escribir una ecuación para E_m cuando [Δg.] = x.
- (c) Abora imagine que valora 56.0 mL de AgNO, 0.0100 M del compartimento catádico con una disolución 0.0100 M de K). La reacción de valoración es

- Calcule [Ag'] y a continuación $E_{\rm col}$ despues de anadir los signientes volúnscoes de K1 (LD100 M: $(5.0.0 \, {\rm mL})$ (ii) 200 m).; $(5.0.0 \, {\rm mL})$ (ii) 49,0 m).
- (d) Utilice los resultados del apartado (c) para hacer un esquenta de la curva de valoración representando E_{er} frente al velumen de la disolución valorante.
- En último término, los valores de ΔG; deben hasarse en resultados experimentales y, frecuentemente, estos resultados

experimentales se obtienen a purior de valores de E^n . En los comienzos del siglo XX, G. N., Lewis ideó un método experimental para obtener potenciales de reducción de metales elcatinos. Este método requerá utilizar un disolvente que no resrecionase con los metales alcalinos. El disolvente elegido fue etilamina. En el siguiente esquema de una célula, Na(amalg, 0.206%) representa una disolución con 0,206 % de Na en mercurio tiquido.

(1) Na(s)|Na'(en cúlamina)|Na(amaig, 0,206%)

$$E_{\rm ref} = 0.8453 \text{ V}$$

Aunque el Na(s) reacciona violentamente con agua para dar $H_{r}(g)$, un electrodo de umalgána de sodio, al mesos por un electro tiempo, no reacciona con agua. Esto hace posible determinar E_{rot} para la siguiente célula voltaion.

(2) Na(amalg, 0,206%) | Na*(1 M) | H*(1 M) | H₂(g, 1 atm)

 $E_{\rm cel}=1.8673~{
m V}$ (a) Escriba counciones para las reacciones de las células voltaicas (1) y (2).

(b) Utilice la Ecuación (21.14) para establecer ΔG para las reacciones de las células del apartado (a).

(c) Escriba la ccuación neta obtenida al combinar las ecuaciones del apartado (a) y establezan ΔC^o para osta reacción neta.

(d) Utilice el valor de ΔG° del apartado (e) para óbtener E^o_{rel} para la resoción neta y a partir de él, obtenga E^o_{Net Place}. Compare el resultado obtenido con el valor que aparece en el Apéndice D.

100. El esquema que se da a continuación se denomino diagrama de potenciales de electrodo. Estos diagramas se milizan para resuntir datos de potenciales de electrodo de modo más eficaz que las tablas del Apéndico D. En este diagrama para el bromo y sus iones en disolución básica.

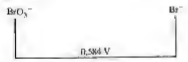
$$BrO_e^+ \xrightarrow{-1.025 \text{ V}} BrO_1$$

significa que

$$BrO_4^- + H_2O + 2e^- \longrightarrow BrO_3^- + 2OH^-,$$

 $E_{\rm BHO_{4}^{*}/BirO_{3}^{*}}^{*} = 1.025 \, \mathrm{V}$

Análogamente.



significa que

$$BrO_3^- + 3H_2O + 6e^- \longrightarrow Br^- + 6OH^-,$$

 $\mathcal{E}^*_{Ext.,Br.^+} = 0.584 \text{ V}.$

Utilizando datos del Apéndice D y el método para obtener valores de Eº descrito en el apartado Combinación de las semirrencciones de reducción de la Sección 21.3, complete los datos que faltan en el siguiente diagrama.

Medio hásico ([OHT] = 1 M):

$$BrO_4^{-} = \underbrace{1.025 \, V}_{BrO_3^{-}} \underbrace{BrO_3^{-} \quad (?)}_{D_584 \, V} = \underbrace{Br_2}_{D_584 \, V} \underbrace{(?)}_{Br} = \underbrace{Br}_{D_584 \, V}$$

101. Cuando los lones se difunden, sólo una pequeña fracción atraviesa una membrana celular y contribuye a establecer el potencial de Netrast (véase la Sección Atractón a ... de este capítulo), por lo que no se detecta un carchio en la concentración. Considere una célula típica con un volumen de 10 º em², un área superficial (A) de 10 º em², y un espasor de membrana (I) de 10 º em. Suponga que [K¹] = 155 mM dentro de la célula y [K¹] = 4 mM lisera de la célula y que el potencial de Nerrisi observado a través de la pared celular es 0,085 V. La membrana aciúa como un dispositivo capraz de almacenar cargo, un condetinador, con una capacidad, C, dada por

$$C = \frac{\epsilon_0 \epsilon A}{1}$$

donde ℓ_0 es la constante dieléctrica en el varió y el producto $\epsilon_0\epsilon$ es la constante dieléctrica de la membrana, que para una membrana biológica suela tener un valor de aproximadamente $3 \times 8,854 \times 10^{-13} \ C^2 \ N^{-1} \ m^{-2}$. La unidad SI de la capacidad es el *faradio*, $1 \ F = 1$ culombio por voltio $= 1 \ C \times V^{-1} = 1 \ C^2 \ N^{-1} \ m^{-2}$.

(a) Determine la capacidad de la membrana celular descrita.
 (b) ¿Qué carga neto hace falta para mantener el potencial de membrana observado?

(e) ¿Cuántos iores K* deben fluir a través de la membrana celular para producir el potencial de membrana?

(d) ¿Cuántos iones K1 hay en la célule descrita?

(e) Demacatre que la fracción de los tones K⁺ intracelulares transferidos a través de la membrana celular para producir el potencial de membrana es ton popusita que el valor de [K⁺] dentro de la célula no se modifica.



Ejercicios multimedia

- 102. En la animación licacciones de oxidación-reducción (parte 2) (e-Copúndo 21.1) se muestra la oxidación del metal zine por dos especies distintas. (a) Describa los cambios en el estado lísico del metal en ambas reacciones. (b) Si estos procesos electroquímicos se llevasen a cabo en el laboratório, (cuáles serias las evidencias macroscópicas de la existencia de una rescrión?
- 103. En la naimación Cétulas voltaicas L. La rétula cobrezino (e-Copindo 21.1), se muestran dos ejemplos de reacciones electroquímicas espontáneas. (a) Describa los factores que impiden el avance de estas reacciones, ¿Son semejantes en ambas reacciones? (b) ¿Qué indican estas reacciones acorez de la oxideción del cobre en una disolución acuesa de iónes zino?

- 104. Si se combinan dos semicélulas de metales en la onimoción Potenciales estándar de reducción del e-Cophulo 21.2. (a) ¿qué reacción espontánea ocurrina? (b) Determine el potencial de célula estándar de esta reacción espontánea.
- 105. Calcule la constante de equilibrio de la reacción descrita en el Ejercicio multimedia 21.104(a). ¿Es consistente la magnitud de esta constante de equilibrio con su concepto de la espontaneidad de una reacción electroquímica? Razone su respuesta.
- t06. Calcule el potencial de la célula cuya reacción se describe en el Ejercicio multimedia 21.104(a) cuando [Zn²⁺] = 0.20 M y [Ag²] = 0.10 M. ¿Qué se favorece en estas condiciones, la oxidación o la reducción del zine?
- 107. Calcule para la reacción de la animación Electrólisis del agua (c-Capitulo 21,7) la intensidad necesaria para producir 55 ml. de gas oxígeno en condiciones estándaren 15 minutos.

22

Elementos de los grupos principales I. Metales

Contenido

- 22.1 Grupo 1. Metales alcalinos
- 22.2 Grapo 2. Metales alcalinotérreos
- 22.3 Iones en las aguas naturales. Aguas duras
- 22.4 Metales del Grupo 13. Aluminio, galio, indio y talio
- 12.5 Metales del Grupo 14. Estaño y pleme
 - Associós a Arrenhoro de galia



acgos artificiales sobre la ciudad de Noeva York el día 4 de julio, fiesta nacional de los Estados Unidos.

A igunos de los serpréndentes colores de los fuegos artificiales son colores de las llamas de metales de los Grupos 1 y 2. Estos colores están relacionados con les estructuras electrónicas de los áromos metálicos.

La producción de alumimio se lleva a cabo mediante un proceso descubierto hace poco más de cien años que requiere cantidades ingentes de electricidad. Por oun parte el plomo parede obtenerse por reducción química, un mázodo conocido desde la antigliedad. Los conceptos de oxidación-reducción y de electroquímica nos ayudan a comprender qué elementos pueden obtenerse de sus compuestos por reacciones químicas y cuales requieren electrólisis. Los grincipios de la química de ácidos y bases y los equilibrios en disolución ayudan a explicar muchos fenómenos naturales como la dureza de las aguas y son, a su vez, la base de los métodos para ablandar el agua.

TABLA 22.1 Abundancias de los elementos del grupo 1

	ppm ^e	Posición N.*
Lı	181	35
Na	227(0)	7
К	1354010	8
Rh	7#	23
Cs	2,6	46
Fr	Trazas	_

^{*} Gramos por 1100) kg de cuctora valida.

RECUSROE ►

que el hidrógeno se coloca frecuentemente en el Grapo I de la rabla periódica, pero un es un metal alcalino. El francia es un metal alcalino, muy nafactivo y poco abundante, por lo que se han medido pocas de sus propiedades.



Pelicula sobre los ensayos a la llama de los metales



♣ El mineral espodumena. LiAl(SiO₃)



A Corte del sodio metálico El según, un metal activo, esta reculsierto por una gruesa capa de úxido.

Este capítulo y las signientes ofrecen rauchas oportunidades de relacionar información nueva can los principios presentados anteriormente en el texto. Se destacará la conexión entre los principios de la química y la química descriptiva, ilustrada en este capítulo para varios metales importantes e interesantes.

22.1 Grupo I. Metales alcalinos

Como se innestra en la Tabla 22.1. los elementos del Grupo 1, los metales alcalinus, sen lustante abundantes. Algunos de sus compuestos se cunocen y se utilizan desde tiempos prelistáriores. Sin embargo, estos elementos no se descubriemo hasta bace aproximadamente descientos años. Los compuestos de los metales alcatinos no se descompanen facilmente por los procedintientos químicos ordinarios y su descubrimiento requirió nuevo desarrodhos científicios. El sodio (1807) y el potasio (1807) se descubricion por medio de electrolisis. El resao (1860) y el rubidio (1861) se identificaron como mecos elementos en sus espectros de emisión. El francio (1939) fue aislado en los productos de la desar tegración radiactiva del actinio.

Conto la mayor parte de los compuestos de los metales alcalinos son solubles en agua, a partir de las salmueras naturales pueden obienerse varios compuestos del Li. Na y R. como los clorarios, carbonalos y sulfatos. El electro de sodio también puede obtenerse a partir del agua del mar. Una fuente importante del litio es el mineral espodiamenti. LiAl(SiO₃). El rabidio y el cesio se obtienen como subproductos al procesar las menas de litio.

Propiedades físicas de los metales alcalinos

Sea cual sea la propiedad que examinernos, los elementos del grupo 1 son los metales más activos. La Tabla 22.2 muestra algunas de estas propiedades y a cominuación se estudian unas pocas.

Colores de las llamas — Las diferencias de energía entre los orbitales y y p de la capa de vadencia de los metales del Grupo 1 corresponde a longitudes de onda de la luz visible. Per este trotivo, cuando se calientan en una llama los compuestos de los metales del Grupo 1 se producen colores en las llamas característicos (Recuerde la Figura 9.8). Por ejemplo, cuando el NaCl se vaporiza en una llama, los pares de iones se convierten en iltomos gascosos. Los átomos de Na(g) se excitan a energías altas y cuando estos átomos excitados (Na*) y queltora a adquirir sus configuraciones electrónicas del estado huxdamental, se emite fuz con una lungitud de onda de 589 nm (amarilla).

$$Na^{*}Cl^{*}(g) \longrightarrow Na^{*}(g)$$

 $Na(g) \longrightarrow Na^{*}(g)$
 $(Ne)^{k'}$ $(Re)^{k'}$
 $Na^{*}(g) \longrightarrow Na(g) + k\sigma$ (589 and anianiky)

Les compuestes de los metales alcatinos se utilizan en pirotecnia para fuegos artificiales

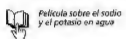
Propiedades que dependen de los elementos de los átornos. Como se menciona en el Capitulo 10, los áramos de los elementos del Grapo. Estos itenden a aumentar en sentido descendente dentro del grupo. Estos átornos grandes fieren una masa por unidad de volumen relativamente baja, es decir, usa baja densidad. Los menales alcalinos mas ligeros (L., Na.y K.) fiotan en el agua. Estos grandes tamaños atornavos, combinados enn el kecho de tener sulo un electrio de valencia par átorno, baceo sa enlace metálico bastante débil. Consecuentemente, los metales alcalinos tienen puntos de fisión bajos y son bastante blandos. Una barra de sodio tiene la consistencia de una barra de sodio de una barra de sodio de una barra de sodio de una consistencia de una barra de sodio de una barra de sodio de sodio de una barra de sodio de sodio de una barra de sodio de sodio

Potenciales de electrodo. Una buena accicación del gran caracter metábico de los elementos del Grupo 1 son sus potenciales de electrodo negativos y grandes. Los iones

	E.I	Na	K	Rb	Cs
Número atómico	3	11	19	37	55
Configuración electrónica de la capa de valencia	251	$3s^1$	4x1	58 ¹	6s ^a
Ragiie ajúmico					
(metálicn), pro	152	786	227	248	265
Radio jónico (M ⁺), pm	59	99	138	149	170
Electronegatividad	1,0	0,9	0,8	0,8	0,8
Primera energia de ionización, kJ mol ⁻¹ Preencial de electrodo E°.	\$20,2	495,8	418,8	403,0	375,7
V*	-3,040	-2,713	-2,924	-2,924	-2,923
Punto de fusión, °C	180,54	97,81	63,65	39,05	28,4
Punto de abullición, °C	1347	883.0	773.9	687.9	678,5
Densidad, g/cm³ a 20 °C	0,534	0.971	0.862	1.532	1,873
Durcza ^b	0.6	0.4	0.5	0.3	0,2
Conductividad eléctrica ^c	17.1	33,2	22,0	12,4	7,76
Color a la Hama	Camain	Amarillo	Vieleta.	Rojo azulado	Azul
Líneas de emisión visibles principales, um	610 671	589	405 767	780 795	456 459

⁴Para la reducción M⁺(no) + e⁺ ← → M(s).

⁴ En una escala relativa en la que la pluta tiene valor 100.



M"(ag) diffeilmente se reducen a los metales M(s) y, a su vez, los metales se exidan fácilmente a M*(aq). Todos los metales alcalinos desplazan fácilmente al H₂(g) del agua.

$$2 \text{ M(s)} + 2 \text{ H}_2\text{O(l)} \longrightarrow 2 \text{ M}^*(\text{aq}) + 2 \text{ OH}^*(\text{aq}) + \text{H}_2(\text{g})$$
 (22.1)
 $E_{\text{cd}}^{\circ} = E_{\text{H}_2\text{O(l)}_2}^{\circ} - E_{\text{NCM}}^{\circ}$
 $= -0.828 \text{ V} - E_{\text{SCM}}^{\circ}$

$$E_{\text{sel}}^{u} = 2,212 \text{ V (para Li)}$$
 1,885 V (para Na) 2,096 V (para K)
2,096 V (para Rb) 2,095 V (para Cs)

Producción y aplicaciones de los metales alcalinos

El litio y el sodio se obtienon a partir de sus cloruros fundidos por electrólisis. Por ejemplo, la electrólisis del NaCl(I) se lleva a cabo a aproximadamente 600 °C.

$$2 \text{ NaCI(I)} \xrightarrow{\text{electrólists}} 2 \text{ Na(I)} + \text{Cl}_2(g)$$
 (22.2)

El punto de fusión del NaCl es 801 °C, una temperatura demasiado alta para llevar a cabo la electrólisis de manera rentable. El punto de fusión se reduce añadiéndole CaCl₂ a la mezela. [El calcio metálico, obtenido también en la electrólisis, precipita del Na(I) al enfriarse el metal líquido. El producto final es Na con una pureza del 99,95 por ciento).

El metal potasio se obtiene por reducción de KCl fundido con sodio líquido.

$$KCI(1) + Na(1) \xrightarrow{-850 \text{ CC}} NaCI(1) + K(g)$$
 (22.3)

La reacción (22,3) es reversible; a temperaturas bajas la mayor parte del KCI(I) permanece sin reaccionar. Sin embargo, a 850 °C el equitibrio se desplaza hacia la derecha al

[&]quot;La daneza mide la capacidad de las sustancasa pera rayar, ensismar o mellarar unas a otras. En la escala de Molas, la derece de diez minerales varia desde la det salco (0) a la del diamante (10). Otros valeres: cem (0 °C), 6,2; astàlto, 1-2; uñas, 2.5; cobre, 2.5-3; hiero, 4-5; cromo, 9. Codo sustancia sólo es capaz de rayar a ótras con valvos de dureza inferiores.

?

¿Está preguntándose...?

¿Por qué el litio es el elemento del Grupo 1 que se oxida más fàcilmente según sus valores de Eº pero no lo es a juzgar por las energias de ionización?

Fi Li tiene el útorso más pequeño de los nestales alcalinos y la más alta energía de nancación. Es el elemento más difícil de exidas según la reacción M(g) —→ M*(g) + e*. Sin embargo, la exidación a M*(aq) es un caso distinto. Se puede considerar que esta exidación es la sama de taes procesos hipotéticos:

longation.
$$M(g) \longrightarrow M'(g) + g^{-1}$$

Hidratacida:
$$M'(g) \longrightarrow M'(gg)$$

Por tante, para composar las tendencias a formar M'(aq) por condución de los metales, debemos examinar las tendencias en cada uno de estes procesos. Al comporar resulta que el Li* tiene una energia de habitatación extraordinariamente grande, tanto como para hacer muy dificil la reducción del Li* (aq) y muy filial la condución del Lu(s). Esta gran energia de habitatación es consecuencia del poqueño ternaño del ion Li*, que permite un gran exercamiento de las meléculas de agua que le redean estableciéndose fisertes atracciones ion-dipolo ence umtos (Figura 22.1).



◄ FIGURA 22.1 Hidratación del ion Li* se disponen unas pecas meléculas de H₂O unidas por fuerzas electrostáticas. Estas moléculas constituyen la esfera de hidratación primaria y están, a su vez, unidas aunque más débidirente a otras moléculas que constituyen la esfera de hidratación secundoria.

abandonar el K(g) la mezola fundida (una consecuencia del principio de Le Châtetier). El Na(g) presente en el K(g) se elimina condensando el vapor y ltevendo a cabo la destilación fraccionada de los metales líquidos. El Rh y el Cs pueden obtenerse de modo sinular, con el metal Ca como agente reductor.

Como el sodio es tan reactivo, su aplicación más importante es como agente reductor, por ejemplo, para obtener metales como titanio, circonio y hafnio.

$$TiCl_a + 4 Na \xrightarrow{\Delta} Ti + 4 NaCl$$

Otra aplicación del sudio metálico es como imercambiador de calor en reactores nucleares. El sudio líquido es especialmente adecuado para esse fin porque tiene un punto de fusión bajo, un panto de ebufición alto y una presión de vapor baja. Adenais su conductividad térmou y calor específico son más altos que los de la mayor garte de los metales líquidos. Finalmente, su dessidad y viscusidad hajas facilitan su bembeo. El sodio también se utiliza en las lámparas de vapor de sodio, muy empleadas para iluminación de exteriores. Como cada lámpara utiliza sólo unos pasos miligrames de Na. la cantadad total de sodio consumida en esta aplicación es bastante pequeña.

RECUERDE >

que cuanto más negativo es el valer de Eⁿ, más difícil es la retueción y más fácil es que ocurra el proceso inverso, la seminescetón de exidación. El vator de Eⁿ_{Litto}, -3,040 V, está en la parte más baja de la uabla de potenciales de el Liks) es la sustancia que más fácilmente se oxida.

El símbolo ó se introdajo en el Capitulo 4 (Sección 4.3) jura indicar que una reacción se lleva a uzbo a temperatura elevada.



▲ Imagen de Rayos X mastrando un marcepteos alimentado por una batería de litio.

E) hito metálico se utiliza como agente de alección para producir nicaciones con aluminto y magnesio resistentes y de baja densidad. Estas aleaciones son muy importantes es la industria acromántica y acronespecial. El lítio está tembién encontrando utilidad creciente comuránodo de baterias, en parte debido a su facilidad para oxidarse y en parte porque una pequeña masa de lítio produce un número grande de electrones. Sólo se necesitar consumir 6,94 g de Li (1 mol) para producir 1 mol de electrones. Las baterias de lítio son especialmente útiles enando se requiere una bateria fiable y de gran duración, como en los marcapasos cardíacos.

Lia mievo tipo de baterías de litio recargables utilizadas en telefonos movilos, cámeras y ordenadores portátiles sun las denominadas pilas de iones fiito. En estas baterías el ámodo es grafito con átomas de litio incorporados entre las capas de ámillos C_c. Este ámodo Li_cC_o tiene prácticamente el mismo potencial de electrodo del lino. La otra novedad de las pilas de iones litio es que los iones Li⁻¹ transportan corga a través de un electrolito hasta un cátodo de Li_cCoO₂, donde se sitúan en posiciones intersticiales de la estructura crustalina. Simultáneamente, los electrones pasan del ánodo al cátodo a través de un circuito externo suministrando corriente al dispositivo que utiliza la batería. Estos procesos se invierten cuando la batería se recarga.

Compuestos del Grupo 1

La Figura 22.2 minodoce un esquema may util para resumir la química de sus reacciones. Aunque trata de los compuestos de sodio estudiados en esta sección, se pueden construir diagramas similares para otros elementes. En estos diagramas se resalta un compuesto de importancia central (el NaC) en la Figura 22.2) y se muestra cómo pueden obtenerse nicos compuestos a partir de él. Algunas de estas transformaciones tenen lugar en una sola eta par, cuntre la reacción del NaCl con H₂SO₄ para formar Na₂SO₄ (examinada más adeian te). Otras transformaciones implican dos o más reacciones consecutivas, como por ejemplo, la obteneión del silicato de sodio, Na₂SIO₁. Los reactivos principales necesários para estas transformaciones se escriben al lada de la flecha (—→). Si se necesito calentar una mezela de reacción, su adviere de ello mediante el símbolo A. En las reacciones pueden obtenerse también subproductos que no están indicados en el diagrama.

EJEMPLO 22.1

feverinara de ecuaciones químicas a partir de un diagrema resumen de la química de reacciones. Proponga un método para sintetizar carbonato de sedio a partir de climato de sodio

Solución

Consulternos la Figura 22.2 para encontrar un camino desde et NaCl hasta el Na₂CO₃. Un camino treluye las conversiones NaCl —> Na₂SO₄ —> Na₂S —> Na₂CO₃. Se indican otras reactivos necesarios. (H₂SO₄, C y CaCO₁). En el siguiente conjunto de ecuaciones debernos in cluir, corno siempre, ciros productos de resoción (tales como HCL CO y CaS).

Primero se produco Na₂SO₄(s) a partir de NaCl(s) y ácido sulfúrico concentrado.

 $2 \text{ NaCl(s)} + \text{H}_2\text{SO}_4(\text{arg concd}) \xrightarrow{\Delta} \text{Na}_2\text{SO}_4(\text{s}) + 2 \text{ HCl(g)}$

A contimuación se reduce el Na₂SO₄ a Na₂S con carbono

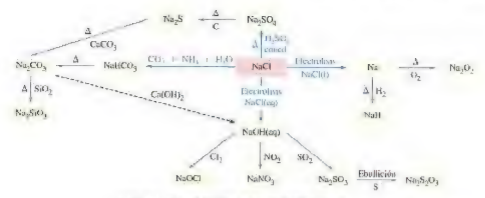
 $Na_0SO_0(s) + 4C(s) \xrightarrow{\Delta} Na_0S(s) + 4CO(g)$

La etapa final es una reacción entre Na₂S y CaCO₁.

 $Na_2S(s) + CaCD_1 \xrightarrow{\Delta} CaS(s) + Na_2CD_3s$

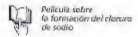
Ejemplo práctico A: Propaga un método para suscioar nitrato de sedio a a para de clonuro de sodio.

Ejemplo practico B: Proponga un método pura sintetizar tienulfato do sodin o a partir de cioruro de sestio.



▲ FIGURA 27.2 Obtención de los compuestos de sedio

Este es un método senciflo y habitual de resumir las reacciones de un compresto. La mayor parte de estas reacciones se describen en esta sección. Algunos de estos comprestos pueden obtenerse por outos métodos. La transformación de Na₂CO₃ en NaOH (flecha discontinua) yo no tiene importancia comercial.

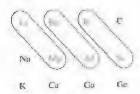


Haluros Todos los metales alcatinos reaccionan vigorosamente, a veces de mado esplosivo, con los halógenos produciêndose haluros iónicos, los más importantes de ellos son el NaCl y el KCl. El cloruro de sodio o sal común es el compuesto más importante de sodio. De hecho, es el mineral más utilizado en la obtención de productos químicos. Si no aparece en la lista de productos químicos más importantes es porque se le considera ona materia prima y no un producto manifacturado. La cantidad de elorido de socio utilizada anualmente en los Estados Unidos asciende a 50 millones de toneladas aproximadamente. La sal se utiliza para conservar carne y pescedo, eliminar el helo en las carneteras y regenerar las susuacias empleadas para ablandar agua. En la industria química, el NaCl es um fuente de muchos productos químicos como sodio metalico, gas cloro, ficido clorhidrico e hidróxido de sodio.

El cloruro de potasio se obtiene de las salmocras naturales (disoleciones concentradas de sales) y tiene sus aplicaciones más importantes en fertilizantes de plantas, porque el potasio es un elemento esencial para el crecuniento de las plantas. El KCI también se utiliza como materia grima en la obtención de KOH, KNO, y otros compuestos de potasio importantes en la industria.

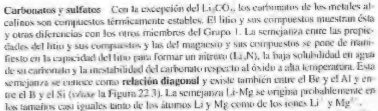


▲ Pilas de sal marina (cleruro de sodio) obtenidas por evaporación del agua del mar.



A FIGURA 22.3 Relaciones diagonales Lim desi elementos encentrados en cada otroulo tienen muchas esoniechades similares

► El término cenira sagnifica proximate obtensión por cateinación o combustión. Los primeros materiales alcalinas: (especialmense el carbonato de potașio o *parasu*) se extrafan de las cenizas de plantas quemedas. El primer procedimiento de obtención comercial de la coniza de sosa fue el precesa Leblane descrito en el Ejemplo 22.1.7



El carizonaro de litio se utiliza en el tratamiento de las psicosis manaco-depresivas. Una dosis diaria de 1-2 a de 1.1-CO, mantiene un ravel de La de 5 milmot por litro en la sargre. Aparentemente este tratamiento influye en el equilibrio de Na 'y K 'y de Mg2 'y Ca

a aravés de las membranas celulares

 El carbonato de sodio (ceniza de sosa) se utiliza principalmente en la fabricación de vidrio. El Na₃CO₃ producida en los Estados Unidos actualmente procede, en su mayor porte, de fuentes naturales como el mineral tronu, Na₂CO₃-NaHCO₃-nH₂O, que se encuentra en lagos secos en California y en inmensos depósitos en el ceste del estado noncamericano de Wyoming. En el pasado, el carbenato de sedio se obtenía, en su mayor parte, a partir de NaCl, CaCO, y NH,, utilizando un proceso introducido por el quimico belga Ernest Solvay en 1863

El gran éxito del procesa Solvay con respecto al método de síntesis descrito en el Ejemplo 22.4 se debe a la utilización eficiente de algunas materias primas mediante reciclada. En la Figura 22.4 se nurestra un esquerna del proceso. La etapa clave implica la reacción entre el NH,(ac) y el CO₂(g) en NaCl(aq) saturada. De los posibles compuestos jónicos susceptibles de precipitar de esta mezela (NaCl, NH,Cl, NaHCO, y NH,HCO₁), el menos soluble es el NaHCOs, hidrógena carbonato de sodio (bicarbonato de sedio)

$$Na^{-} + Cl^{-} + NH_3 + CO_5 + H_3O \longrightarrow Nat(CO_3(s) + NH_4 + Cl^{-}$$
 (22.4)

El bicarboisato de sodio se puede aislar y vender o cunvertir en carbonato de sodio por calentaraiento.

$$2 \text{ NaHCO}_{d(s)} \xrightarrow{\Delta} \text{Nal}_{2}\text{CO}_{3}(s) + \text{H}_{2}\text{O}(g) + \text{CO}_{2}(g)$$
 (22.5)

Una característica digua de reseñar del proceso Solvay es que sóla implica reacciones sencillas de precipitación y ácido-base. Otra característica es la manera eficiente en que los materiales obtenulos en una crapa se reciclan u se utilizan en la crapa siguiente. El reciclado turne sentido desde el punto de vista ecónomico. Un proceso en el que se reciclan materiales minimiza la utilización de materias primas (cuya adquisición suproje un gasle) y recorta la producción de productos secundarios (cuya eliminación supone na gasto). Así cuando se cafienta la caliza (CaCO₁) para producir el seneuvo CO₂, el ono producto de la reacción, CaO, también se utiliza. El CaO se transferma en CafOH), que a sa vez es utilizado para transformar el NH₂Cl (atro producto secundario) en NH 1g). El NH₃(g) se recicla para producir sales amoniacales.

El proceso Solvay tiene sólo sa último producio secundario, CaCl., para el que la demanda es muy limitada. Antes se unitizaba el CaCl, para derretir el bielo en carreteras en el invierno (Vense la Sección 14.8) y para controlar el polyo en carroteras sin payapentar en el verano (gracias a la delicoescencia del CaCl. 6 H₂O (Veran la Sección 14.7)). Sin embargo, la mayor parte del CaCl₂ se arrojaba en los lagos y arroyos locales (especialmente en el lago Onondaga, cerea de Solvay, estado ansericano de Nueva York), ocaspenando un gran dano mediosophiental en la zona. La normativa mediosophiental no permite hacer más vertidos, y debido en parte a esta nermativa, pero principalmente por metivos econômicos, las fuertes naturales del carbonato de socio han sestimado al proceso Solvay en los Estados Unidos. Sur embargo, el proceso todavía se miliza mucho en orms partes del mundo.



A El mineral arona, procedente de Green River, estado de Wyoming, es actualmente la fuente principal de Na₂CO, en Ins Estados Unidos

879

▲ FIGURA 22.4 Proceso Solvay para la obtención de NattCO, La secuencia de la reacción principal se señala por medio de flectus continuas y las reacciones de reciclado por medio de flectus discontinuas.

El sulfain de sudio se obtiene en parte de fuentes naturales, en parte mediante resceitoses de neutralización y en parte mediante un proceso descubierto por Johans Rudolf Glaubier en 1625.

$$H_2SO_3(aq\ coned) + NaCl(s) \xrightarrow{\Delta} NaHSO_3(s) + HCl(g)$$

 $NaHSO_2(s) + NaCl(s) \xrightarrow{\Delta} Na_2SO_2(s) + HCl(g)$ (22.6)

La estrategia de las reacciones (22.6) es la producción de un ácido *indatil* (HCI) por culentamiento de una de sus sales (NaCI) con ouo ácido *no volotil* (H.SO₁). Se pueden producir otros acidos mediante reacciones similares. La principal aplicación del Na.SO₁ es culta industria del papel. En el proceso de fabricación del papel basto denominado "kraft", la lignina no desenda se elimina de la madera osediante una disolución alcalina de Na₂SO₁ coo carbono.

$$N_{H}SO_{1}(s) + 4C(s) \xrightarrow{\Delta} N_{H}S(s) + 4CO(g)$$

Se requieren aproximadamente 49 kg de Na,SO, por cada tonelada de papel productda.

Oxides e hidróxidos — Les metales alcalines reaccionar répidamente con el oxigena para dar varios óxidos iónicos. En condiciones adecuadas, generalmente en presencia de una caustidad lunitada de oxígeno, puede obtenerse el oxide M₂O de todos los metales alcalinos. El Li reacciona con un exceso de oxígeno dando Li₂O y una pequeña cantidad de un peróxido, M₂O₂, en este caso, el peróxido de litio, 1.i₂O₂. El Na reacciona con un exceso de oxígeno dando Li₂O, y una pequeña cantidad de Na₂O. El K, Rb y Cs reaccionan formándose los superioxidos, MO₂.

Los peróxidos contieren el ien O_z^{2-} y son bastame estables. El peróxido de sodio se utiliza como agente blanquendor y potente agente oxidante. El Li_2O_2 y el Na_2O_2 se uti-

► Frequentemente se sustituyent las Seussiones (22.6) por la ecunción reta: H-SO_J(aq coned) + 2 NaCl(s) → Na-NO_J(s) + 2 BCl(c) lizan en dispositivos de emergencia para respirar en submannos y naves espaciales, porque reaccionas con el dióxido de carboso para producir oxígeno

$$2 M_s O_s(s) + 2 CO_s(a) \longrightarrow 2 M_s CO_s(s) + O_s(g)$$
 (M = Li, Na) (22.7)

ELKO₂, superiolón de pousso, también puede utilizarse para este fin. Los óxidos, peroxidos y superóxidos de los metales alcalinos reaccionan con ogua formátidose disoluciones básicas. La reacción del ion O² con água es una reacción ácido-base que produce iones hidróxido. Los iones peróxido y superóxido reaccionan con agua según reacciones de oxidación-reducción que producen iones hidróxido y O₂(g).

Los hidróxidos de los metales del Grupo 1 son bases fuertes porque se disocion liberando iones hidróxido en disolución acusosa. Como se vio en la Sección 21.8, el hidróxido de sodio se produce comercialmente por electrófisis del NaCl(aq). El Na (aq) no se modifica en la electrófisis, el Cl (aq) se exida a Cl,(g) y el H.O se reduce a H.(g). El KOH y el L.OH se obtienen de manera similar. Los indróxidos de los metales alcabinos pueden también obtenerse por resección de los metales del Grupo 1 con agua (Fenación 27.1). Una importante aplicación de los hidróxidos alcalinos es en la fabricación de jahrates y detergentes, como verentos à continuación.

Detergentes y jalsones de metales alcálimos. Un detergente es un agente de hanyacza utilizado principalmente por su capacidad de emalsionar grasas. Aunque el tesmino detrogente incluye los jalsones ordinarios, se utiliza principalmente partireferirse a algunos productos sintéticos como el sulfato faurilico de socio, cuya obtención incluye las siguientes transformaciones.

$$CH_1(CH_2)_{[i]}CH_1OH \longrightarrow CH_1(CH_2)_{[i]}CH_1OSO_iH \longrightarrow CH_i(CH_1)_{[i]}CH_2OSO_i$$
 No algorizal hamilico historgano sulfato hamilico sulfato bambico de visibe

Un jahón es un tipo específico de detergente constituido por una sal de un indroxado metalico y un acido graso. Un ejemplo es el jabón de sodio del ácido palmitico que podemos representar cemo el producto de la secesión entre el acido palmitico y el NaOH

La Figura 22 S illustre la acción detengune dal palvinato de sodio, un rípico jabón. Los jabones de sodio son los jabones ordinarios de pastilla dura. Los jabones de potesio sienen puntos de fusión bajos y son jabones blandos. El estentato de litro, un jabón no utilizado con fines domésticos, espesa los aceitos transformándolos en grasas. Estos grasas tienen

excelentes propiedades como lubricantes y repelemes del agua tanto a alta como a baja

temperature. Estas grasas permanecen en contacto con partes móviles metálicas en condiciones tales que el aceite por si sólo se escaparía.

22.2 Grupo 2. Metales alcalinotérreos

En su conjunto, los elementos del Grupo 2 son tan frecuentes como los del Grupo 1. La Tabla 22.3 muestra que el calcio y el magnesio son especialmente abundantes. Incluso el bentio, el miembre dal Grupo 2 menos abundante, es accesible porque aparece en los depósitos del mineral bentio. MEO AL,O, 665O, 1 os otros elementos del Grupo 2 sudeo presenterse en forma de carbonatos, sulfatos y silicatos. El radio, como el francio, su vecimo del Grupo 1, es un elemento radiactivo que aparece solo como mazas. El radio es más interesante por sus propiedades adiactivas que por su senejanza química con otros elementos del Grupo 2.

TABLA 22.3 Abundancias de los elementos del grupo 2

	ppm ^{\$}	Posición N.º
Be	2	51
Mg	27 640	(n
Ca	46.600	5
St	3384	15
Da	398)	14
Ra	Trazas	-

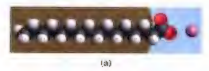
Grames por 18000 kg de consexa solida



Madelos del paímitato de sedio y el esteurato de litio



Créscal de esmeralda, basado en el mineral herilo, furnanho en una marriz de calcita.





Autmación sobre les moléculas de surfactante

 FIGURA 22.5
 Estructura de una molécula de jabén y su acción limpiadora

(a) La molécula de palmitato de sodás tiene um parte no polar larga introducida en um getita de grasa y um cabeza potar crientada hacia et medio acueso.
(b) Los interarciones electrostáticas entre las cabezas rolares y las medéculas

tos enhezas polares y las modéculas de agua hacea que la getita de grasa se emolsione o solubitice.

Los óxidos e hidróxidos de los metales del Grupo 2, aunque sólo sean un poco solubles en agua, son básicos o alcalinos. Antiguamente se denominaba "tierras" a las sustancias insolubles que no se descomponían al calentaise. Este es el origen de la denominación del Grupo 2: metales alcalinotérreos.

Los metales más pesados del Grupo 2, Ca, Sr, Ba y Ra, sun desde el púnto de vista químico (per ejemplo, en ciamo a se capacidad para reaccionar en sel agua y las deidos formando compuestos tórneos) casi tan neráves como los metales del Grupo 1. En cuamo a algunas propiedades l'isicas (por ejemplo, densidad, durezo y punto de fesión) rados los elementos del Grupo 2 són metales más típicos que los elementos del Grupo 1, como puede verse comparando los datos de las Tablas 22.2 y 22.4.

La Tabla 22.4 indica que las propiedades l'isicas del berilio no se corresponden con las de los otros elementos del Grapo 2. Per ejemplo, tiese un punto de fusión más alto y una dereza mucho mayor. Sus propiedades químicas tembrén son may distintas, Por ejemplo.

- · El Be es bastante inerte respecto del aire y el agua.
- El BeO no reacciona con el agua, mientras que los otros óxidos MO forman M(OH);
- El Be y el BeO se dispelven en displuciones muy básicas formándose el ion BeOs³.
- El BeCl, y BeF, son maios conductores de la electricidad en estado fundido; son susrancias covalentes.

Se entiende mejor el componamiento químico del herilto si se piensa en el pequeno tamaño y gran energia de iomzacion de sus átomos. El herilio here tendencia limitada a formar el ton Be^{re}; de hecho, en sus compuestos psedomino la capacidad de formar enfaces covalentes. Por ejemplo, el BeO es un óxido ácido, aunque los axidos metálicos no sueten ser ácidos mientras que suelen sedo los óxidos no metálicos. Este comportamiento es una consecuencia del pequeño temaño de los iones del berillio y la cargaciónica relativamente alta de 2+. En los compuestos covulentes, los átomos de Be

	Be	Mg	Ca	Sr	Ha
Nilmem sidmico	4	12	20	38	56
Radio atópiao (metálico), pro	111	160	197	215	222
Rudio ideico (M ¹⁴), poi	27	72	NCC)	(1)3	136
Electropograpividad	1,5	1.2	1,0	1,0	0,0
Primera energia de inntzación, ki mot 1	899,4	737,7	589,7	549.5	502,8
Potencial de electrodo E ⁿ , V ^a	~ 1.85	-2.356	-2,84	-2.89	-2.92
Punto de fusión, °C	1278	648.8	839	769	729
Panto de abultición, ° €	7970°	1090	1463,6	1383,9	1/37
Densidad, g/cm ⁴ a 20 °C	1.85	1,74	1,55	2,54	3,60
Dureyn'	5	2,0	1,5	LN.	<u>- 1</u>
Conductividad eléctrics	39,7	35,6	40,6	0,90	3,20
Color de la llama	Incolora	Incufora	Rojo-anaranjado	Escaniara	Verde

[&]quot;Para la reducción A?" (191 - 2 e --> M(s).
"Para de challación a la presión de 5 muntig.

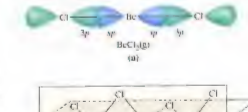
parece que utilizan orbitales híbridos, orbitales sp en BeCl₂(g) y orbitales sp^1 en BeCl₂(s) (Figura 22.6).

Producción y aplicaciones de los metales alcalinotérreos

El mojos menulo para obtener metales del Grupo 2 (excepto el Mg) es reduciendo stas sates con otros metales activos. El berilo es la finente natural de los compuestos de berilio. El mineral se procesa para obtener BeF₃, que se reduce con Mg. El metal berilio encuentra aplicación como agente de aleactones ligeras coerido se precisa no material de bajo peso. Como es capaz de soporter la fatiga metalhea, que aleación de cobre con apromadamente el 2 por ciento de Be se miliza para muelles, claps y contactos electrices. El atomo de Be no absorbe fácilmente reguis X o neutrones y por ello se utiliza el berilio para hacer ventanas de tubos de rayos X y algunos componentes de reactores nucleares. Las aplicaciones del berilio y sus compuestos estas fimitadas por su toxicidad. Adentas se sospecha que son carcinógenos incluso à niveles tan hajos en el aire como 0.002 ppm.

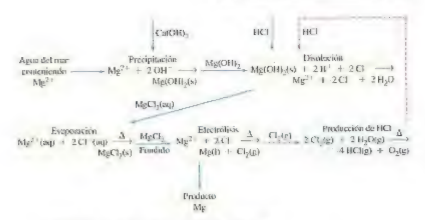
► FIGURA 22.6 Enlaces covalentes en el BeCi,

(a) En el BeCl, gescoso existen molécules discretas can el esquema de entace mostrado aquí.
(b) En el BeCl, sólido hay dos átomos de Cl unidos o un átomo de Be per entaces covatentes nomales. Los tens dos átomos de Cl están unidos par enfaces covatentes condinados (inclicados mediante flochas), utilizando los pares de electrones solitarios de los átomos de Cl. Estos dos tipos de entaces son indistinguidos una vez formados. Los unidades BeCl, se unen constituyendo largas cadenas de moléculas polaméticas (BeCl₁).



CI Be CI Be CI Be CI CI CI CI (b)

Véarre les notes al par de la faible 22.2.

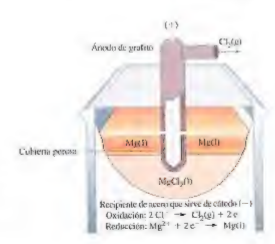


▲ FIGURA 22.7 Proceso Dow para la obtención de Mg

La secuencia de la reacción principal se señala por medio de Flechas continues y el reciclado del Class) per medio de flechas discuttinuas.

El calcio, estruncio y bario se obtienen reduciendo sus dixidos con alumínio; el Ca y el Se también pueden obtenerse por electrólisis de sas electros luvárdos. El calcio metáhen se utiliza principalmente como agente redistos para obtener a partir de sus óxidos o flueruros otros metales como el U, Pu y la mayor parte de los lantánidos. El estronem y el burio tienen alguna aplicación en aleaciones, pero algunos de sus compuestos (que veremos más adelante) son bastame importantes. Algunas sales de Sr y Ba proporcionan colores de gran viveza para fuegos artificiales.

El magnesio metalico se obtiene por electrólisis del electro lundido en el proceso Dosc. En la Figura 22.7 se muestra un esquenta de este proceso y en la Figura 22.8 se representa la electrólisis de MgCL(l). Al igual que el proceso Solvay para fabricac NaHCO,, el proceso Dow hace uso de transformaciones quánicas sencillas y del reciclado.



► FIGURA 22.8 Electrólisis del MgCl, fundido El electrolito es una mezcla fintidida de NaCI. CaCl₂ y MgCl₂. Esta mezela tiene un pento de fusión bajo y una conductividad eléctrica. mayor que la del MgCt; por si selo; si se controla el voltaje cuidadesamente, sólo se

reduce el Mg2 en la electrólisis.

▶ En el Ejemplo 19.6 se demostró que esta precipitación es completa. La fueste del magnesio es el agua del man o las salmueras naturales. La abundancia de Mg²⁺ en el agua del mar es aproximadamente de 1350 reg/L. La primera etapa del process Dow es la precipitación de Mg(OH)₂ con cal apagada [Ca(OH)₂] como fuente de OH. La cal apagada se forma por reocción entre la cal viva (CaO) y el agua. El precipitado de Mg(OH)₂ se lava, se filtra y se disuelve en HCl(aq). El MgCl₂(aq) concentrado resultante se seca por evaporación, se funde y se somete a electrólisis, propoxicionando Mg metálico puro y Cl₂(g). El Cl₂(g) se convierte en HCl que se recicla.

El magnesio tiene una densidad más baja que cualquier otro metal utilizado para esmacturas. Los objetos ligeros tales como partes de aeronaves se fabrican con aleaciones de magnesio con aluminto y otros metales. El magnesio es un buen agente reductor y se utiliza en varios procesos metalúrgicos, tales romo la producción de berilio ya mencionada. La facilidad con la que se oxida el magnesio es también el motivo de su utilización en la protección anódica contra la corroxión (Sección 21.6). La aplicación más espectacular del magnesio puede que sean los fuegos artificiades.

Compuestos del Grupo 2

Los compuestos de los elementos del Grupo 2 tienen propiedades distintas de las de los compuestos del Grupo 1. En algunos casos esta diferencia puede atribuirse al menor tamaño y a la mayor casga de los cationes del Grupo 2. Por ejemplo, la energía de red del Mg(OH)₂ es aproximadamente $-3000~{\rm k}3~{\rm mo}\Gamma^4$ mientras que la del NaOH es de aproximadamente $-900~{\rm k}3~{\rm tmo}\Gamma^4$. Esta diferencia en la energía de red ayuda a explicar la buena solubilidad del NaOH en agua, obteniéndose disebleciones de hasta 20 M, y la escasa solubilidad del Mg(OH)₂, con $K_{\rm sp} = 1.8 \times 10^{-11}$. Los hidróxidos más pesados del Grupo 2 son algo más solubles que el Mg(OH)₂. Otros compuestos de alcalinatérreos que solubles son los carbonatos, fluoratos y óxidos. Otro característica común de los compuestos de alcalinatérreos es la formación de hidratos. Los hidratos típicos son MX₂-6H₂O (donde M = Mg, Ca o Sr y X = Cl o Br). Como ya se ha indicado, los compuestos del beritio son bastante distintos de los compuestos de otros elementos del Grupo 2.

Haluros Los metales del Grupo 2 reaccionan directamente con los halúgenos para formar haluros. Con la excepción de los del berillo, estos haluros son prácticamente iómicos.

$$M + X_2 \longrightarrow MX_1$$
 (22.9)
 $(M = \text{pospl}) \text{ del prupo 2 y } X = F_1 Cl, Bro b$

Los halutos tienen diversas aplicaciones. Por ejemplo, el MgCl₂, adensás de utilizarse para obtener el magnesio metálico, se utiliza para protegor la madera del fuego, en cementos especiales, en cerámicas, para tratur tejidos y como sal refrigerante.

Carbonatos y sulfatos — Los carbonatos del Grupo 2 y los sulfatos de Ca, Sr y Ba son insolubles en agua. Debido a ello, estos compuestos son los minerales más importantes de los metales del Grupo 2. El más conocido es el CaCO₃, componente principal de la roca caliza. Si una caliza contiene más del 5 por ciento de MgCO₃, se la suele denominar caliza dolomítica o dolomítia. También pueden encontrarse en la caliza, arcilla, arema o cuarzo. La principal apticación de la caliza (aproximadamente el 70 por ciento) es como maserial de construcción. Otras aplicaciones son como fuadente en procesos metalúrgicos, como fuente de cal vivo y cal apagada y como materia prima del vidrio. Un fundente metalúrgico es un material que se combina con las impurezas derante la producción de un metal y les elimina al formarse un líquido que fluye fácilmente denominado escoria fusible (véase la Sección 24.3).

El concoto Pordand, otro producto importante de la caliza, es una mezcla compleja de silicatos y aluminatos de calcio. Se produce en largos hornos rotatorios en los que se calientan hasta temperatura cada vez más altus las næzclas de caliza, arcilla y arena mientras que se inclina lontamente el horno. Primero se elimino la humedad y después el agua unida químicamente. Este proceso va seguido por la descemposición (calcinación) de la





& La descomposición (calcinación) de la cativa se fleva a cabo en un leono rotatorio alargado, ya sea para producir cal viva, CaO, o cemento Portland.

caliza en CaO(s) y CO₂(g). Finalmente el CaO se combina con la sítice (SiO₂) y la alúmina (A)₂O₃) procedentes de la arena y la areilla formándose silicatos y aluminatos. El censento puno en tiene gran resistencia. Sin embargo, al mezotario con arena, greva y agua fragua en un material parecido a una reca denominado horongon. El cemento de Portland es un material especialmente valtoso para construir pilares de guentes y etras estructoras bajo el agua porque fragua incluso en estas condiciones, es un cemento hidraúlico.

El CaCO, istanco pueo se utiliza en muchos productos. Por ejemplo, en la fabricación de papel para proporcionarle brillo, opacadad, saavidad y capacidad de absorber bren la tinta. Es especialmente adecuado en los nuevos procesos de fabricación de paget no acida (alcalino) que paede resista mas de 360 anos. El CaCO, se utiliza como material de relleno en plasticos, cuacho, baldesas, masillas y adhesivos, así como en alimentos y cosmeticos. También se utiliza como antiacido y como suplemento en la dieta pasa prevenar la osteoporesos, una enfermedad en la que los luiesos se hacen porosos, frágiles, compiéndose fácilmente.

Hacen falta tres etapas para obtener CaCO₃ puro a partir de la caliza; (1) descomposición térmica de la caliza (calcinación), (2) reacción del CaO con el agua (apagado) y (3) corrersión de una suspensión acuesa de Ca(OH)₂(s) en precipitado de CaCO₃(carbonatación).

Calcinación:
$$CaCO_1(s)$$
 $\xrightarrow{\Delta} CaO(s) + CO_2(g)$ (22.10)

Apagodic:
$$CaO(s) + H_2O(l) \longrightarrow Ca(OH)_2(s)$$
 (22.11)

Carbonstación:
$$Ca(OH)_s(s) + CO_s(g) \xrightarrow{BQ} CaCO_s(s) + WO(0)$$
 (22.12)

La caliza (CaCO₃) también es responsable de las bellas formaciones naturales que se encuentran en las cuevas de terrenos calizos. El agua de Ituvia es un poco ácida debido al CO₂(g) disurcho y es fundamentalmente una disolución de ácido carbónico. H₂CO₃.

$$CO_2 + 2 \text{ if } jO \iff H_1O^* + 19CO_1$$
 $K_{p_1} = 4.4 \times 10^{-1}$ (22.13)

$$IICO_1 + II_2O \iff II_2O^* + CO_1^{-1}$$
 $K_L = 4.7 \times 10^{-11}$ (22.14)

Aurque les carbonates no son muy solubles en agua, se disuctiven fáctimente en disoluciones ácidas, debido a su carácter básico. Cuando las aguas superficiales un poco ácidas penetran per los huecos de las rueas calizas, el CaCO₄ insoluble se convierte en CaG(CO₃), que es soluble.

$$CaCO_3(5) + 11_5O + CO_3 \rightleftharpoons Ca(16CO_3)_{5(86)} = K_{63} = 2.6 \times 10^{-5}$$
 (22.15)

Con el tiempo esta acción disolvente puede ecasionar una gran cavidad en la roca cabra, una cueva caliza. Sin embargo, la reacción (22.15) es reversible y la evaporación de la disolución hace que se pierda agua y CO, y que el Ca(HCO, h(aq) se convierta otra vez en CaCO.(s) Este preceso ocurre muy lentamente, pero a lo largo de un periodo de muchos años, at gotear el Ca(HCO,h(aq) desde el techo de la cueva, el CaCO.(s) permanere en depósitos con forma de carámbanos denominados estalactitas. Parte de la disolución que gotea alcanza el suelo sin descomposense y se formas depósitos de catiza sobre el suelo en formaciones denominadas estalagunitas. Con el trempo, algunas estalacutas y esta lagmitas erecen simultáneamente formándose columnas de caliza (Figura 22.9).

Otra característica importante de los carbonatos de metales del Grupo 2 (MCO₃) que ya se há indicado para el CaCO₃(s) es su descomposición a temperaturas altas.

$$MCO_{i}(s) \xrightarrow{A} MO(s) + CO_{i}(g)$$
 (22.16)

Este es el principal metodo de obtención de los óxidos de metales del Grapo 2. Con la excepción del Li₂CO₁, los carbonatos de metales alcalinos no muestran esta inestabilidad réminea. Así en el proceso Solvay (Sección 22.1), al calentar el NaHCO₁ se produce carbonato de sodio, Na₂CO₅, pero la descomposición no continúa.



A FIGURA 22.9 Extalactitas y estalogmitas en las cuevas de Carlybad, New Mexico, Estados Unidos



 Objetos de yeso creido y meldes atilizados para lacerios

Otro importante mineral que contiene calcio es el yeso, CaSO₄•2H₂O. Anualmente se consumen 50 millones de toncladas de yeso en los Estados Unidos. Aproximadamente la mitad de esta cantidad se transforma en el hemihidrano (¹/₂-hidrato), denomirado yeso co-cido o yeso mate.

$$CaSO_4: 2H_2O(s) \xrightarrow{\Delta} CaSO_4: \frac{1}{2}H_2O(s) + \frac{3}{2}H_2O(g)$$
 (22.17)

Al mezclarse con agua, el yeso cocido se transforma de nuevo en el yeso ordinario. Como se expande al fraguar, las mezclas de yeso cocido y agua son útiles para hacer moldes de un objeto reteniendo sus detalles. El yeso cocido se utiliza macho en joyería y en trabajos dentafes. Sin embargo, la aplicación rous importante es para obsener paneles con los que se recubren paredes interieres y tabiques en la construcción de edificios.

El selfato de hario hu tenido aplicaciones importantes en la obtención de imágenes en medicina porque el bario es opaco a los rayos X. Aunque el ion hario es tóxico, el compuesto BuSO₄ es muy involuble y se puede utilizar sin riesgos para proteger el estámago o el tracto gastrointestinal superior con una "papilla de hario" y el tracto inférior con un "enema de bario."

Óxidos e bidróxidos. Con la excepción del bertho, los óxidos e hatavados de metalos del Grupo 2 son tedas básicos. Aunque no es muy soluble en agua, el halancido de calcio es la base fuerte comercial más bareta y tiene múltiples aplicaciones, como en los procesos Solvay y Dow.

El término cad resulta familiar pero quizas no sepa que puede referirse a distintos compuestos. El CaO se llama cal viva y se produce por calcunación de la caliza (reacción 22 10). Esta reacción es reversible y a temperatura ambiente tenes lagra cas exclusivaracine la teacción muersa. Pur ello, debe utilizarse una temperatura alta para calciona el CaCO, y debe extraerse de forma continua el CO₂(g) attentido en el homo donde se llasia a cabo la reacción. Entre las muchas aplicaciones de la cal viva, CaO, están el tratamiento de aguas y la eliminación del SO₂(g) en los gases de las chimercas de las centrales térmicas.

El Ca(OH)₂ se llama cal apagada porque se forma por la acción del agua sobre el CaO (reacción 22.11). La mezeta de cal apagada, arena y agua es el conocido mortero utilizado para unir ladrillos. Primero los ladrillos absorben el exceso de agua que se pierde a continuación por evaporación. El mortero fragon definitivamente cuando el CO₂(g) del aine reaccuna con el Ca(OH)₂(s) formárdase CaCO₃(s). La forma final del mortero es una recicla compleja de carbonato de calció hidratado y sificato (procedente de la arena).

$$Co(OH)_{S}(s) + CO_{S}(g) \longrightarrow Co(O_{S}(s) + H_{S}O(g)$$
 (22.18)

Esta es una reacción general para los hidróxidos del Grupo 2. Los conservaciones de obras de arte utilizan esta misma reacción para proteger las objetos. Por ejemplo, los frescos (pinturas murales disueltas en yeso) resquebrajados se recían con una disolución acuosa de flatNO_{3/2}. Una vez que la disolución ha tenido tiempo suficiente para reflenar las pequeñas grietas y buecos, se aplica sobre la superficie del fresco una disolución acuosa de amoníaco. El amoníaco eleva el pH de la disolución, formándose Ba(OH)₂. Al exaporarse el exceso de agua, el disvido de carbono del aire reacciona con hidróxido de bano producióndose carbonato de bario insoluble que cementa y fortalece el fresco resquebrajado sin dañar sus deficados colores.

22.3 Iones en las aguas naturales. Aguas duras

El agua de lluvia no es agua químicamente pura. Contiene gases atmosféricos disueltos y al alcanzar el suelo, disuelve algunos componentes de la tierra y las rocas. Puede tomar cantidades variables de sustancias disueltas desde unas pocas ppm hasta quizás 1000 ppm. Si el agua contiene iones capaces de proporcionar cantidades importantes de un precipitado se dice que el agua es duro.



▲ Gruesos depósitos de cul dentro de la tuberia de una vivienda



A Si se añade un jation de sealio a agua blanda (destilada) (isquienda) aparece esgama y el agua se munticore clara; si el mismo jabón se miade a agua dura (derecho), no aparece espama y el agua se entudas debido a que los icases Ca²² del agua dura forman un jabón insoluble de calcio.

Hay dos tipos de dureza del agua: dureza temporal y dureza permanente. El agua con dureza temporal contiene el inn bicarbonato, HCO₁. Cuando se calienta el agua que contiene HCO₂. (aq), el ion bicarbonato se descompone rapidamente dando CO₂². CO₂ y agua ELCO, recusiona con canones multivalentes del agua formándose una mezeta de paccipitados de CaCO₂. MgCO₃ y óxidos denominada morastorion de has culiteras. La principial reacción que tiene lugar es la inversa de la reacción (22.15).

La formación de incrustaciones en las calderas puede ser un problema truty importante en las plantas que genetan energia eléctrica mediante vapor y en las calderas productoras de vapor de otros procesos. Las incrustaciones reducen al eficiencia de los calentadores de agua y puede llegar a cansar un sobrecalentamiento de la caldera, e incluso a provocar su explosión. En nuestros hogares, estas incrustaciones se observan en el interior de las cacerralas empleadas para hervir agua, pudicado eliminarse si se pone vinaren (ácido acérico) en la cacerrola y se calienta.

El agua con dureza temporal puede ablandurse en una planta de tratamiento de aguas anadurado la laise cal apagada [Ca(OH), I y fibrando el carbonato metálico precipitado. El OH reacciona con el ton bigarbonato producirándose agua y el tón carbonato. El ton carbonato reacciona con los tones M²⁴, como el Ca²⁴, precipitando un carbonato metálico.

$$HCO_1^{-1}(aq) + OH(aq) \longrightarrow H_1O(1) + CO_1^{-1}(aq)$$

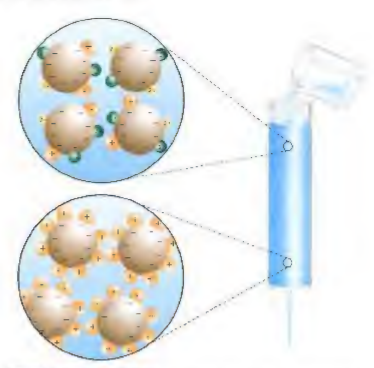
 $CO_1^{-1}(aq) + M^{2*}(aq) \longrightarrow MCO_2(r)$

El agua con dureza permanente contene concentracienes importantes de aniones distintos del HCO₃ , como el SO₄. Si se añade Na₂CO₃ (sosa de lavar) al agua con dureza permanente, ésta se ablanda al precipitar los cariones Ca²⁺ y Mg²⁺ en forma de carbonatos, quedando una disolución acuosa con Na. (aq). Al banarse o ducharse con agua dara se experimenta un electo molesto. El agua que contiene iones Ca²⁺ o Mg²⁺ forma un precipitado con el jubón. Esto haca que aparezca el denominado ceren de las bañezas, que es una mezela de jubones misolubles de cafeio y magnesia, como el palmitaro de magnesio (viase en la Ecuación (22 8) la estructura del palmitaro de sodos, un jaísio sobible. La formación de estos precipitados turabién dificulta que hagan espunsa otras jabones o champús.

Intercambio iónico. Una de las mejores maneras de ablandar el agua es mediante intercambio iónico, un proceso en el que se intercambian los iones no descados del agua dura, normalmente Ca², Mg² y Fe², por otros iones que ao dan problemas como el Na². El intercambio iónico fices lugar cuando el agua dura pasa a través de una columna o lecho que contiene an material intercambiador iónico. Este material puede ser un polímero natural peroso de sificoafumanato de sodio denominado contino, o un material sintetico resinoso. Estes materiales polímericos se ionizan dando dos tipos de iones: iones figos que permanecen unidos a la superficie del polímero e iones libres o móviles, denominados contrationes. Los contrationes son los que intercambian postetones con los iones no descados cuando la muestra de agua dura pasa a través de la resina o zeolita.

La Figura 22.10 tratestra una resina con iones fijos R´ de carga negativa y contraiones de carga positiva. Inicialmente los commaienes en el lecho de la resina sea de Na¹ Cuando el agua dura pasa a través del lecho, los iones de carga más alta Ca²¹. Mg²² y Fe¹¹ despluean al Na¹ y se convierten en contraiones. Para regonerar las resinas intercambiadoras de iones se utiliza NaCl(aq) concentrado. Cuando la concentración de Na¹ es muy alta, el ion es capaz de desplazar del lecho a los caúones multivalentes restableciéndose el estado inicial del medio intercambiador de iones. El material intercambiador de iones tiene un tiempo de vida ilimitado.

Et único material consumido al ablandar el agua mediante intercambio iónico es el NaCl necesario para regenerar el medio intercambiador de iunes. Este método de ablandar el agua tiene la desventaja que el agua tratada tiene una concentración alta de Na " y no es adecuada para ser bebida por una persona con una dieta baja en sodio.



▲ FIGURA 22.10 Intercambio iónico

La resina mostrada es una resina intercambiadora de cationos. Cationes de valencia múltiple (verde, Fe¹); emaidlo, Ca²) se antercambian por Na¹ (naranja) en la parte supérior de la columna de resina. Cuando el agea alcanza la hase de la columna, ya se han eliminado los iones de valencia múltiple y sólo quedan los iones Na¹ como contraiones. El intercambio puede representarse coano 2 NaR + M² s — MR₂ + 2 Na². Le rescción tiene lugar en sentido directo cuando el agua se ablanda, Como es de esperar por el principio de Le Chitelier, la rescción inversa está favorecida en presencia de NaCl(aq) concentrado y la resinn se recurga

Los intercambiadores de intes pueden ser utilizades para preparar el agua destantizada, que se encuentra habitualmente en los laboratorios de química. El agua destantizada se utiliza en los laboratorios perque los tones presentes en el agua ordinaria del grifo pueden interferir en las reacciones químicas (por ejemple formando precipitados e estalizando esacciones). El agua destantizada se prepara reemplazando primero los cationes de una muestra de agua con H° y pasando después este agua a través de una segunda columna intercambiadora de iones que intercambia todos los amianas presentes por OH°. Los iones H° y OH° se combinan formándose H-O y el agua resultante está prácticamente libre de todos los iones.

EJEMPLO 22.2

Determinación de la diareza del agua per intercambio iónico. Se pase una muestra de agua dura de 25,00 mL a través de una columna de intercambio iónico de forma ácida, FIR. El agua que sale de la columna requiere para su valoración 7,59 mL de NaOH 0,0133 M. ¿Cuál es la dureza del agua, expresada como panes por millón de Ca²⁺?

Primero suponemos que el único calido presente os el Ca³⁴ y que la reacción de intercambio

$$Ca^{21} + 2 HR \longrightarrow Ca_{1}R + 2 H'$$

A construación utilizantes los dates de la valuración para calcular el número de milimoles de H¹ que deben reemplazarse por Ca²¹. La reacción de acutralización es simplemente H¹ + OH¹ → H₂O.

? $mmol H^+ =$

7.59 mL
$$\times \frac{0.0133 \text{ mass i NsOH}}{1 \text{ mL}} \times \frac{1 \text{ mmol OH}}{1 \text{ mmol NsOH}} \times \frac{1 \text{ mass i H}^4}{1 \text{ mmol OH}} = 0.101 \text{ mass i H}^4$$

Altora se determina la masa de Ca²⁺ que hay en la muestra de agua de 25,00 ml.. En esta conversión se debe tener en cuenta que se liberan en el agua dos tenes H⁺ por cada ion Ca²⁺ retenido por la resina de intercambio iónico.

7 mg
$$Ca^{2+} \sim 0.101 \text{ musol H}^+ \times \frac{1 \text{ minol } Ca^{2+}}{2 \text{ minol H}^+} \times \frac{40,08 \text{ mg } Ca^{2+}}{1 \text{ minol } Ca^{2+}} = 2,02 \text{ mg } Ca^{2+}$$

La masa de 25,00 mL de agua dura es 25,0 g o 25 × 10° mg. El número de miligramos de Ca²⁺ que hay en 1,00 × 10° mg de H₂O es la concentración de Ca²⁺ expresada en partes por millón.

ppm
$$Ca^{2\uparrow} = 1,00 \times 10^9$$
 mg $H_2O \times \frac{2,02 \text{ mg Ca}^{2\uparrow}}{25,000 \text{ mg H}_2O} = 60.3$

Ejemplo práctico A: ¿Cuál era el pli de la muestra de 25,00 ml., de agua del Ejemplo 22.2 al satir de la columna de intercambio iónico *ontes* de ser valorada con NaOH(eq)?

Ejemplo práctico B: Una muestra de agua con una dereza de 185 ppm de Ce²⁺ se pasa a través de una resina de intercambio iónico y se sustituye el por Na*. ¿Cuál es el valor de [Na*] en la muestra de agua?

22.4 Metales del Grupo 13. Aluminio, galio, indio y talio

El aluminio, galio, indio y talio son metálicos en epariencia, en sus propiedades físicas y en gran parte de su comportamiento químico. Por otra parte el boro, el primer elemento del Grupo 13, es un no metal que será estudiado en el Capítulo 23. En la Fabla 22.5 se dan algunas propiedades de los metales del Grupo 13.

	Al	Gp	In	T
Número stámica	13	31	49	81
Radio atómico (metálico), pm	143	122	163	170
Radio iónico (M³+), pm	53	62	79	88
Electronenatividad	1,5	1,6	1,7	1.8
Primera energía de ionización, ki mol ⁻¹	577,6	578.8	558,3	589,3
Potencial de electrodo E°, V ^t	-1,676	-0.56	-0.34	+0.72
Punto de fusión, °C	660,37	29,78	156,17	303,55
Punto de ebultición, °C	2467	2403	2080	1457
Densidad, g/cm³ a 20 °C	2,698	5,907	7,310	11,85
Dитехи ^b	2,75	1,5	1,2	1,25
Conductividad eléctrica ^b	59.7	9.1	19,0	8,82

^{*} Park lo reducción M³*(uq) + 3 e⁻ → M(s).

^{*} Wherea has notes of pie de la Tabla 22.2

Propiedades y aplicaciones de los metales del Grupo 13

El meta) más importante del grupo es el aluminio. Este es el tercer elemento por orden de abundancia y comprende el 8,3 por ciento de la corteza terrestre sólida. Su principal aplicación es en aleaciones ligeras. En promedio, se producen anualmente más de 5 millones de toneladas de aluminio en los Estados Unidos. El aluminio, como la mayor parte de los otros metales de grupos principales, es un metal activo. Como se oxida fácilmente al ion 3+, el aleminio es un agente reductor excelente, reaccionando por ejemplo cen ácidos y reduciendo el H*(aq) a H₂(g).

$$2 \text{Al}(s) + 6 \text{H}^{s}(aq) \longrightarrow 2 \text{Al}^{3+}(aq) + 3 \text{H}_{2}(g)$$
 (22.19)

El aluminio es especial porque también reacciona con disoluciones hásicas. Este comportamiento es debido a las propiedades ácidas de Al(OH)₁, un tema que se examina más adelante en esta sección, en el apartado dedicado al óxido e hidróxido de aluminio.

$$2 \text{ Al}(s) + 2 \text{ OH}^{-}(aq) + 6 \text{ H}_2 \text{ O(I)} \longrightarrow 2 [\text{Al}(OH)_8]^{-}(aq) + 3 \text{ H}_2(g)$$
 (22.20)

El aire y otros oxidantes oxidan fácilmente al alumínio en polvo según reacciones muy exotérmicas que se utilizan en algunos combustibles de cohetes y explosivos.

$$2 \text{ Al}(s) + \frac{3}{2} O_2(g) \longrightarrow \text{Al}_2 O_1(s) \qquad \Delta H = -1676 \text{ kJ}$$
 (22.21)

El aluminio es un agente reductor tan bueno que toma el oxígeno de los óxidos metálleos para producir óxido de aluminio, mientras que el otro metal queda en su estado libre. Esta es la reacción conocida como reacción de la termita, que se utiliza para soldar "in situ" objetos metálicos grandes (recuende la foto con que se inicia el Capítulo 4).

$$Fe_2O_3(s) + 2AI(s) \longrightarrow AI_2O_3(s) + 2Fe(l)$$
 (22.22)

El metal galio está adquiriendo importancia creciente en la industria electrónica. Se le utiliza para obtener arseniuro de galio (GaAs), un compuesto que puede convertir la luz directamente en electricidad (fotoconducción). Este material semiconductor también se utiliza en diodos emisores de luz (LED; véase el apartado Atención a ... de este capítulo) y en dispositivos de estado sólido como transistores.

El indio es un metal blando de aspecto plateado utilizado para obtener aleaciones de bajo punto de fusión. Al igual que el GaAs, el InAs se utiliza en transistores de baja temperatura y como fotoconductor en dispositivos ópticos.

El talio y sus compuestos son muy tóxicos y, debido a elto, tienen pucas aplicaciones en la industria. Sin embargo, una aplicación nueva muy atractiva son los superconsluctores de alta temperatura. Por ejemplo, una cerámica basada en el talio con fórmula aproximada Tl₂Ba₂Ca₂Cu₃O₈₄, exhibe actividad superconductora hasta una temperatura de 125 K.

Algimos desatascadores de tuberias son mézclas de NaOH y Al(s). Cuando esta, mezcla se añade al agua, tiene lugar la resoción (22.20). El desprendimiento de H₂(g) syuda a remover las obstrucciones. El calor liberado ayuda a fundir la grasa, y el NaOH(aq) la disuelve.



Pelicula sobre la termita

► Como se estudia en el apartado Atención a ... del Capítulo 24, un material superconductor piende su resistencia eléctrica por debujo de cierta temperatura. Los metales no sueten hacerse superconductores hasta unos pocos grados por encima de 0 K.



¿Está preguntándose...?

¿Por qué el aluminio no se disuelve en agua de pH neutro, si reacciona y se disuelve tanto en displuciones ácidas como básicas?

El abandato metálico reneciona rápidamente con el oxígeno del aire formándose un recubrimiento de Al₂O₃ delgado, resissente e insoluble en agua. Esta capa de óxido impide que siga reserionando el metal bajo ella. En disolución ácida o básica, pero no en agua de pil neutro, la capa de Al₂O₃ reseciona y se disuelve.

$$Al_2O_3(s) + 6 H'(aq) \longrightarrow 2 Al^{34}(aq) + 3 H_2O(l)$$

 $Al_2O_3(s) + 2 OH'(aq) + 3 H_2O(l) \longrightarrow 2 [Al(OH)_s]^*(aq)$

Una vez eliminada la capa de $Al_2\Omega_3$ el metal subvacente muestra su verdadera reactividad: el aluminio es un metal suficientemente activo para desplazar el $H_2(g)$ del agua para. No se podría utilizar aluminio metálico en aeronaves y construcción de edificios si no fuese por la protección del recubrimiento de $Al_2\Omega_3$.

Estados de oxidación

El alaminio, en la cabeza del prupo de los quarre metales del Gruno 13, está generalmente en sus compaesaus en el estado de oxidación = 3. El gaño tiende a tener también el estado de oxidación +3. Los compuestos del májo pueden tener los estados de oxidación +3. v + 1, aurque el + 3 es más frecuente. En el talio esta preferencia se invierte. Por ejemplo, el talio forma el éxido Tl₂O, el hidróxido TlOH y el carbonato Tl₂CO₃. Estos compuestos son iónicos y se parecun un algunos aspectos a los compuestos del Grupo 1. En consecuencia, el TIOH es muy soluble y, en disolución acuosa, una base fuerie. Esta mayor estabilidad del estado de oxidación + I del talio con respecto al +3, se suele desominar efecto del par inette. El talio tiene la configuración electrónica [Xe]4/ ¹⁴5d¹⁴5d¹⁴6v¹6p¹. Cuando se forma el ion T1", un átorio de T1 pierde el electrón 69 y mantiene dos electrones en su subcapa fin. Este es el par de electrones, fix², que se denomina par inerte. La configuración electrónica $(n-1)s^{2}(n-1)p^{6}(n-1)d^{2}ns^{2}$ se suele encontrar en jenes de los elementos siguientes a los de transación. Una explicación del efecto de par inerte es que las pequeñas energías de enface y de red asociadas con los átomos y iones grandes de la parte juferior de un grupo, no son suficientemente grandes para compensar las energías de ionización de los electrones ns2

Producción de aluminio

Cuando se colocó una cubierta de alumanio en la cima del monumento a Washington en 1884, el aluminio era todavía un metal semiprecioso. Cestaba varios délares producir un kilo de aluminio y se atilizaba principalmente en joyerta y trabajos artisticos. Toda esto cambió justo dos años después. En 1886, Charles Mariin Hall en los Estados Unidos y Paul Héroult en Francia descubrieron independientemente un método factible desde el punto de vista económico de producir aluminio a partir del Al₂O₃ por electrólisis.

La producción de aluminao implica varias principios interesantes. El nimeral principal, hauxita, contiene $\text{Fe}_2\Omega_3$ como una impureza que debe climinarse. El principio utilizado en la separación es que el Al₂O₃ es un oxido *anfôtero* y se disuelve en NaOH(aq), mientras que el óxido de hierro es un óxido *básico* y no se disuelve.

Estimblado por el comeniario de uno de sus profesores.
Charles Martin Hall inventó el proceso electrolítico para producir aluminio a los 23 años de edad, ocho moses antes de graduarse en el Oberlan College. Paul Hérault, un estudiante de Le Châtelier también de 23 años, inventó un proceso idéntico ese mismo año.



▲ FIGURA 22,11 Purificación de la bauxina

(a) Cuando se añade un exceso de OH (sq) a uma disolnición que contiene AH (sq) y Fe¹ (sq), peccipita Fe⁵* en forma de Fe(OH)₁(s) y el Al(OH)₃(s) formado inicialmente se redisselve produciéndose (Al(OH)₅| (sq), (b) Se filtra el Fe(OH)₆(s) y se acidifica ligeramente el [Al(OH)₄] (sq) por medio de CO₅, añadido en este caso en forma de nieve carbánica. (c) 13 Al(OH)₅(s) sedimenta en el fondo del matraz dejando una disolución clara e incolora.

$$Al_2O_3(s) + 2 OH^*(uq) + 3 H_2O(t) \longrightarrow 2 [Al(OH)_1]^*(eq)$$

Cuando se acidifica un poco la disolución contemendo $|Al(OH)_2|$, precipita $Al(OH)_4(s)$. El Al_2O_3 puro se obtiene al calentar $Al(OH)_3$.

$$\begin{split} \{Al(OH)_s\} \; taq\} = \; H_1O^*(aq) & \longrightarrow \; Al(OH)_1(s) + \; 2\; H_2O \\ & \quad 2\; Al(OH)_3(s) & \stackrel{\Delta}{\longrightarrow} \; Al_2O_3(s) \; \vdash \; 3\; H_2O(g) \end{split}$$

El Al-O, tiene un punto de fusión muy alto (2020 °C) y fundido conduce mal la electricidad, así que su electrólisis no es factible sin un disolvente que sea un mejor conductor. Este fue el punto crucial del descubrimiento de Hall y Héroult. Ambos encontraren, independientemente, que se pudia disolver basta un 15 por ciento en trassa de Al₋O₁ en el mineral *criolita*. Na AlF₁, fundido a aproximadamente 1000 °C. El líquido es un buen conductor y por ello puede llevarse a cabo la electrólisis de Al-O, en criolita fundida. La celula de electrólisis típica que se muestra en la Figura 22.12 produce alumimo con una pureza de 99,6-99,8 por ciento.

Las reacciones de electrodo ao se conoces con certeza, pero la reacción nesa de la electrólixis es

Orielación:
$$3 \{C(s) + 2 O^2 \longrightarrow CO_3(g) + 4 O^3 \}$$

Reduvción: $4 \{AI^2 + 3 O^2 \longrightarrow AI(I)\}$
Global: $3 C(s) + 4 AI^2 + 6 O^3 \longrightarrow 4 AI(I) + 3 CO_3(g)$ (22.23)

La energia consumida para producir aluminto por electrólists es muy alta, aproximademente de 15.000 kWh por tonelada de Al (comparado por ejemplo con 3600 kWh por tonelada de Cl, en la electrólisis de NaChaq). Esto significa que las instaluciones para la producción de aluminto generalmente se encuentran cerca de fuentes de energia de bajo costo, normalmente plantas bidroelèctricas. La energía recesaria para reciclar Al es sulamente un 5 por ciento de la necesaria para producir el metal a partir de bauxita y actualmente en los Estados Unidos alrededor del 45 por ciento del Al se produce por recictado de atuminio de desecho:



▲ FIGURA 22.12 Célula de electrólisis para la producción de aluminio El cátodo es un recultirmiento de carbono en una cobo de aceso. Los ánodos también son de carbono. El aluminio líquido es más denso que el medio electrolítico y se recoge en el fondo de la cuba.



¿Está preguntándose...?

¿Por que se consume tanta energia en la producción electrolítica del aluminio?

Cualquier proceso que delsa flevarse a calvó a alta températera requiere grandes cantidades de energia para el calentamiento. En la producción electrolítica del At, el haño electrolítico debe manteatese a apreximadamente (1000°C), y esto se hace calentando con energia eléctrica. Sin embargo, hay euros dos factores implicados ca el gran consumo de energia. El printerpo s que para producir un mol de At, deben transferirse tres moles de electrones: Al" + 3 e — Al(I). Además, la masa molar de Al os relativamente baja, 27 g mol °La cerriente efectrico correspondiente al paso de un mol de electrones produce sólo 9 g de Al. Por el contratio, un noi de electrones produce 12 g de Mg, 20 g de Ca o 108 g de Ag. Por otra parte, los mismos factores responsables del gran consumo de energia en la producción de Al, hacen que el At sea un gran producter de snergia cuando se unitiza en una batería. (Recuerde la batería aluminios aire descrita en la Sección 21.5).

Haloros de aluminio

El llucram de alumina. All', tiene un carácter rómou considerable. So punto de fissión es alta (1140 °C) y fundado conduce la electricidad. Por el contrario, los otros haluros existen como especies moleculares con la fórmada Al₂X_e (donde X = Cl. Br o I). Podemos pensar que esta molecula está formada por dos unidades AlX_e. Cuando se combinan dos unidades identicas, la unidenda nesufrante se detiriman dimerra. La estructura del dimerra Al-X_e consiste en des átomos de Cl anidos exclusivamente a cada átomo de Al y dos átomos de Cl que hacen de puente entre los dos átomos metálicos (Figura 22.13). El enlace en esta molecula puede describirse por una hibradación ap³ de los dos átomos de Al. Parece que cada átomo de Cl de un puente se une a los dos átomos de Al de dos maiorras; a uno de elhos mediante un enlace covalente normal, en el que cada átomo contribuye con un electrón al colaçe, y al otro átomo de Al mediante un enlace covalente coordicado, en el que el átomo de eles o proporciona el par de electrones del enlace, como indican las flechas de la Figura 22.13.

Los haluros de aluminio son ácidos de Lewis muy reactivos y aceptan fácilmente un par de electrones pare forma un compuesto ácido base denominado aducto. La formación de un aducto trae consigo la formación de un enlace covalente entre el ácido de Lewis y la base de Lewis. En la siguiente reacción, el AIF, es el ácido de Lewis y el eter dietálico (C.H.).O es la base de Lewis.

$$\widetilde{G}_{1} = \bigvee_{i \in G_{1}} C_{i}H_{i} \qquad \longrightarrow \widetilde{G}_{1} = \bigvee_{i \in G_{2}} C_{i}H_{i}$$

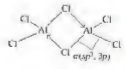
Los haluros de aletrario se utilizan en algunas reacciones orgánicas en las que actúan de catalizadores, mediante la formación de aduntos.



Pelicula sobre la formacion del biomoro de aluminio y modelo del Al_tür_i

► FIGURA 22.13 El enlace en el Al₂Cl₆

Des átomos de Cl hecen de puente estre las unidades AlCL, obteniendose el dinaero Al₂CL. Los electrones cedidos a los átomos de Al por estos átomos de Cl se indican mediante flechas,



Esquerrar do ordade



Micarle compagn

Puede considerarse al ion hidraro, H., como semejonte a un ion balaro, y al ion AJH₄ como un adueto de AJH₄, y H. El hidraro de latro y aleminio, LiAJH₄, es un agente reductor importante en química organica.

Otro importante haluro del aluminio consulejo es la criolita. Na AIF_a. La criolita existe como 3 Na " = AIF_a" y cuando esta fundida es el disolvente y electrolito del proceso Hall-Révoult para la producción de aluminio. En este proceso, la criolita natural se austituye generalmente por criolita santetizada en recipicates recubiertos de plosto mediaste la reacción.

618F + Al(OB), + 3 NaOH -- Na; AlF₆ + 611; O (22.24)

Óxido e hidróxido de aluminio

Se utilizan varios nombres para el óxido de alamanio. Frecuntemente se le denomina alúmina y, cuando está en forma cristalina, corindos. El conndon, cuando está puro, es estanecido también como la piedra preciosa sofim blanco. Otra piedras greciosas están formadas por conndón y cantidades pequeñas de tenes de metales de marxición Cr^{*} en el rubs y Fe^{*} y Tr^{*} en el zafiro azul, por ejemplo. Las piedras preciosas aritherales se obtienen fundicado corindón con cantidades controladas de otros óxidos

Las propiedades físicas de la aldmina son consecución de so enlace y estructora enstalma. Entre los iones pequeñes Al' y O' se establece un enlace iónico fiserte. El cristal tiene una estructura cúbica compacta de mises O', con los iones Al' llenando los hoccos octaedricos. Debido a esta estructura, la alúmina es un material may duro y se suele utilizar como abrasivo. También resiste el calor (panto de fasion = 2020 °C) y se utiliza en recubirmientos de homos y caldenas y como soparte de catelizadores en procesos de la industria química. El óxido de abuntinto es relativamente pieco teactivo escepto a temperaturas moy altas. Su estabilidad a alta temperatura le clasifica como material refractura.

Como ya se ha mera ramado, el aluminio está protegido de la pracción con el agua có el intervalo de pH 4,5-8,5 por en fino e impenetrable recubrimiento de Al₂O₃. Este recuhimiento puede cogressarse a propósito para aumentar la resistencia a la corresión del ruetal por medio de un praceso denominado *anesti, ado*. El objeto de aluminio se miliza como ánudo con un electrodo de grafito como estedo en un baso electrolático de H₂SO₄(aq). Durunte la electrólisis la semi-reacción anódica es

$$2 \text{ Al}(s) + 3 \text{ H}_2 O(i) \longrightarrow \text{Al}_2 O_i(s) + 6 \text{ H}^*(eq) + 4 \text{ e}$$

Poeden obtenerse recubrimientos de Al.O₁ de poresidad y espesor variables. Además se puede bacer que el óxido absorba pigneares u otros aditivos. El atornano anodozado se suele utilizar en la construcción de edificios, eximo en las ventasas de color fronce o negro.

El hidróxido de aforcino es *inforero*. Reacciona con los ácidos del raixdo habitual para los hidróxidos merálicos.

$$Al(OH)_{A}(s) + 3 HiO^{*}(aq) \longrightarrow [Al(H_{1}O)_{a}]^{11}(aq)$$
 (22.25)

También reacciona con las bases en una matectón que se representa mejor como la formación de un ion complejo denominado ion tetrahidroxualuminato.

$$Al(OH)_1(s) + OH(sq) \longrightarrow [Al(OH)_1]^*(sq)$$
 (22.26)

Sulfato de aluminio y alumbres

El sullisto de aluminto es el compuesto más importante del aluminto desde el puato de vistra cumercial. Se prepara por reacción de Al₂O₄(s) con H₂SO₄(aq) concentrado y caliente. El producto que cristaliza de la distribución es Al₂(SO₄)₃ * 18H₂O. En los Estados Unidos se producen anualmente más de un millón de toncladas de sulfato de uluminio. Ia mitad de ellas se utilizan para portificar el agua. Para este fin se ajusta el plá del agua de modo

 El migen de los colores de las piedras precircas se estudia en el Capitulo 25, apartado Atención a



Vásias de alumínio anedizado:





que al afactir el sultato de afammos precipita el Al (OH) .(s). Al sedamento se el Al $(\mathrm{OH})_0(s)$

à Cristales de alumbre.

> Un inconveniente de la utilisación del sulfato de atunimin para encolar papel es que su conferer deido compilipado de estra suncticas para hacerto más resistente al agos. El precupitado de Al₂(SO₄), a panor de Al₂(SO₄), y K₂SO₄, se obtenen en el gapel.

Cuando se deja cristalizar una disolución acuosa con centidades équimolares de Al₂(SO₄), y K₂SO₄, se obtenen en el solición de atemicio y potasio, mantiene un medio alculario en el su sulfato de atemicio y potasio, mantiene un medio atemicio y 2018/0. Esta safes un recessió de un involte calcular que en el sulfato de atemicio y potasio, mantiene un medio atemicio y 2018/0. Esta safes un recessió de un involte calcular que en el sulfato de atemicio y potasio, mantiene un medio atemicio y 2018/0. Esta safes un recessió de un involte calcular que en el sulfato de atemicio y 2018/0. Esta safes un recessió de un involte calcular que en el sulfato de atemicio y 2018/0. Esta safes un recessión de un involte calcular que el cal

Cuando se deja cristalizar una disolución acrosa con centidades equimolares de $Al_3(SO_4)_1$ y K_2SO_4 , se obtienen cristales del sulfato de aleminio y potasio, $KA(SO_4)_1 \cdot 12H_2O$ lista sel es en ejempla de un tipo de sales dobles muy numerosas, denominadas alumbres. Los alumbres tienen la formula $M(I)M(III)(SO_4)_1 \cdot 12H_2O$, donde M(I) es un catión monovalente (que no sea $L^{(i)}$) y M(III) es un catión trivalente, $AI^{(i)}$, $Ga^{(i)}$, $In^{(i)}$, $Ti^{(i)}$, $V^{(i)}$, $Cr^{(i)}$, $Mn^{(i)}$, $Fe^{(i)}$, $Co^{(i)}$, $Re^{(i)}$ o $Ir^{(i)}$. Los innes reales presentes en los alumbres son $IM(H_2O)_6I^{(i)}$, $IM(H_2O)_6I^{(i)}$ y $SO_1^{(i)}$. Los alumbres más frecuentes tichen $M(I) = K^*$, $Na^{(i)}$ o NH_4^* y $M(III) = AI^{(i)}$. El $L^{(i)}$ no forma alumbres poque el ion es demasiado pequeño para satisfacer los requisitos de la estructura cristalina. El sulfato de socidio y aluminio ex el agente activo de las levaduras. El sulfato de aluminio y potasio se utiliza para leñir. El tejido a teña se sumerge en una disotución del alumbre y se calienta con vapor de agua. La hadrólisis del $|ARHO_8|^{(i)}$ deposita AI(OII), en las fibras del material y el tinte se absorbe sobre el $AI(OII)_1$.

En la industria el término alombre se refiere al sulfino de abutición sumple y los términos abutición sumple y los términos abutiliza de potena (porasio) y abutiliza de amania se refieren a las sales dobles.

popel (Sección 22.2, apartado

sobre carbonatos y sulfates).

22.5 Metales del Grupo 14. Estaño y plomo

Las pripiedades de los elementos del Grupo 14 cambian mucho dentro del grupo. El estaño y el plomo en la parte infecior del mismo tienen principalmente propiedades metálicas, El germanio, denominado a vyces metaloide, tiene comportamiento semiconductor. El silicio, norque tiene también propiedades de semiconductor, es principalmente un nometal en su comportamiento químico. El carbono, primer miembro del Grupo 14; es un no metal.

Los datos de la Tabla 22.6 indican que el estaño y el plomo son bastante similares entre sí. Ambos són blandos y maleables y funden a temperaturas bajas. Las evergias de innización y los potenciales estándar de electrodo de los dos metales son también casiiguales. Esto significa que terrentembrocas similares a oxidarse al estado de oxidación +2.

El que tanto el estaño como el plomo pardan existir en los dos estados de oxidación 2 y +4 es un ejemplo del efecto del par inerte mencionado en la Sección 22.4. El par ineste m² ne está implicado en la formación del enlace en el estado de oxidación +2, mientras que este par si participa en el estado de oxidación +4. El estaño muestre una tendeacia a existir en el estado de oxidación +4 mayor que el plomo, una observación que concuerda con la variación observada en el Grupo 13, en el que los estados de oxidación frecuentes son más bajos según se desciende en el grupo.

Otra diferencia entre el estaño y el plamo es que el estaño existe en dos formas cristalinas frecuentes (α y β), mentras que el plomo tame una única forma sólida. El estaño α (gris) o forma no metálica, es la forma estable por debajo de 13. C y el estaño β (blan

	Sn	Pb
Número atómico	50)	82
Radio atómico (metálico), pro	141	175
Radio iónico (M ²¹), pm	93	118
Primem energia de ionización, kJ mol ⁻¹	709	716
Potencial de electrodo E^* , V $[M^{2+}(aq) + 2 e^- \longrightarrow M(s)]$	-0.137	-0,125
$[M^{4+}(aq) + 2e \longrightarrow M^{2+}(aq)]$	+0.154	+1,5
Puno de fusión, °C	232	327
Punto de ebullición, °C	2623	1751
Densidad, g/cm ³ a 20 °C	5,77 (α, gris) 7,29 (β, blanco)	11,34
Dureza ⁿ	1,6	1,5
Conductividad eléctrica ^a	14.4	7,68

co) o forma metálica, es la forma estable por encima de 13 °C. Generalmente, cuando se entría una muestra de estaño eta, bace falta mantener la muestra por debajo de 13 °C durante muelto tiempo para que tenga lugar la transición a estaño o. Sin embargo, una vez que condenza la transición, ésta tiene lugar bastante rápidamente y con resultados espectaculares. Como el estaño α es menos denso que el estaño $oldsymbol{eta}$, el metal se expande y se desmorana en un polvo. Esta transformación ha causado la desintegración de objetos hechos de estaño. El problema ha sido especialmente importante en las iglesias en lugares de clima frío corque los tubos de los órganos están hechos de estaño o de sus ateaciones. La transformación se conoce en el norte de Europa como la enfermedad, peste o pluga del estaño. Este problema se sumó a los que ya tenía el ejército de Napoleón durante el siño de Moscó, porque los botones de los uniformes de sus soldados eran de estaño y, según iba transcurriendo el invierno, los botones se desintegraban.

El principal mineral del estado es el 6xido de estaño(IV), SnO₂, conocido como casiterita. Después de una purificación inicial, el óxido de estaño(IV) se reduce con carbón (coque) obteniéndose estaño metálico.

$$SnO_2(s) + C(s) \xrightarrow{\Delta} Sn(t) + CO_2(g)$$
 (22.27)

Casi el 50 por ciento del metal producido se miliza para baños de estaño, especialmente para bañar el hierre utilizado en las latas destinadas a alimentos (hojaluta). Le sigue en importancia (aproximadamente el 25 por ciento) la utilización en la fabricación de soldaduras, alegeiones de bajo punto de fusión empleadas para unir cables o piezas metálicus. Otras alcaciones importantes del estaño sea el honce (90 por ciento Cu., 10 por ciento Sn) y el pettre (85 por ciento Sn, 7 per ciento Ca, 6 per ciento Bi, 2 per ciento Sb). Lus aleaciones de Sn y Pb se utilizan para hacer los tubos de órganos.

El plomo se encuentra mayoritariamente como sulfuro de plomo(II), PbS, un mineral denominado galerra. El sulfaro de plemo(II) se convierte primere en éxido de plomo(II), calentándolo fuertemente al aire, en un proceso denominado lostación. El óxido se reduce entonces con coque para obtener el metal.

$$2 \text{ PbS(s)} + 3 \text{ O}_2(g) \xrightarrow{\Delta} 2 \text{ PbO(s)} + 2 \text{ SO}_2(g)$$
 (22.28)

$$2 \text{ PbO(s)} + \text{C(s)} \xrightarrow{\Delta} 2 \text{ Pb(l)} + \text{CO}_2(g)$$
 (22.29)

Más de la mitad del planto producido se utiliza en las baterías o acumuladores de plomo. Otras aplicaciones son la obtención de soldaduras y otras obaciones, municienes y escudos protectores de radisción (rayos X).

Óxidos

El estaño forma dos óxidos principales, SnO y SnO₂. El SnO, calentado en el aire, puede transformarse en SnO₂. Una aplicación del SnO₂ es como abrasivo en joyería.

El plomo forma varios óxidos, no conociéndose completamente la química de alguno de ellos. Los óxidos del plomo más conocidos son el PbO, de color amarillo, denominado liturgirio, el dióxido de plomo, PbO₂, de color marcón rejizo, y un óxido de valencia mixta conocido como minio o plomo rojo, Pb₂O₂. Los óxidos de plomo se utilizan en la producción de las baterías o acumuladores de plomo, vidrios, barricos para cerámicas, cementos (PbO), pinturas protectoras de metales (Pb₂O₄) y cerillas (PbO₂). Otros compuestos del plomo se obtienen generalmente a partir de los óxidos.

Como el plomo tiende a estar en el estado de oxidación +2, los compuestos de Ph(IV) tienden a experimentar la reducción a compuestos de Ph(II) y son, por consiguiente, buenos agentes oxidantes. Un caso de estos es el PhO₂. En el Capítulo 21 se vio su utilización como cátodo en las baterías o acumuladores de plomo. La reducción del PhO₂(s) puede representarse mediante la semiecuación

$$PbD_2(s) + 4 B^{\dagger}(aq) + 2 c^{-} \longrightarrow Pb^{\dagger}(aq) + 2 H_2O(4)$$
 $E^{\circ} = +1.455 V$

El PbO₂(s) es mejor agente oxidante que el $Cl_2(g)$ y casi tan hueno como el MnO_4 (aq). Por ejemplo, el PbO₂(s) puede oxidar al HCl(aq) a $Cl_2(g)$.

$$PbO_2(s) + 4 ||Cl(as)| \longrightarrow PbCl_2(as) + 2 ||I_2O(l) + Cl_2(g)| \qquad E_{ext}^o = 0.097 |V|$$

Haluros

Los cluratos de estaño, SnCl₂ y SnCl₂, tienen importantes aplicaciones. El clorum de estaño(H), SnCl₃, es un buen agente reductor y se utiliza en el análisis cuantitativo de los minerales de hierro para reducir el hierro(III) a hierro(III) en disolución acuosa. El clorato de estaño(IV), SnCl₃, se forma por resección directa del estaño y el Cl₂(g); es la forma en la que el estaño se recupera a partir de chatarta de hojalata. El fluoruro de estaño(II), SnF₂ (fluoraro estamoso), tiene una aplicación importante como aditivo anticaries en la pasta de dientes,

Otros compuestos

Uno de los pocus compuestos de plomo solubles es el nitrato de plomo(II), $Pb(NO_3)_2$. Se forma en la reacción del PbO_2 con el ácido nítrico.

$$2 \operatorname{PbO}_2(s) + 4 \operatorname{HNO}_3(aq) \longrightarrow 2 \operatorname{Pb}(\operatorname{NO}_3)_2(aq) + 2 \operatorname{H}_3O(b) + \operatorname{O}_3(g)$$

Si se añade una sal de cromato soluble al Pb(NO₃)₂(uq), se obtiene el pigmento cromato de ploran(II) (amarillo de cromo), PbCrO₄. Otro pigmento de plorao utilizado en los barnices cerámicos y anteriormente muy utilizado en la producción de pinteras es el plomo blanco, un carbonato básico de plomo, 2PbCO₃-Pb(OH)₂.

Envenenamiento con plomo

Desde los tiempos de la antigua Roma hasta bastante recientemente, el plomo se ha utilizado en tuberlas, incluyendo las destinadas al transporte de agua. También hemos estado expuestos al plomo por medio de los utensidios empleados para cocinar y comer y los barnices cerámicos. En los Estados Unidos de la época colonial, el envenenamiento con plomo se diagnosticaba claramente como la causa del dolor de estómago que sufrian los habitantes del estado de Carolina del Norte que habitan bebido ron hecho en Nueva Inglatorra. El equipo de destilación utilizado en la preparación del ron tenía partes hechas con plomo.

Les enveneramientes con plotto leves causan nerviosismo y depresión mental. Los casos más graves pueden ecurrear daños permanentes en el sistema nervioso, cerebro e higado. El plomo interfiere con las reacciones bioquímicas que producen el grupo de la hemoglobina que contiene el hierro, grupo hemo. Tan sólo 10-15 µg Pb/dL en sangre son suficientes para causar efectos fisiológicos, especialmente en niños pequeños. La probi-

► Otro éxido de valencia mista que aparece varias veces en este texto es el Fe₃O₄ (véanse el Ejempto 3.7 y los comentarios que le sigueo).

Atención a...

Arseniuro de galio

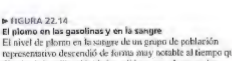


Células solares de arseniuro de galio (rojo y ore) colocadas sobre una célula solar de silicio. Las células de arsenturo de galio son más eficientes y pueden hacerse de un tamano menor al de una célula de silicio equivalente.

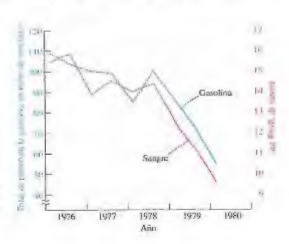
Hasta la década de 1980, la principal aplicación del matal galio era en termómetros de alta temperatura. Altora, un sorprendente compuesto, el arseniuro de galio (GoAs), se ha convenido en uno de los materiales de alta tentalogía más venáriles de ruestro riempo. Una de las propiedades del arseniuro de galio es la capacidad de transformar la energía eléctrica en loz. Un eristal de GaAs psede servir como componente generador de luz en un diodo emisor de laz (LED), un tipo de dispositivo utilizado en las luces indicadoras de los equipos estereotónicos y en las pantallas de las calculadoras. El GuAs tembién se utiliza en láseres de diodo, láseres muy pequeños utilizados en sistemas de discos compactos y para la transmisión de luzinfrantoja a través de cables de fibra óptica.

Requerde la discusión sobre la teoría de bandas y los semiconductores de la Sección 12.7. El arsenjum de gallo es un semiconductor intrínseco. Este compuesto con ocho electrones de valencia por unidad fórmula (tres del Ga y cinco del As) tiene su banda de valencia llena, pero si se sunanistra suficiente

bición de las gusolinas con plomo la traido consigo un descenso muy acusado de los nivetes medios de plomo en sangre (Figura 22.14). Las principales bientes de contaminación por plomo percen ser añora las superfícies con pintures de plomo que hay en los edifícios antiguos y las suidaduras de las tuberías. El plomo se ha climinado en la soldadura de las tuberías modernas que es abora una mezela de 95 por ciento de Sa y 5 por ciento de Sh. Debido a se tosicidad, la climinación del plomo está muy controlada y el recictado sapone apenximadamente tres cuartos partes de la producción actual del metal plomo.



Et nivel de plomo en la salagre de un grupo de potiliarson representativo descendió de forma may notable al tiempo que disminuía la utilización de los aditivos con plomo en las gasolistas a la largo de los años setema. (Datos procedentes de E. P. A. Office of Policy Analysis, 1984.)



energía eléctrica, los electrones se sitúan en la banda de conducción. Cuando los electrones excitados vuelven al estado fundamento: (bonda de valencia), emiten fotones de luz con una longitud de onda proporcional a la energía interbandas (Alf en la Figura 12.33).

Lo que tienen de especial los semiconductores de GaAs es que la energia interbondas puede variarse o "sintonizarse" añadiendo cantidades contrabadas de otro semiconductor, el fosfuro de enlio. El GaAs y el GaP forman disoluciones sólidas cuyas composiciónes pueden variarse en todas las proporciones. El GaP tiene una emergia interbandas correspondiente a la luz vende (540 mg), miesttras que la del Ga As corresponde a la luz inframoja (890 nm).* Una serie de disoluciones sólidas de GaAs y GaP puede representurse mediante la fórmula general GaP, As, La energía interbandas aumenta al aumentar la cantidad de fésfero y con ella aumenta la energra de la luz emitida. Los semicanductores de Ga-P-As, cuyas composiciones son intermedias entre las del GaP y GaAs, emitenfuz de tengiand de onda comprendida entre 540 y 890 nm. Por ejemplo, el LED más frocuente, de fórmula GaPossAs_{toto}, emite luz roju de 660 nm.

El efecto de la composición de los semiconductores de Ga-P-As sobre el color de la luz emitida es debido en porte a la diferencia de electronogratividad (AEN) y en parte a la diferencia de tamaño. de los álomos. En el GaP, AEN es un poco mayor y la longitud de

* G. Lisensky, R. Penn, M. Geselhmeth y A. Ellis, J. Chem. Educ. 69, 151 (1992).

la celda unidad en la red cristalina es inferior a la del GaAs. Estos factores hacen que el carácter ióxico de los enlaces y la energía interbandas scan mayores en el GaP ouc en el GaAs. Por ello la luz emitida por el GaP debe tener una longitud de onda masor que la del GaAs.

Cuando se modifica la temperatura de un LED se observa un interesante efecto. Cuando un LED de composición GaPos Assesse enfría hasta el punto de ebullición del nitrógeno líquido (77 K), el color cambia desde el de la luz roja de 660 nm observada a temperatura ambiente hasto la luz *namula* de 639 nm. Este efecto se atribuye a una ligera contracción de la red cristalina del semicondector, que aumenta el contacto entre los átomos y la energía interhandas.

Estos nuevos materiales semiconductores requieren nuevos métodos de statesis. En lugar de la precipitación de una disolución, se utiliza la técnica de deposición autmico del vonor. Se lleva a cabo una reacción quánica entre el trimetilgallo, Ga(CH₂)₃(g) y la arsenamina, Ashl (g), que es muy tóxicu. El CaAs se deposita en forusi de película fina a portir de la fase de vapor. Si se introduce en la mezelo de resección la camidad adecuada de fosfina, PH₂(g), se obtiene una nelicula de CaP, As,....

La aplicación del arsenium de golio descrita aquí y su milización en los ordenadores de alta velocidad han cambiado la demanda de GaAs desde la prácticamente inexistente al comienzo de los años ochenta basta el actual mercado a nivel mundial orac es de varios cientos de millones de dólares.

Resumen

Los metales alcalinos (Grupo I) son los metales más activos, como indican sus bajas energías de ionización y sus potenciales de electrodo grandes y negativos. La mayor parte de los metales se obtienen por electrólisis de sus sales fundidas. La electrólisis del NaCl(eq) produce NaOH(eq), a panir del cuál se pueden preparar ntres muches compuestes de andio. El Ne₂CO₂ puede obtenerse a partir de NaCl, NH₁y CaCO₁ mediante el proceso Solvay.

Los metales alcalinotérreos (Grupo 2) también son muy actiyos. Algunos se obtienen por electrólisis de sus sales fundidas y otras por reducción química. Entre los compuestos más importantes de los alcalinotérreos están los carbonatos, especialmente c) CaCO₃. Las reacciones reversibles que implican a CO₃²⁻ HCO₃⁻, CO₃(g) y H₂O son responsables de la formación de las cuevas culizas y de la dureza temporal del agua. El agua también puede tener una dureza no debida a los carbonatos, la dureza per-

manente. El agua puede ablandarse por reacciones químicas o por intercambio iónico.

El principal metal del Grupo 13 es el altaminio, cuya utilización a gran escala es posible gracias a un quéncho de producción efectivo. La separueido del Al₂O₃ de sus impurezas (principalmente Fe₂O₃) se basa en el carácter ardétero del Al-O₄. La electrólisis se lleva a cabo en Na, AlF, con Al₂O₃ como soluto. El gallio ha ganado importancia gracias a la industria electrónica por las buenas propiedades semiconductoras del arseniuro de galso (GaAs). También es posible utilizar talio en la fabricación de superconductores de alta temperatura.

Entre el estado y el plomo del Grupo 14 existen algunas semejunzas conso ser metales blandos con puntos de fusión bojos y algunas diferencias. Entre las diferencias está la facilidad con que el estallo adquiere el estado de axidación +4, mientros que el plamoprefiere el estado de oxidación +2.

Ejemplo de recapitulación

Sin Bevar a cabo esteulos detallados, demuestre que la reacción (22.15) describe correctamente la acción disolvente del agua de lluvia en la caliza. (Para el CaCO₁, $K_{\rm m}=2.8\times 10^{-9}$.)

Solución

 Escriba las ecuaciones de los equilibrios implicados y demuestre que la reacción (22.15) está directamente relacionada con estos equilibrios. Las ecuaciones necesarias son las Ecuaciones (22.13) y (22,14) y la expresión del producto de solubilidad del CaCOs. Es decir.

CeCO₃(s)
$$\Longrightarrow$$
 Cs²(aq) + CO₃²(aq) $K_{ap} = 2.8 \times 10^{-9}$
CO₃ + 2 H_2 O \Longrightarrow H_3 O⁴ + HCO₃ $K_{a_1} = 4.4 \times 10^{-1}$ (22.13)

$$\mathrm{HCO_3}^- + \mathrm{H_2O} \iff \mathrm{H_3O^5} + \mathrm{CO_1}^2 \cdot \\ K_{k_0} = 4.7 \times 10^{-11} \quad (22.14)$$
 La Ecuación (22.15) so obtieno a partir de estas tres ecuaciones

del signiente modo; expresión de K_{vp} + Ecuación (22, 13) — Ecuación (22.14).

$$C_8CO_3(s) + H_2O + CO_2 \Longrightarrow Ca^{24}(aq) + 2 HCO_3^{-4}(aq)$$

 $K_{eq} = (K_{ep} \times K_{ep})/K_{ep} = 2.6 \times 10^{-5}$ (22.15)

Utilizando la Ecuación (22.15) se podría calcular el producto de solubilidad del CaCO₃ en determinadas condiciones, pero sálo deseamos hacer estimaciones citalitativas.

2. Estémaciones cualitativas. Establezon cuál es la fuente principal de los iones CO₃³ en la disclución, una disclución acuosa saturada de CnCO₃ o una disolución seuesa del ácido carbónico.

$$[CO_s^{2-}]$$
 en $CoCO_d(aq)$ saturoda: En este disolución, $[Ca^{2+}] = [CO_s^{2-}];$

$$K_{sp} = [Ca^{2*}][CO_j^{2*}] = [CO_j^{2*}]^2 = 2.8 \times 10^{-9}.$$

 $[CO_j^{2*}] = (2.8 \times 10^{-9})^{1/2} = 5.3 \times 10^{+9}M.$

[CO₁²] en una disolución del ácido carbónico. H_1CO_3 es un ácido débil diprôtico con $K_{a_1} \ll K_{b_2}$. Por tanto, $[H_2O^1] = [HCO_3] y [CO_3^2] = K_{b_3} = 4.7 \times 10^{-11} M.$

El ion carbonato procedente de la disolución saturada de CaCO, actúa como ion común en el equitibrio del ácido carbónico y desplaza la rescelón (22.14) hacia la ispalenta, convintiendo ${\rm CO_1}^2$ en inds HCO₃ y consumiéndose H₂O*. La eliminación de H₂O* por este camino hace que la reacción (22,13) se desplace hacia la derecha produciéndose más H₂O* y, simultáneamente. más HCO₁. El efecto neto es que se consumen H₂O₂ CO₂ y CO₃² (procedente del CaCO₂) y se produce HCO₁⁻, como indica la Ecuación (22.15).

Términos clave

aducto (22.4). agua con dureza permanente (22.3) agua con dureza temporal (22.3) ogua desionizada (22.3) alumbro (22.4) cal apagada (22.2) cal viva (22.2) calcinación (22.2)

detergente (22.1) dímero (22.4) efecto de par inerte (22.4) estalactitas (22.2). estalugmitas (22.2) intercambio idmico (22.3). Jaleim (22.1) metal alcalino (22.1)

metal alculinotérreo (22.2) reacción de la termita (22.4) relación diagonal (22.1) soldadura (22.5) tostación (22.5) yeso cocido (22.2)

Cuestiones de repaso

- 1. Defina les eigidentes términos utilizando sus propias palabras: (a) dimere; (b) aducto; (e) calcinación; (d) óxido anfótero
- 2. Describa brevemente cada una de las siguientes ideas, métodos o fenómenos: (a) relación diagonal; (b) preparación de agua desirmizada por intercantirio iónico; (e) reacción de la termita (d) efecto del par inerte.
- Explique las diferencias importantes entre cada par de términos: (a) peróxido y superóxido; (b) cal apagada y cal viva; (c) agua con dureza temporal y ngun con dureza permanente: (d) jabón v déteréenté.
- Proporcione un nombre o formida aceptable para cada uno de los signicales compuestos: (a) $PbO_1(b) SnF_2$; (c) $CaSO_4 \stackrel{!}{-} H_2O_1$ (d) nitruro de lítio;(e) Ca(OH)_s;(f) superixido de potasio;(g) bidrógeno carbonato de magnesio
- 5. Complete y ajuste las siguientes reacciones. Escriba la ecuación más simple posible. Si no hay rencción, indíquelo.

(a) Li₁CO₂(s)
$$\stackrel{\Delta}{\longrightarrow}$$

(b) $CaCO_3(s) + HCt(aq) \longrightarrow$

(c) Al(s) + NaOH(sq) →

(d) BaO(a) + H₂O(b) \longrightarrow

(e) $Na_sO_s(s) + CO_s(g) \longrightarrow$

 Suponiendo que dispone de agua, reactivos de utilización habitual (ácidos, bases, sales) y un equipo de laboratorio sencillo. indique un método práctico para obtener; (a) MgCl₂ a partir de MgCO₃(s); (b) NaAl(OH), a partir de Na(s) y Al(s); (c) Na.SO₃ a partir de NaClásk

- Escriba la couación química más simplo posible para representar. la reacción de (a) K₂CO₂(aq) y Ba(OH)₂(aq); (b) M₂(HCO₄)₂(aq) ol ser ⊆alamado: (e) óxido de estaño(II) calentado con carbono: (d) CaF₂(s) y H₂SO₃(aq coned);(e) NaHCO₃(s) y HCl(aq); (f) P6O₂(s) y HBr(aq).
- 8. Escriba una ecuación que represente la reacción del veso, CaSO₄ · 2H₂O, con el carbonato de amonio para dar sulfato de amenio (un fertilizanse), carbonato de calcio y agua.
- Todos los siguientes reactivos excepto uno pueden utilizarse para: ablandar agua con dureza temporat: NH1, Na₂CO₃, NH₂Cl, Ca(OH)_a. ¿Cuál es el que no puede utilizarse? Indique el motivo.
- Escriba ecuaciones químicas que representen el resultado más: probable de cada una de las siguientes reacciones. Si no es probable que haya rescrión, indíqueto.

(a) $SrCO_1(s) \xrightarrow{\Delta}$ (b) $Al_2O_2(s) \xrightarrow{A}$ (c) $Li_2CO_2(s) \xrightarrow{A}$

11. Un diccionario químico da las siguientes descripciones de la obtención de algunos compuestos. Escriba ecuaciones químicas aceptables basadas en estas descripciones.

 (a) Carbonato de pleme: altadir una disolución de bicarbonato de sodio a una disolución de nitrato de plomo.

- (b) Carbonato de liño: reacción corre el úxido de liño y el starbonato de amonto en displución.
- (e) Peróxido de hidrégeno: resceión entre ácido sulfúrion diluido y peróxido de bario.
- (d) Óxido de plomo(IV): reacción entre una disolución alcalma de higosforito de calcio y óxido de plomo(II).
- Uno de los siguientes metales po reacciono con el agua fria: K., Sr. Al., Na. Indique de cuál se trata y cuál es el motivo.
- Las siguientes sastancias reaccuman todas con el agua. ¿Qué pareja proporciona los mismos productos gascosos: Ca y CaHs; (b) Na y Na₂O₃; (c) K y KO₃?
- 14. Dé los nembres del compresto o cumpuestos químicos que es pera sean el constituyente o constituyentes primatrios de (a) estalactitas; (b) yeso; (c) cejeo de las baneras; (d) "papilla de bario"; (d) gatiros azules.

Ejercicios

Metales del Grupo 7 (alcalinos)

- Utilize la información del capitulo para escribir ceuaciones químicas que representen las siguientes reacciones.
 - (a) Reacción del metal cesto con el gas cloro.
 - (b) Formación del peròsalo de sodio (Na.O₂).
 - (e) Descomposición térmica del carbonato de litto.
 - (d) Reducción del sultato de sodin a sulturo de sodin.
 - (e) Combustión del polasio para da superóxido de potasio,
- Utilice la información del capítulo para escritor ecaseloses quimicas que representen las siguientes reacciones.
 - (a) Resseion del metal rubidio con ogue.
 - (b) Descomposición térmica del KHCO, en disolución acursa
 - (c) Combustión de metal lítio en gas oxígeno.
 - (d) Reacción entre H₂SO₃ en disobreión acrossa concentrada y KCl(s).
 - (e) Reacción del hidraro de litio con agua
- Se salse que un solido blanco puno es LICTo KCI. Describa una peucha sencilla para determinar de cuál se trota.
- Un correposto desconocido es Li₂CO₁0 K₂CO₁. Describa dos métodos para identificar el compuesto
- Escriba la ecuación tónica netu para las reacciones de los tones óxido, peróxido y superóxido con el agua a las que se hace referencia en el apartado de óxido e hidróxidos de la Sección 22.1.
- ZII. El primer proceso electrolítico para producir metal sodio etitizaba NaOH fundido como electrolito. Escriba unas semiccuaciones y una espación nen probables para esta electrólisis.
- Se someten a electrotisis 0.872 L de una disolución de NaCl(qq) durante 2,50 min con una corriente de 0,810 A.

- (a) Calcule el plit de la disolución después de la electridisis.
 (b) ¿Por que no depende el resultado de la concentración ini-
- cial de NaCltour?
- Una batería de litio outizada en un marcapases tiene un voltage de 3.0 V y una capacidad de 0,50 A h (amperio hora), Suponga que la regulación de los latidos del corazón requiere 5.0 μ W de potencia.
 - (Sugereneia: Venne el Apéndice B.)
 - (a) ¿Cuánto trempo dorará la hateria implantoda?
 - (b) ¿Cuántos gramos de lítio debera haber en la barena para que dupe el tiempo calculado en (a)?
- 23. Un unallisis de una planta Subray muestra que por cada 1,00 to nelada de NaCl consumida se nhueren 1,03 texchalas de NaH-CO₃. Una tonclada umericana es igual a 0,907 tonclada métricas. La cantidad de NH₁ consumida en este proceso completo es 680 g.
 - (a) ¿Cual os el paycentaje de oficiencia de este proceso para convenir NaCl en NatiCO;?
 - (b) ¿ Por qué hace falta tan poco NH-?
- Considere la reacción Ca(OH)₂(s) + Na.SO₄(sq) = CaSO₄(s) + 2 NaOH(sq).
 - (a) Escriba una ecuación iónica neta para la reacción.
 - (b) ¿Trancurrirá la resoción prácticamente por completo? (e) ¿Cuáles cerán los valures de [SO₁²] y (OH] en el equililatio, si se mezela una suspensión acuado de Ca(OH)₂(s) cen Na-SO₂(an) 1.60 N?

Metales del Grupo 2 (alcalinotérreos)

 Complete el siguiente diagrama de manera similar al de la Figura 22.2. Indique concretamente les reactions y condiciones que utifizaria para obtener las sustancias indicadas a partir de Co(OH).



- 26. Reeniplace las sustancias que contienen culcio mostradas en el diagrama que acompaña al Ejercicio 25 par sustancias equivalentes contieniendo reagnesio. A comunución describa los reactivos y condiciones que utilizaría para obtener las sustancias Indicadas a partir de MgSO₁.
- 27. El material de parada en el proceso Date (Figura 22.7) es el Mg²¹ del agua del mar y el producto final es el metal Mg. Este proceso purcee violar el principio de conservación de la carga. ¿Se produce esta violación? Razane sa respuesta.
- ¿Qué compaesto tiene (a) el punto de fusión más alto. MgO o 0aO; (b) una mayor solubilidad en agua, MgF₂ o MgCl.? Razone su respuesta
- Escriba ecuaciones quimicas que representen les siguientes resectiones.
 - ta) Reducción del BeF, a Be metálico con Mg como ogerte re-
 - (h) Rescesin del metal bario con Br-(l).
 - (c) Reducción del óxido de uranic(IV) a metal oranio utilizando celejo como agente reductor.

- (d) Calcinación de la delomita, un carbonato mixto de magnesio y calcio (MgCO₃*CaCO₃).
- (e) Neutralización completa del ácido fosfárico con cal yiva.
 30. Escriba ecuaciones quínticas para las reacciones que espera
- Escriba ecuaciones quinteas para las reacciones qui tengan lugar evando:
 - (a) se valienta Mg(HCO₁)₂(s) a atta temperatura;
 - (b) so souncte a electrólisis DaCl₂(1);
 - (c) se añade Sr(s) a HBr(aq) diluido y friex,
 - (d) se añade Ca(OH),(aq) a H,SO_a(aq);
 - (e) se calienta CaSO, * 7H,O(s).
- 31. Sin hacer cáleulos detallados, Indique si el equilibrio está muy desplazado bacia la inquierda o hacia la derecha, en cada uno de los siguientes casos. Si es necesario, utilice los datos del Apéndice D.

- (a) $BaSO_{i}(s) + CO_{i}^{2-}(aq) \iff BaCO_{i}(s) + SO_{i}^{2-}(aq)$
- (b) $Mg_3(PO_4)_2(s) + 3CO_3^{2-}(aq) \Longrightarrow 3MgCO_3(s) + 2PO_3^{3-}(aq)$
- (c) $Ca(OH)_{r}(s) + 2F(aq) \Longrightarrow CaF_{r}(s) + 2OH^{r}(aq)$
- 32. Sin hacer cálculor detallados, indique por qué es de esperar que cada una de las siguientes reacciones tenga lugar en gran extensión tal como está esenta. Si es recesario, utilize los datos del Acéndice D.
 - (a) $BaCO_3(s) + 2 CH_3CO_2H(sq) \longrightarrow Ba^{2+}(sq) + 2 CH_3CO_2'(sq) + H_3O(t) + CO_2(g)$
 - (b) $Ca(OH)_2(s) + 2 NH_3^{-1}(aq) \longrightarrow Ca^{2+}(aq) + 2 NH_3(aq) + 2 H_2O(l)$
 - (c) $BaF_2(s) + 2H_2O'(aq) \longrightarrow Ba^{2'}(aq) + 2HF(aq) + 2ILO(1)$

Agua dura

- Escriba una ecuación que muestre cómo se ablanda el agua de dureza permanente con cal viva.
- Escriba una ecuación que muestre cómo se solanda el agua de dureza permanente con ameníaco.
- 35. Una muestra de agua dura comiene 185,0 ppm HCO_5^- y todos les cationes asociados con HCO_5^- son $Ca^{2.1}$.
 - (a) ¿Cuál es el valor de [Cu²⁺], expresada en portes por millón? (b) ¿Cuál es el valor de [Cu²⁺], expresada en miligramos por litor?
 - (c) ¿Cuántos gramos de Ca(OH) $_7$ son necesarios para ablandar 1.80×10^5 g de esta arma?
- 36. Para la muestra de agua dura del Ejercicio 35,
 - (a) ¿cuántos gramos de CaCO₂ precipitar(m al ablandar con Ca(DH)₂ 1,00 × 10⁶ g de este agua?
 - (b) Demuestre que la mitud del Ca²¹ del CaCO₃ provisos del CafOH)₂ etilizado para ablandar el agua y la otra mitad del agua propiamente dicha.
- Una muestra de agua dura se pasa por una resina intereamhiadora de cationes que sustituye los cationes per H₁O⁺. Des-

- pués de pasar por la resirsi el agua (iene pH = 2.37, Supeaga que todos los cationes del agua son Ca^{21} y determine la dureza expresada como poro de Ca^{21} .
- 38. Una maestra de agua tiene una dureza debida solamente a CaSO₄, Cuando se pasa este agua a través de una resina intercambiadora de aniones, los iomes SO₄²⁺ se reemplazan por OH*. Una muestra de 25,00 mL del ugua así tratada requiere para sa valuración 22,42 mL de H₂SO₂ 1,00 × 10⁻³ M. ¿Que dureza tiene este agua, espresada en partes por millón de CaSO₄? Suponga que el agua tiene una densidad de 1,00 g/ml..
- 39. ¿Qué masa del precipitado conocido como cerco de las hañeros se fermará si 32,1 L de agua que tienen 82,6 ppm de Ca²⁺ se fratan con un exceso del jabón estearato de petaslo, CH₂(CH₂)_{In}COO K¹?
- 40. Uno de los componentes del cerco de las bañeras es el palmitato de magnesio, Mg(CH₁(CH₁)₁₀CO₂)₂. Una disolución simurada de palmitato de magnesio contiene 80 pero de Mg²⁺ (aq). ¿Cuát es el K_m del palmitato de magnesio?

Aluminio, un metal del Grupo 13

- Escriba las ecuaciones químicas que representen.
 (a) la reacción del Alís) con el HCl(sa).
 - (b) la reacción de aluminio sólido con NaOH(aq),
 - (c) la oxidación de Al(s) a Al³¹(aq) mediante una disolución acuras de ácido solitárico. El producto de la reducción es SO₂(g).
- 42. Escriba las posibles reacciones para
 - (a) la reacción del Al(s) con el Br₂(t),
 - (b) la producción de Cr a partir del Cr₂O₂(s) mediante la resección de la termita, utilizando Aj como agente reductor.
 - (c) la separación de las imparezas de Fe₂O_x en el mineral bansita.
- 43. En algunos extinicres de incendies de espuma, los reactivos son Al₂(SO₄)₂(sq) y NaHCO₂(aq). Cuando se acriva el extintor, los reactivos se inezelan produciéndese Al(OH)₂(s) y CO₂(g). La espuma de Al(OH)₂—CO₂ spaga el fuego. Escriba una ecuación iónica teta que represente esta reacción.
- Algunas Ievaduras para cocipar comienen los sólidos NaHCO₃ y NaAI(SO₄)₂. Cuando se añade agua a esta mezeta, se forman

- entre otros los productos CO₂(g) y Al(OH)₃(s). Escriba las posibles ecuaciones iónicas netas para la formación de estos dos productos.
- 45. El aluminio presenta la máxima resistencia a la corrosión a pH comprendido entre 4,5 y 8,5. Explique la consistencia de esta observación con otras propiedades del aluminio vistas en el texto.
- 46. Describa una serie de reacciones químicas seneillas que podrían utilizarse para determinar si una muestra merálica es Aluminio 28 (99,2 % de aluminio) o magnalio (70% de Al, 30% de Mg). Se permite destruir la muestra merálica durante las praebas.
- 47. En la perificación del mineral bauxita, etapa preliminar en la producción del alumínio, se paede transformer el [Al(OE)_i]C(aq) en Al(OE)_i(s) haciendo pasar CO₂(g) e través de la dischución. Escriba una ecuación para la reacción que tiene lugar ¿Podría utilizarse HCl(aq) en vez de CO₂(g)? Justifique su respuesta.

- 48. En 1825 Hans Oersted obtavo cloruro de alumino haciendo pasar clero sobre una mezela caliente de carbono y óxido de aluntinio. En 1827, Friedrich Wühler obtavo aluminio calentando cloruro de alumino con potasio. Escriba ecuaciones posibles para estas resociones.
- Un procedimiento de objençión de un alumbre de aluminio y potesio recomiendo disolver una hoja de aluminio en KOH(sq)
- y tratar la disolución resultante con $H_2SO_4(aq)$. El alumbre cristaliza de esta disolución. Escriba ecuaciones posibles para estas resociones.
- Los manuales y listados de productos químicos no tienen entradas con las férmulas Al(HCO₃), y Al₂(CO₃)₂. Explique porque no existen estos compuestos.

Estaño y plomo, metales del Grupo 14

- 51. Escriba-ecuaciones químicas aceptables para (a) la disolución del óxido de plono (II) en ácido nitrico; (b) el calemamiento de SnCO₃(s); (c) la reducción del óxido de plomo (II) mediante carbono; (d) la reducción de Fe³⁴ (aq) a Fe³⁴ (aq) por So³⁴ (aq); (e) formación del sulfato de plomo (II) durante la tostación o alta temperatura del sulfato de plomo (II).
- 52. Escriba las ecuaciones químicas posibles para obtener cada uno de los siguientes compuestos a partir del material de partida indicado. Indique los reactivos (ácidos, bases, sales) y equipo habitantemente disponible en el labotratorio necesarios para cada reacción. (a) SnCl₂ a partir de SnO; (b) SnCl₄ a partir de Sn; (c) PbCrO₄ a partir de PbO₂.
- El éxido de plomo, PbO₂, es un buen agente oxidante. Utilice los datos adecuados del Apéndice D para determinar si el

 $PtO_{A}(s)$ en una disolución con $\{H_{A}O^{+}\}=1$ M es un agente oxidante capaz de llevar a cabo las siguientes uxidaciones basta el punto que la concentración de la especie a oxidar disminuya a una milésima parte de su valor inicial.

- (g) Fe¹⁺(1 M) a Fe³⁺
- (b) $SO_4^{2-}(1 \text{ M}) = 5_2O_4^{2-}$
- (c) $Mn^{3+}(1 \times 10^{-4} \text{ M}) \text{ p } MnO_4$
- 54. El jon estaño(II), Sn²+, es un buen agente reductor. Utilice los datos del Apéndice D para determinar si el Sn²+ es un agente reductor capaz de reducir (a) l₂ a l'; (b) Fe²+ a Fe(s); (c) Cu²+ a Cu(s); (d) Fe²+ (aq) a Fe²+ (aq). Suponga que todos los reactivos y productos están en sus estados estándor.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 55. El punto de fusión del NaCl(s) es 801 °C mucho más alto que el del NaOH (322 °C). Se consume más energia para fundir y manterier fundido el NaCl que el NaOH. Sin embargo el proceso preferido en la industria para obtener sodio es la electrólisis de NaCl(t) en vez de NaOH(t). Indique el motivo o motivos de ello.
- 56. Cuando se calienta al aire una muestra de Mg de 0,200 g, se obtienen 0,315 g de producto. Suponga que todo el Mg aparece en forma de producto.
 - (a) Si el producto fuese MgO puro, ¿que masa se habria obtenida?
 - (b) Demuestre que los 0.315~g de producto pueden ser una méxida de MgO y Mg $_1N_2$.
 - (c) ¿Cuát será el porcentaje en masa del MgO en la niezcla MgO-Mg₂N₂ producto?
- 57. Comente si es posible utilizar una reacción similar a la reacción (22.3) para producir (a) metal litio a partir de L5Cl y (b) metal cesio a partir de CsCl, con Na(l) como agente reductor en ambas casos.
 - (Sugerencia: utilice los dates de la Tabla 22.2.)
- Paru la resoción de la termita,
 (a) utilize fus datos del Apéndice D para calcular ΔH° a 298 K de la resoción

$$2 \text{ Al}(s) + \text{Fe}_0 O_0(s) \longrightarrow 2 \text{ Fe}(s) + \text{Al}_2 O_1(s)$$

(b) escriba una ecuación para la rescrión en la que el Fe₂ $\Omega_1(s)$ sustituye al Ma $\Omega_2(s)$ y calcule ΔH^2 para esta reacción;

- (c) demuestre que si el Fe₇O₁ sustituyese al MgO la rencción sería, cadotérmico.
- Calcule el valor de Eⁿ para la reducción del Liⁿ(su) a Li(s) utitizando los datos del Apéndice D (Tabla D.2) y compare el valor obtenido con el dado en la Tabla 22.2.
- 60. Se lleva a cabo la electrólisis de 0,250 L de MgCl₁ 0,220 M hasta recoger 104 mL de gas (mezcla de H₂ y vapor de ugua) a 23 °C y 748 mmHg. ¿Precipitará et Mg(OH)yis) si la electrólisis se lleva a cabo hasta este punto? (Como presión de vapor de la disolución utilice 21 mmHg.)
- Cierta racestra de agua contiene 56,9 ppm SO₆²⁻ y 176 ppm HCO₁⁻, con Ca²⁺ como único catión.
 - (a) ¿Cuántas partes por millón de Ca²⁴ contiene el agua?
 - (b) ¿Cuántos gramos de CaO se consumen al etiminar el HCO, de 602 kg de agua?
 - (e) Demaestre que el Ca²⁺ que permanece en el agua después del tratamiento descrito en (b) puede eliminarse anadiendo Na₂CO₂.
 - (d) ¿Cuántos gramos de Na₂CO₂ se occesión por la precipiteción idudida en (e)?
- 62. Una célula para obtener Al del tipo mostrado en la Figura 22.12 opera a una corriente de 1,00 × 10⁵ A y a un voltaje de 4,5 V. La eficiencia de la célula para producir una transformación química utilizando una coergía eléctrica es del 38%. (El resto de la energía eléctrica se disipa en la célula como energia térmica).
 - (a) ¿Qué masade Al puede producirse en esta célula en 8,00 h?

- (h) Si la energia elèctrica ascesaria para bacer trabajar la cèlula se obtiene queritando carbón (85% de C; cator de combustion del C=32.8 kHg) en una planta férmica con una efficiencia del 35%, ¿que masa de carbón debe quernarse para obtener la masa de Al calculada en el apartodo (a)?
- 63. Utilice for dates del Apéndice D (Tabla D.2) y ΔG; [AA,O₃(b)] = −1520 kJ mol ¹ para estimar el voltaje númimo necesario para llevar a cabo la electrófisis de Al₂O₃ en el proceso Hall-Héroali (22.23). Demuestre que la oxidación de ámodo de grafito a CO₂(g) hare posible que la electrófisis se lleve a cabo a un voltaje inferior que si la reacción de electrófisis fuese Al₂O₃(t) → 2 All(t) + ½ O₃(g).
- 64. Una disolución acuesa saturada de Pt(NO₄), a 20°C mentisrer una harcedad relativa del 97%, ¿Cuál debe ser la composición de esta disolución, expresada como g Po(NO₄)/100.0 g 11.0?
- 65. Diffice la información de este capitalo y de ostas partes del texto para explicar por qué no existen m el FbBr₁ m el PbI₂.
- 66. Para evitar la oxidación de las disoluciones acusoas de Sn²⁴ o Sn²⁴ expuestas al sire, se mantiene un poco de estado metálico en contacto con el Sn²⁴ (sq.). Indique cómo ayuda esto a impedir la oxidación.
- La dischsción de MgCO₃(s) en NH₃ (aq) puede representarse como

- $M_{\mathbb{R}}CO_{j}(s) + NH_{j}^{-1}(aq) \rightleftharpoons M_{\mathbb{R}^{2}}(aq) + HCO_{j}^{-1}(aq) + NH_{j}(aq)$
- Calcule la solubilidad mular del MgCO₁ en cada una de las siguientes disoluciones: (a) NH₂Cl(aq) 1,00 M; (b) una desolución reguladora que es 1,00 M on NH₁ y 1,00 M on NH₂Cl; (c) una disolución reguladora que es 0,000 M on NH₂ y 1,00 M on NH₂Cl.
- Demuestre que, en principio, el Na₂CO₃(xq) puede transfrumarse casi por completo en NaOH(xq) mediante la rencción

$$Ca(OH)_i(s) + Na_iCO_i(uq) \longrightarrow CaCO_i(s) + 2 NiiOH(aq).$$

- 69. Suproga que el empaquetamiento de los ásomos esféricos en los metales cristálinos es el mismo para el Li, Na y K, y ex plàque por qué el Na tiene una densidad mayor que los ritras dos. Li y K.
- (Sugerencies: militee los dates de la Tabla 22.2.)
- 70. ¿Cómo será la energia reticular del MgS(s) en computación con la del MgC(s), mayor, menor o del mismo orden? Calcule las energias reticulares utilizando los datos dados en distintes partes de este texto y sobiendo que la energia del proceso S (g) + e → S² (g) es 456 k1.

Problemas de seminario

- 71. En el Capitulo 21 se estudió la relación entre los potenciales de electrodo y los datos termodinámicos. De hecho, es pasable calcular potenciales de electrodo a partir de datos termodinámicos tabulados (muchos de los cuáles se ban obtenido a su vez a partir de medidas electroquímicas). Para demostrarlo y para continuar la explicación del opartado ¿Está preguntámica»......" de la Sección 22.1, combine las tres etapas de la oxidución del Li(s) cen las correspondientes, res etapas de la redución del Li(s) cen las correspondientes para la reacción global.
 - (a) Desprecie las variaciones de entropía que tienen lugar (es decir, suprouga que ΔG² ≃ ΔH²), y estime el valor de E²_{14/14}.
 (b) Combine el valor calculado para ΔH² con un valor de ΔS² para obtener otra estimación de E²_{14/14}.
 - (Sugerprata: las energias de hidratación de Li'(g) y H'(g) cuando se fizinan disoluciones 1 M son =506 y = 1079 kH/mol, respectivamente. Utilice tarrisión los datos dados en distintos partes de este texto)
- 72. El logo Mono situado en el este de California, és un lago salado bastante especial. El lagrano tiene emisarios, el agua sólo se pierde por evaporación. La velocidad de evaporación seria suficiente para hacer descender el nivel del agua ("22 m al año sino fisera por el agua dulce de fuentes subterránces y novyra procedentes de la vecina Sierra Nevada. Las principales sales del lago son elorutes, biembranatos y sulfatos de sodio. Una "receta" apreximada para imitar el agua del lago es diselver en 3.785 L de agua 18 cucharados de bicarbornato de sodio. Il cucharados de cionno de sodio y 8 cucharaditas de sal Epsom (sulfato de magresio heptahidantasto), autoque el agua del lago en realidad sólo tiene trazas del ion magnesio. Supouga que

- una cucharada de cualquiera de las salex pesa 10 g. (1 cucharada = 3 cucharadas.)
- (a) ¿Cuól es la salinidad apraximada del lago Mono, expresada en gramos de sal por litro? Compare esta salinidad con la del agua del már, que es aproximadamente 0.438 M en NaCl y 0.0512 M en MgCl.
- (b) Estime el q13 aproximado del agun del lago Mono y compare el valor obtenido con el valor de pH observado de 9,8. En renlidad, la receta del agua del lugo también requiere un poco de bárax, ¿cómo se modifica el pH por su presencia? (El bórax es una sal de sodio, Na₂B₄O₇ * 10H₂O, relacionada con el feido bárico que es un ácido détid monoprático (pK_n = 9.25), descrito en la Sección 23.6.]
- (e) El lago Mono tiene transfermaciones enlizas trary turas denominadas travertino. Aparece en las fuentes substerrinosas y sólo crece hajoret agua, aireque a veces rebasa el rivel del lagopor haberse formado cuando éste em más alto. Explique como se forma el travertino.
- (Sugerencia: ¿qué reacción o resceiones quimocas unervienes!)





Ejercicios multimedia

- 7.3. Los metales alculinos se describen como los elementos más reserivos químicamente. La película sobre Edisodlo y el putaslo en el agua (e-Capítulo 22.1) muestra ejemplos de reseciones muy fuertes. Basándose en los principios describes en esto sección y en las propiedades atómicas y termodinámicas, explique las diferencias de reactividad que se observan entre el sedio y el potasio.
- 74. Fin el e Capítulo 22.1 se muestran modelos moleculares de dos jabones alcalinos. Describa las diferencias en las estructuras de estas moléculas y explique a qué se deben sus diferentes propiedades macroscópicas y aplicaciones.
- Údice la actividad sobre Saluhilidad de los compuestos iónicos (e-Capitulo 22.2) para comparar las soluhilidades de los compuestos de los metales pertenecientes a los grupos 1 y 2. (a)

- ¿Qué observaciones generales pueden liacerse sobre las diferencies de sotubilidad de los dos grupos de metales! (b) ¿De qué propiedades atómicos dependen estas diferencias?
- 76. La película sobre la Termito (e-Continto 22.4) llestra los cambios energéticos relacionados con la oxidación del aluminio metálico. ¿Qué información suministra la respeión de la termita sobre los requisitos para producir eleminio metálico a partir de sus minerales?
- 77. La película sebre la Formación del bromuro de aluminio (e-Capindo 22.4) describe el estado físico de este compuesto. A partir de esta descripción y de la estructura molecular mostrudaren el modelo del Al₃Br₆, prediga las diferencias entre las propiedades físicas del bromuro de aluminio y las de otros compuestos iónicos del aluminio (Al₂O₃, Al(OH)₃, AlF₃).

23

Elementos de los grupos principales II. No metales

Contenido

- 23.4 Grupo 18. Los gases nobles
- 23.2 Grupo 17. Los halógenos
- 23.3 Grupo 16. La familia del extecno
- 23.4 Grupo 15. La familia del nitrógeno
- 23.5 No metales del Grupo 14; carbono y silicio
- 23.6 El elemento no metálico del Grupo 13: boro
 - Atención a La fabricación de ordora



El bronso, un no metal, se utiliza como reactivo en la síntesis de igrafagos para plásticos

Lemos visto ya muchos aspectos de la quimica de los no metales. En el Capítulo 8 se vio que los gases principales de la atmósfera (N₁, O₂ y Ar) son no metales y que algenos de los componentes importantes presentes en la atmósfera en pequeñas cantidades (por ejemplo, los óxidos de carbono, nitrúgeno y azutre) son compuestos de no metales. También han aparecido varios ejemplos de reacciones químicas de no metales que son importantes en la naturaleza o en la industria, como en la fijación natural y artificial del nitrógeno, la disminución del ozono estratosferico y la formación de la fluxia ácida. En este capítulo nos centraremos enteremente en los ne metales y describiremos su comportamiento de un modo sistemático.

Después de examinar brevernente un grupo especial de no metales, los gases nobles, se estudiará en primer lugar el grupo más activo de los no metales, los halógenos. Se continuará entonces a través de la tabla periódica de derecha a izquierda, dirigiéndose hacia los elementos con un ereciente carácter metálico. Este enfoque será opuesto al del Capítulo 22, en el que se comen zó con los elementos más metálicos (Grupo 1) para pasar a los elementos con un impyor estrácter no metálico. En nuestro estudio se insistirá en los conceptos fundamentales de las propiedades atómicas, físicas y termodinámicas; el enlace y la extructura; la química ácido-base y los estados de oxidación, reacciones redox y electroquímica.

Grupo 18. Los gases nobles

Los elementos del Grupo 18 se aislaron al final del siglo XIX y ahera se denominan gasas nobles. Su obtención y aplicaciones se vieron en la Sección 8.4. Inicialmente se encontró que esta químicamente inertes y esta inercia aparente ayudó a proporcionar un marco teórico para la teoría del entace de Lewis.

En los años treinta. Linus Pauling Hevé a cabo cálculos teóricos indicando que el xenón debería formar los compuestos éxido y flueruro, pero los intentos de sintetizarlos fracasaron en aquel momento. En 1962, N. Bartlett y D. H. Lohmann descubrieron que el O₂ y el PtF₆ eran capaces de unirse con razón molar 1:1 formándose el compuesto O,PtF₆. Las propiedades de este compuesto indicaban que era iónico: [O₂] [PtF₆]. La energía necesaria para arranear un electrón del O₂ es 1177 kJ/roul, casi igual a la primera energía de ionización del Xe. El tamaño del átomo de Xe es también aproximadamente igual al de la molécula diatómica de oxígeno. Así que se pensó en la posible existencia del compuesto XePtF, Bartlett y Lohmann consiguieron obtener un sólido cristalino amarillo con esta composición*.

Poco después, se sintetizaron en distintos fugares varios compuestos de los gases nobles. En general, las consticiones necesarias para formar compuestos de gases nobles son. como Pauling predijo.

- un átomo de gas noble que pueda ionizarse fácilmente (por consiguiente con número atómico alto), y
- átomos muy electronegativos (como F u O) para unirse a él.

Se han sintetizado compressos de xenón en quatro posibles estados de oxidación.

Modelos del Kef₂ y XeF₄

Como es difícil oxidar al Xe hasta estos estados de oxidación positivos, se puede esperar que los compuestos de xenón se reduzeas fácilmente, siendo por tanto agentes exidantes. potentes. Por ejemplo en displución acuosa ácida

$$XeF_5(aq) + 2H^*(aq) + 2e^* \longrightarrow Xe(g) + 2HF(aq)$$
 $E^* = +2.64 V$

El valor grande de Eº significa que el XeF₂ no es muy estable en disolución acussa, el XyF₂ oxida al agua, obteniéndose O₂(g).

Reducción:
$$2 \{ XeF_2(x_i) + 2 H^*(u_i) + 2 e^- \longrightarrow Xe(g) + 2 HF(aq) \}$$

Oxidación: $2 H_2O(i) \longrightarrow 4 H^*(aq) + O_2(g) + 4 e$

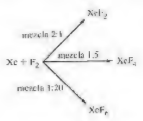
Global: $2 XeF_2(aq) + 2 H_2O(i) \longrightarrow 2 Xe(g) + 4 HF(aq) + O_2(g)$
 $E^a_{cel} = E^c(redección) - E^c(oxidación)$
 $= E^a_{xeF_2/xe} - E^c_{D_2/D_2O}$
 $= 2.64 V = (1.229 V) = 1.41 V$

^{*} Con posterioridad se las establecido que este sótido es rada complicado de lo que se pensó en un principio. Tiene la fórmula Xe(PtF_b)_m dende a está comprendido entre 1 y 2.



▲ Cristales de tetrofluororo de xencio ampliados

El xenón sólo reacciona directamente con el F₂. Cuando se calienta una mezcla de estos gases a 400 °C, en un recipiente corrado de núquel, los productos dependen de la relación molar Xe/F₂.



Los fluorares XeF₂, XeF₄ y XeF₄, son sólidos crustalmos quederos, estables si se mannenen alejados del agua. Los óxidos de Xe se obtienen a partir de los fluororos. El XeO₃ es un sólido blanco y explosivo y el XeO₃ es un gas involoro y explosivo. La formes de los tres fluorares del sonún pueden explicarse adilizando la teoria RPECV, los resultados obtenidos se resumen en la Figura 23.1. La estructura del XeF₆, se describe como octaédrica distorsionada debido a la presencia de un par solitario de electrones. La predisción de una forma no octaédrica para el XeF₆ fue uno de los grandes éxitos de la teoría RPECV.

Para explicar los formas indicadas por la teoría RPECV (o los datos experimentales cuando se conoce la estructura) utilizando el método del enlace de valencia, la teoría de enlace basada en la tabridación de orbitales, son necesarios los orbitales hárcidos apid para XeF₁, spid¹ para XeF₂, spid¹ para XeF₃, son necesarios los orbitales hárcidos apid para XeF₄ y spid¹ para XeF₆. Sin cerbargo, las energías y longitudes de enlace observados en estos fluoructos y la gran energía necesaria para excitar un electrón de un orbital 5p a un orbital 5d (estimada en 1000 kJ mol¹), plentean dudas acerca de la participación de los orbitales d en la formación de enlaces. Se pueden constinui orbitales moleculares sin participación de los orbitales 5d del xenón, pero la forma mas simple de esta descripción no explica la forma no ocaediroa del XeF₆. Esta situación resalta la precaución con que deben examinarse las teorías aproximadas del culace químico.

mico.

Los halógenes existen como muléculas distómicas, representadas por X₁, donde X es un símbelo genérico de un stemo de halógeno. El que estos elementos se encuentren como moléculas distómicas no polares justifica sus pastos de fusión y eballición relativamente bajos (Tahla 23.1). Como eta de esperar, los puntos de fusión y eballición aumentan desde el mismbro del grupo más pequeño y más lígeis, el flúor, basta el más grande y pesado, el yodo.

Grupo 17. Los halógenos

Por otra parte, la reactividad química fracta otras elementos y compuestos aumenta en sentido apaesto, siendo el más reactivo el flúor y el menos reactivo el yodo. El flúor es el más electronegativo de todos los elementos y tiene un radio atómico pequeño. Los en laces rónicos entre el flúor y los iones metálicos y la mayor parte de los enfaces covalentes entre el flúor y otros átomos no metálicos son fuertes». Esta tendencia a formar enfaces fuertes con otros átomos bace que el F₁ sea una sustancia muy reactiva. Por otra parte,

Se requieren saete orbitales para sumar a los siete pares de electrones del XeV_{ii}, por consi guiente, so artifizan orbitales hibridus sp³n³ para describir el enface según el modelo de enface de yalencia.

(E) enface flore-fister reals débit de lo expensato en el F₂ (159 kJ moi *) se debe probablemente a las republismes entre los michais de flitar y entre los efectivoss 2p de pures solitarios. Ambas republiques son biotacas flueries debido al pequeño notico atómico del flúor. La debifidad del enface fluor-flúor contribuye a la reactivitad del P₂.

	Flúor (F)	(CI)'	Brumo (Br)	Rodo (1)
Forma física a temperatura ambiente	Gus amærdfin påfjeln	Gas verde amarillento	Liquido roja escuro	Schola negre violaces
Punto de l'usión, "C	-220	-101	-7,2	114
Punto de ebullición, "C	- FRE .	-35	54,8	184
Configuración electrónica	[He]2s ² 2p ³	No [3x23/25]	$[\Delta r] \Im d^{10} 4s^4 4p^5$	[Re]4d103x25p2
Radio covalente, pin	71	99	114	133
Radio iónico (X.), pm	133	DRI	196	220
Primera energia de locitzación, kl mel 1	1681	1251	1340	1008
Atimidad efectrónica, kJ prof. *	-328,0	-349.0	-324.6	-295,2
Electronegatividad	4.0	3.0	2.8	2,5
Potencial estándar de electrodo, Y				
(X, 1 2c 2 X)	2,866	1.358	1.065	0.535

A FIGURA 23.1 Formas moleculares de los fluoruros de xenón según la teoria RPECV (a) XeF₂. (b) XeF₄. (c) XeF₆.

los átomos de íodo, debido a su mayor tamaño y a su mercor electronegatividad, forman enlaces iónicos y covalentes más débites que los otros halógenos. El 1, es menos reactivo que los otros halógenos. Es de esperar que el astatu (Z=85) seu también un elemento halógeno. Como es un elemento radioactivo con isótopes de vida corta, sólo se fam Begado a obtener $0.05~\mu g$. Sin embargo, su comportamiento químico parece similar al del yodo.

Gran parte de la químico de reacciones de los halógenos implica reacciones de oxidación-reducerón en disolución acuosa. Para estas reacciones, los gotenerales estándos de electrodo son las mejores guías de la reactividad de los halógenos. Entre las propiedades de los halógenos de la Tábla 23.1 están los potenciales para la semirreacción

$$X_7 + 2 e \longrightarrow 2 X''(aq)$$

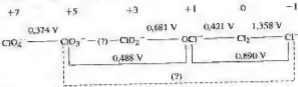
Según este potencial, el flúor es claramente el elemento más reactivo del grupo $(E''=2,866~\rm V)$. Es el elemento que muestra la mayor tendencia a ganar electrones y, por consiguiente, el que se reduce más fácilmente. Conocido este hecho, no es sorprendente que el flúor aparezca en forma natural solamente en combinación con otros elementos, y solamente como ion fluoruro, F'. Aunque el cloro y el bromo pueden existir en varios estados de oxidación positivos, en sus compuestos naturales solo aparecen como iones clorore y bromaro. Sin embargo, podemos encontrar en la naturaleza compaestos en los que el yodo está en un estado de oxidación positivo (como ion yodato, 10), en el NaIO.). En el caso del yodo, la tendencia del f_2 a reducirse a 1 no es especialmente grande $(E' = 0.535~\rm V)$.

Diagramas de potenciales de electrodo

Para resumir les tendencias de reducción de los metales de los grupos principales y sus iones bastan uno o, a lo sumo, unos pocos valores de $E^{\rm v}$, que pueden incluirse fáculmente en tablas come las del Apéndice D. Sin embargo, la química de oxidación-reducción de algunos no metales es anuelo más nea e implica un gran cómero de valores de $E^{\rm v}$. Los diagramas de potenciales de electrodo son especialmente útiles en estos casos porque permiten resumár datos de $E^{\rm v}$. En la Figura 23.2 se muestran diagramas parciales para el cloro. En estos diagramas, se conectan mediante una línea las especies inicial (situada a la isquienda, estado de oxidación más alto) y final (a la derecha, estado de oxidación más bajo) en una reducción y se indica sobre esta línea el correspondiente valor de $E^{\rm v}$. El Ejemplo 23.1 ilustra el método a seguir cuando se desca calcular el valor de $E^{\rm v}$ para una reducción que implica especies no conectudas por una línea.

$$+7$$
 $+5$ $+3$ $+1$ 0 -1
 $1,189 \text{ V}$ $1,381 \text{ V}$ $1,645 \text{ V}$ $1,611 \text{ V}$ $1,388 \text{ V}$
 $-1,189 \text{ V}$ $1,181 \text{ V}$ $1,645 \text{ V}$ $1,611 \text{ V}$ $1,388 \text{ V}$
 $-1,189 \text{ V}$ $-1,181 \text{ V}$

Medio básico ($[OH^{-}] = 1 M$):



▲ FIGURA 23.2 Diagramas de potencialos estándar de electrodo para el cloro Los números en rojo son los estados de oxidación del átomo de cloro. Los valores de E^c se escriben sabre las tíneas que conectan la especie que se reduce, a la izquierda, y la especie reducida, a la dereche. Todos los reactivos y productos tienen actividad unidad. Los ácidos débites HCIO, y HOCI se forman en disulución ácida, gracius a la basicidad de los ignes ClO₂ y OCI .

EJEMPLO 23.1

Determinación del valor de Eº para ma semirreacción a portir de un diagrama de petenciales de electrodo. Determine el valor de E' para la reduzción del CIO₁ a CIO₂ en medio básico, marcado con una interrogación en la Figura 23.2;

Salución

CIO₂ + 2 OIF. A continuación se muestran dos semirmanciones de la Figura 23.2, junto consus porrespondientes valores de E° y ΔG° (es decir, $-nFE^{\circ}$).

$$\begin{aligned} \text{CiO}_3^- + 2 \, \text{H}_2\text{O} + 4 \, \text{e}^- &\longrightarrow \text{OCI}^+ + 4 \, \text{OH} \\ E^\circ &= 0.488 \, \text{V}; & \Delta G^\circ &= -4F \times 0.488 \, \text{V} \\ \text{CiO}_7^- + \text{H}_2\text{O} + 2 \, \text{e}^- &\longrightarrow \text{OCI}^- + 2 \, \text{OH} \\ E^\circ &= 0.681 \, \text{V}; & \Delta G^\circ &= -2F \times 0.681 \, \text{V} \end{aligned}$$

Recoorde que cuando se combinan dos o más semistrancciones para obtener rára semistrancción. no se puede simplemente sumer o restar los valores de E° , pero si se queden sumar los de ΔG° (Sección 21.3) Para obtener la serriecuación deseada bay que invertir la segunda de estas semiecuaciones y cambiar el signo de su ΔG° .

$$ClO_3^- + 2 H_2O + 4 e^- \longrightarrow OCl^- + 4 Oll^- \qquad \Delta G^\circ = -4F \times 0.488 \text{ V}$$

$$OCl^- + 2 Oll^- \longrightarrow ClO_2^- + H_2O + 2 e^- \qquad \Delta G^\circ = +2F \times 0.681 \text{ V}$$

$$ClO_3^- + H_2O + 2 e^- \longrightarrow ClO_2^- + 2 Oll$$

$$\Delta G^\circ = F(2 \times 0.681 - 4 \times 0.488) \text{ V}$$

La ecuación $\Delta G^* = -\pi F E^*$, también se puede escribir pará la semigreacción deseada, obteniéndose la expresión

$$\Delta G^{\circ} = -2FE^{\circ} = F[(2 \times 0.681) - (4 \times 0.488)] V$$

$$E^{\circ} = \frac{F[(2 \times 0.681) - (4 \times 0.488)] V}{-2F} = 0.295 V$$

RECUERDE >

que les electrones tienen que cancelarse cuando se obtiene una ejuación redox combinando una semigenación de reducción y ntra de oxidación. Sin embargo, las electrones no tienen porque cancetarse cuando sólo se combinun semicousciones de reducción. La semieculción resultante si debe tener ajustados los números de ámmos y las cargas.

Ejemplo práctico A: Determine et valor de E' correspondiente a la finea de trazos de la Figura 23.2 que une CiO_{γ} y CT en medio básico.

Ejemplo práctico Β: Determine el valor de £" correspondiente a la línea de trazos de la Figura 23.2 que une Cπ2₁ y Cb en medio ácido.

Obtención y aplicaciones de los halógenos

Aunque se conoce la existencia del *flitor* desde comienzos del siglo xix, nadie había sido capaz de idear una resección química para extraer el elemento de sus compuestos. Finalmente, en 1886, H. Moissan obtuvo F.(g) mediante una reacción de electrólisis. El método de Moissan, que todavía es el onico metodo importante en la industria, implica la electrólisis de HF disactio en KHF, fundido.

$$2 \text{ HF} \xrightarrow{\text{electrodist}} \text{R-}(y) + \text{P-}(y)$$
 (23.1)

consistente en las reacciones de electrodo:

Anado:
$$2 F \longrightarrow F_{3}g_1 + 2 g$$

Catada: $2 H' + 2 g \longrightarrow H_{3}g_1$

Moissan también desarrollo el herne eléctrico y por estos logros recibió el premo Nobel de química en 1906. Sin carbargo, permaneca el reto de obtener fluor mediante una reacción química. En 1986, un siglo después de que Moissan aislase el fluor, se anunció la sentesis química del fluor (véase el Ejercicio 22).

Aunque el clara puede obtenerse mediante reacciones químicas, la electrólisis de NaOl(aq) es el método industrial habitual, como ya se ha comentado (maxe la Sección 21.8). La reacción de efectrólisis es

$$2.C1 \text{ (aq)} + 2.H_2O \xrightarrow{\text{closurates} s} 2.OH \text{ (aq)} + H_2(g) + Ch(g)$$
 (23.2)

El bronto puede extrao se del agua del mar, donde se encoentra en concentraciones de aproximadamente 70 ppm como Bril, o de disoluciones saltras en tierra firme, donde también se encuentra. Se ajusta el pH del agua del mar o de la disolución saltra a 3.5 y se trata con Clag), que oxida el Bril a Br_o, según la reacción de desplezamiento

$$Ch(g) + 2 Br(aq) \longrightarrow Be_i(t) + 2 Cl(aq) = E_{ab} = 0.293 V$$
 (23.3)

Fil Bs, liberado se segara del agua del mar mediante una conciente de arre o de la disolución salina o salmaera mediante supor de agua. Estu proporciona un vapor con bromo diluido que puede concentrarse per varios métodos.

Algunas plantes marinas como las algas absorben y concentran 1 de forma selectiva en presencia de Cl. y Br. El yado se obtiene de estas plantas en cuntidades pequeñas. En los Estados Unidos, el 1, se obtiene de las salmueras terrostres mediante un proceso similar al de la producción de Br. Ona facante najoral abundante de yado es el NalO., del que hay grandes depósitos en Canle. Como el estado de exidación del yado detxe reducirisc de ±5 en el 1O₁- a fren el 1, es necesario un ageme reductor para la transformación de tO₁- a 1, Con esse fin se unitizan disoluciones acrosas del hidrógeno suffito de sodio (bisulfito), en la primera parte de un procedimiento de dos etapos, seguido por la reacción de 1 con más IO₁- axia producir 1₂.

$$10_3 \text{ (aq)} + 31080_3 \text{ (aq)} = 41 \text{ (aq)} + 380_3 \text{ (aq)} + 341 \text{ (aq)}$$
 (23.4)

$$31(aq) + 10_3(aq) + 611(aq) \longrightarrow 31_2(s) + 311_3O(l)$$
 (23.5)

Los halógenos forman una gran variedad de compuestos útiles, que se obtienen a partir de ellos. Todos los halógenos se utilizan para preparar compressos organa os halogemados. Por ejemplo, el flúor elemental se utiliza para producir compressos tales como poliutrafluoretileno, que es el plástico denominado terlon. El fluor ha sado utilizade para obtener los refrigerantes elorofluorocarbanos (CFCs), pero la producción de CFCs está

El ion hidrógeno diflucturo del KHF, tiene un enface de hidrógeno fuerte, con un H'internie dio entre los dissoras F , [F - H - F].



A Formaciones de sal en el mar Muerto

Las prandes concentraciones de sal del mar Muerto hacen que sea una buena fuente de bacmo y otros productos químicos.



♣ Fruelia del Br*(sq)
La macción (23.3) se utiliza en
el laboratorio como prueba cuntinativa. El Br. liberado se extrue
con un disolvente orgánico (en
este caso CHCL).



Pelicula sobre las propiedades fisicas de los halágenio

La principal fuente industrial del HCl es la cloración de compuestes orgánicos, per ejemplo. CH₁ + Cl₂ → CH₃Cl + HCl.



 Cristal grabado con acidos figarbideises.

TARLA 23.2 Compuestos inorganicos importantes del rigor		
Compuesto	Aplicationes	
Na,AIF,	Obtención de aluminio	
BIS,	Catalizador	
Call.	Componentes ópticos, obtención de HF, fondente metallogico	
CIF.	Flueración, reprocesado de combustibles nacleares	
HE	Obtención de P24 AIP4, NagAlF6 y Espancearbenna	
Lili	Obsençión de perámica, subladans	
NeF	Pluoración de aguas, profilaxis dental, insecticida	
SF _n	Gas hislante en dispositivos eléctricos de alto veltaje	
Sol ² a	Preparación de pasto de dientes	
UF _p	Obtención de combastible de uranio para reactores nucleares	

prohibida por translos internacionales en la mayor parie de los pases, con el tín de reducir al mínimo el daño causado en la capa de ezento estratosférico por estos compuestos (rease la Sección 8.3). Abora el flúor se utiliza para obtener los hidrocloirollocrocarbonos (HCFCs), que son compaestos alternativos a los CFCs, macho más respetuosos cen el mento ambiente. Los compaestos orgánicos con flúor tienden a ser inertes químicamente, y esta trervia los face útiles como comportentes en entornos químicos difíciles. El flúor es un elemento clave en machos compuestos inorgánicos útiles. Algunos de estos com puestos y sus aplicaciones se indicas en la fabla 23.2.

El aloro elemental aparece en octavo lugar entre los productos químicos más fabricados en los Estados Unidos, con una preducción saual de aproximadamente 13 authores
de timeladas. Tiene tres aplicaciones comerciales importantes. (1) la obterición de compuestos orgánicos clorados (alredador del 70 por ciento), incluyendo el dichoraro de enleno. CH,CKH,CL y el cloruro de vinita, CH, — CHCI (moromero del clururo de pulivorillo o PVC). (2) como bianqueador en las industrias testiles y del papal y para el
imanuento del agua de piscosas, agua potable y residual (abrededor del 30 por ciento). (3)
la obtención de compaestos incuganicos conteniendo eloro (abrededor del 10 por ciento).

El haemo se utiliza para obtener compuestes orgánicos bromados. Algunos de ellos se emplean como ignificas y pesticidas. Otros se atrizzar mucho como tintes y farmacos. Un compuesto morgánico importante del bromo os el AgBr, la principal sustancia sensible a la luz utilizada en las películas fotográficas.

El yido nene menos importancia consercial que el cloro, aunque el yido y sus compuestos tienen aplicaciones como cualizadores, antisépticos y germicidas, y en la obtención de fármacos y de emplsiones fotográficas (como IAg).

Haluros de hidrogeno

Los fealuros de hidrógeno sem aparecido de vez en cuando en el texto. En disolución acestsa se les denomina hidróculos. Con la excepción del 11F, los hulraculos son tudas ácidos fuertes en agua. La inesperada debilidad del ácido HF(aq) se disente en la Sección 17,8.

Una propiedad muy corocida del HI es su capacidad de grabar (y finalmente disolver) el vidrio. Esta reacción es similar a la reacción entre el HF y la sílice, SiO₂.

$$SiO_2(s) + 4 HF(aq) \longrightarrow 2 H(OH) + SiF_3(g)$$
 (23.6)

Debido a esta reacción, el HF debe almacenarse en recipientes especiales recubiertos de teflón o policificato.

El fluoraro de hidrógeno se obtiene regnalmente mediante un metodo visto en la Sección 22 3. Cuando una sal habro (como la fluorira. CaF.) se cubenta con un ácido no rotatid como el H₂SO_d(sep concentrado, se obtienen una sal sulfato y el habro de hidrógeno voláril.

$$C_3F_3(s) + H_3SO_3(aq \ consed) \xrightarrow{\Delta} C_4SO_3(s) + 2 \ HF(g)$$

Este métisdo también sirve para obtener HCl(g), pero no sirve para obtener HBr(g) y Hl(g). El motivo es que el $H_2SO_d(ag)$ concentrado es un agente oxidante suficientemente bueno para oxidar el Br^+ a Br_2 y l^+ a l_2 .

$$2 \text{ NaBr(s)} + 2 \text{ H}_2 \text{SO}_4(\text{aux constd}) \xrightarrow{\Delta} \text{Na}_2 \text{SO}_4(\text{s}) + 2 \text{ H}_2 \text{O(t)} + \text{Br}_2(\text{g}) + \text{SO}_4(\text{g})$$
 (23.8)

Podemos resolver el problema utilizando un ácido no volátil y *na axidente* como el ácido fosfárico. Además todos los hadoros de hidrógeno pueden formarse por combinación directa de los elementos

$$H_2(g) + X_2(g) \longrightarrow 2 HX(g)$$
 (23.9)

Sin embargo, la rescción entre el $H_2(g)$ y el $F_2(g)$ es muy rápida, llegando a ser explosiva en ciertas condiciones. La reacción entre $H_2(g)$ y $Cl_2(g)$ también es rápida (explosiva) en presencia de la luz (iniciada fotoquímicamente), aunque en la industria se produce algo de HCl de esta manera. La reacción entre $Br_2(g)$ e $I_2(g)$ tione lugar más lentamente siendo necesario un catalizador.

En la Tabla 23.3 vernos que las energias Gibbs de formación estándar de Hf'(g), HCl(g) y HBr(g) sen grandes y negativas, indicando que para estas sustancias la reacción (23.9) tiene lugar por completo. Por otra parte, para el Hf(g) ΔG_1^{**} tiene un valor pequeño y positivo. Esto indica que incluso a temperatura ambiente el Hf(g) debería disectame algo en sus elementos. Sin embargo, debido a una energía de activación alta, la reacción de disectación tiene lugar muy lemamente en ausencia de un catalizador, resultando que el Hf(g) es estable a tamperatura ambiente.

TABLA 23.3 Energia Gibbs de formación de los haluros de hidrógeno a 298 K

	$\Delta G_{\Gamma}^{\circ}$, kJ mol^{-1}		
HF(g)	-273,2		
HCI(E)	-95.30		
HBr(g)	-53,45		
HI(g)	+1,70		

EJEMPLO 23.2

Determinación de K_p para una reacción de disociación a partir de las energías Gibbs de formoción. ¿Cuál es el valor de K_p para la disociación de Hi(g) en sus elementos a 298 K?

Solución

La disociación de $\mathrm{HI}(g)$ en ses elementes es la respeción inversa de la de formación y ΔG° para la disociación tiene un valor *opuesto* al de ΔG°_ℓ para el $\mathrm{HI}(g)$ dado en la Tabla 23.3.

$$Hi(g) \longrightarrow \frac{1}{2}H_2(g) + \frac{1}{2}I_2(s) \qquad \Delta G^\circ = -1,70 \text{ (d)}$$
 (23.10)

Ahora se puede utilizar la relación $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{ca}$.

$$\ln K_0 = \frac{-\Delta G^{\circ}}{RT} = \frac{-(-1.70 \times 10^3 \,\mathrm{J \, mol^{-1}})}{8.3145 \,\mathrm{J \, mol^{-1} \, K^{-1} \times 298 \, K}} = 0.686$$
$$K_0 = e^{0.686} = 1.99$$

Ejemplo pràctico A: ¿Cuál es el vator de K_p para la disociación de $\mathsf{HF}(\mathfrak{g})$ en sus elementes a 298 K?

Ejemplo práctico B: Utilice los datos de la Tabla 23.3 para determinar K_p y el porcentaje de disociación de HCI(g) en sus elementes a 298 K.

Oxoácidos y oxoaniones de los halógenos

El flúor, el elemento más electronegativo, adopta en sus compuestos el estado de oxidación = 1. Los otros halógenos poeden tener varios estados de oxidación positivos (+1, +3, +5 y +7), cusado se unen a elementos más electronegativos como el oxígeno. Esta varidada de estados de oxidación ya ilustrada por los diagramas de potenciales de electrodo del cloro (Figura 23.2), también se pone de manificato en los oxoácidos de 17 fabla 23.4. El cloro forma una serie completa de oxoácidos en todos estos estados de oxidación, pero el bromo y el yodo no la bacen. Sólo se han aislado en forma pura unos poces exoácidos (HClO₄, HlO₅, HlO₆, H₂O₆); el resto sólo son estables en disolución acuesa.

TABLA 23.4 Oxoácidos de los halógenos

Estado de oxidación del lialógeno	Cluru	Bromo	leight
+1	HGCI	HOBe	HOI
1.3	HCTO.	-	
1.5	140103	HIBIO,	(SIC),
17	HCTO,	HBrO ₃	$H(O_1, H_2(O_1,$

"En todos estocaiçãos los atomes de Hestar unidos a átomos de O y ou al damos contral de habisejeu, como se muestra para BRCI, 1808 y 1101. Para tos otros acidos serias no graciamaciones más premiars BOCKO (en vez de BCIO), MOCIO, ten vez de BCIO) y as sucestrambante.



Reportorite, OCI



Clorato, CIO₃ (augular)



Clopato, ClO₁* (presental ingone)



Petalopilo, CIO₄ (active dince)

Oxognimus del cluro

Un agente exidante que se puede preparar fácilmente para ser unitizado en el laboratorio es una disolución acuesa de cloro ("agua de cloro"), pero esta disolución tiene algomás que Cl_2 . El Cl_3 (aq) se dismuta en HOCl(aq) y HCl(aq). Aunque la dismutación del Cl_2 no se produce espontáneomente en agua cuando los reactivos y productos están en sus estados enfandar, la reacción sí tiene lugar con cierta extensión en disoluciones que no sean muy ácidas, como indican los valores de E^n y ΔG^n

Reduction:
$$CL(g) + 2e \longrightarrow 2Ci$$
 (eq)

Octoberion: $CL_2(g) + 2H_2O(1) \longrightarrow 2HOCl(eq) + 2H'(eq) + 2e$

Global: $CL_2(g) + H_2O(1) \longrightarrow HOCl(eq) + H'(eq) + Ci$ (eq)

 $E_{red}^{ij} = E_{Crost}^{ij} - E_{RKG,CS}^{ij} = 1.358 \text{ V} - 1.611 \text{ V} = -0.253 \text{ V}$
 $\Delta G = aFE = 48.8 \text{ M}$

Por el comrario la dismutación es espontánea en condiciones estándar en dixolución básica.

Reduction:
$$CL(g) + 2e \longrightarrow 2CL(ag)$$

Orielaction: $CL(g) + 4OH(ag) \longrightarrow 2OCL(ag) + 2HO(h + 2e$
Global: $CL(g) + 2OH(ag) \longrightarrow OCL(ag) + CL(ag) + HO(h$
 $E_{cd}^{+} = E_{CL(g)}^{+} - E_{(g), g, L} = 1.358 \text{ V} - 0.421 \text{ V} = 0.937 \text{ V}$
 $AG^{+} = aFE^{+} = -181 \text{ M}$

RECUENDE que $E_{\rm CP,CC}$ es independiente del phi, pero no lo son $E_{\rm DCP,CP,CP}$. Σ $E_{\rm DCP,CP,CP}$ Estos potenciales se hacer menos negativas cuanda el pH aunicota, haciendo que au meme $E_{\rm cc}$ y que ΔG sen trenes positivo. Regando a hacerse negativo. Según el principio de L.c. Châtelier, cuanto sea menor {H '} (mnyst [OR]), trais favorecida está la resteción de disantación. \triangleright



A Blanqueo con etion hipoclorito

Las dos tiras de tela están muy manchadas con salsa de tomate. El agua pura fizquierda) no escapaz de climare las manchas. El NaOCI (derecha) blanquea foxida) rápidamente los componentes coloreados de la salsa dando productos incoloros.

► Los blanqueadores de uso comestico surien comener CarOCI(CI, obtenido a panía de la reacción entre CI, y CatOH); CatOH), + CI. →

Carochel + H.O.

En el año 1988 habo ura esplosión de perchata de amenia may destructiva en ma planta de combostible para cobetes de Henderson. Nevada, E

?

¿Está preguntándose...?

¿Existen expácidos de flúor?

El hipprático oscácido del fláor. 1910. (HOEO), tendría una carga fontial *pasitiva* sobre el atomos central de F.

$$: \stackrel{\cdot}{\Omega} - \stackrel{\cdot}{\mathbb{H}} - \stackrel{\cdot}{\Omega} - \mathbf{H}$$

Esto no es de esperar para el flúor, el elemento más electronegativo. Los hipotéticos oxocicidos con más átontos de O tendriati incluso mayones cargas formales positivas sobre el átomo E. El flúor si forma HOP, un oxoscido sin cargas formales, 142Q — [2, percel HOF sólo existe en les estados súlido y líquido. En agua, el HOF se descompone en HF. II.O. y O.(q).

El HOCl(aq) es un germicida eficaz utilizado en la purificación del agua y en el tratamiento del agua de las piscinas, Las disoluciones acuosas de las sales tripoclurito, especiamente el NaOCl(aq)), se utilizan como blanqueadores domésticos

El dióxido de eloro es un blanqueador importante de papeles y tibras. Si se reduce en disolación acquesa con el ion peróxido, se obtienen sales choria.

$$2 \text{ C(O_2(g) + O_2^{-2} \text{ tag)}} \longrightarrow 2 \text{ C(O_2 \text{ tag)}} + (0.1g)$$
 (23.13)

El clorito de sodio se mifiza como blanqueador de regidos.

Lás sales *clorato* se forman cuando el Cl₂(g) se distrota en discluciones alcalinas calientes. [Los hipoclacitos se forman en disoluciones alcalinas frías (recuende la reacción 23.42).]

$$3 \text{ Cl}_2(g) + 6 \text{ OH (aq)} \longrightarrow 5 \text{ Cl (ag)} + \text{CO}_3 (ag) + 3 \text{ BO(B)}$$
 (23.14)

Los cloratos son bucatos agentes oxidantes. Además los cloratos sólidos se descuaponen para producir oxigento gas, siendo áriles en cerillas y fuegos artificiales. Dismetodo sencillo de abtener O(g) en el laboratorio consiste en calentar KClO(gs) en presencia de MinO(s), un catalidados

$$2 \text{ KCIO}_3(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \text{ KCI}(s) \pm 5 \text{ O}_3(g)$$
 (25.15)

En las paves espaciales y submarinos so utiliza una reacción similar como fuente de enterpencia de exigeno

Las salés perchirato se obtienen principalmente sometiendo a electrólisis disobienones de clorato. El ClO₁ se oxida en un ánodo de Pt según la seminreacción:

$$ClO_3$$
 (aq) $+ 15O(6) \longrightarrow ClO_4$ (aq) $+ 2H$ (sq) $+ 2e$ $- E = -1.189 V$ (25.16)

Una aplicación interesante en el laboratorio de las sales perclorato es para estudiar disafacianes acutosas en las que deba evitarse la formación de iones complejos. El anión CIO₁ es mao de los que tiene menor tendencia a actuar como ligando en la formación de jones complejos en agua. Los percloratos son relativamente estables comparados con las otras sales de oxodecidos. Por ejemplo, no se disundan, porque el cloro no puede tener un estado de oxidación más alto que ±7. Sin embargo, a temperatura elevada o en presencia de un compuesto fácilmente oxidable, las sales perclúvato pueden reaccionar de forma explosiva, así que se recomienda tener enidado al utilizadas. Las mezclas de perclorato de atunito y alumínios en polyo se utilizan como propulsores en algunos cobetes, como los tiblizados en el transbordador espacial. El perclorato de anomo es especialmente peligusos de manejar porque el agente oxidante ClO₁ puede actuar sobre NH₂ a el agente reductos, ocurriendo una peacción explosiva.

Compuestos interhalogenados

Además de formar moléculas diatómicas X., los elementos halógenos pueden formar moléculas XY En estos compuestos interhologenados. X e Y representan dos halogenos distintos como en el CIF, BrCl o Illt. Otros compressos internalogenados son las moléculas polialomicas XY., XY. o XY., La Tabla 23.5 muestran los compuestos más frecuentes de este tipo. Las estructuras moleculares de los compuestos interbalogenados se caracterizan por tener como átomo central el balógeno más grande y menus electronegativo y como diamos terminales los átomos de halógeno más pequeños. Las formas moleculares, de estes compuestes concuerdan bastante bien con las predicciones de la teoria RPECV. La Figura 25.3 muestra varias estructuras representativas, incluyendo una que no babía aparecido previamente: en el IF, hay siete pares de electrones distribuidos en torno al átomo l central según una bipintmide pentagonal.

La mayor parte de los compaesos interhalogenados son muy reactivos. Por ejemple, of CIF, y BrF, reaccionan de forma explosiva con el agua, los materiales erganicos y algunos inorgánicos. Estos fluoreros se utilizan para obtener compuestos fluorados, como el UF, utilizado en la separación de los isetupos de uranio por difusión gaseosa. El ICI se utiliza en química orgánica para obtener compuestos iodados.

lones polihaluro

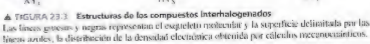
El ion triyecturo pertenece a un grapo de especies denominadas innes polihaluro que se obtienen esando reaccionan un ion habaro y una molécula de hológeno. En esta reacción el ion haluro actúa cumo una base de Levas (dador de pares de electrones) y la molécula de hatágesto es un ácido de Lewis (aceptor de pares de electrones).

$$(\widehat{\underline{j}} - \widehat{\underline{j}}) + (\widehat{\underline{j}})^{\top} \longrightarrow [\widehat{\underline{j}} - \widehat{\underline{j}}]^{+} [\widehat{\underline{j}} - \widehat{\underline{j}}]^{\top}$$

$$(23.17)$$

XV	XY_3	XY ₅	XY ₂
Clif(g) ^b	CIF (g)	CIF (g)	
BiFigi	$BrF_{j}(l)$	$B_2F_2(1)$	
BrCl(g) ICl(s) IBs(s)	$(CL_i(s)$	(F,())	$\{E_{\gamma}(g)$







Pelicula sobre el trivadura de sadia











AY.



A FIGURA 23.4 Estructura del lon L. La finea gruesa y negra representa el esqueleto molecular del ly y la superficie delimitada por las lineas avules la distribución de la densidad elec-Induste a.



Felloufe sobre fas reactiones con exigencLa estructura del ion I, se muestra en la Figure 23.4. Las disoluciones de vodo utilizadas como antisépticos suelen tener ion triyaduro. Estas disaluciones se utilizan mucho en química analítica.

Grupo 16. La familia del oxigeno

El exigeno y el asofre tienen un comportamiento claramente no metálico, pero en la parte interior del Grupo 16 empiezan a aparecer con el teluro y el potonio alganas propiedades metálicas, como se indica en la tabla periódica de la contracubierta defantera. Basándonos sólo en la configuración electrónica, es de esperar que el oxigeno y el azulfe sean parecidos. Ambos elementos forman compuestos iónicos con metales activos y compuestos covalentes similares como H-S y H-O, CS₇ y CO₅, SCI₅ y Cl₅O.

Aón así, existen diferencias importantes entre los compuestos de oxígeno y azufre. Per ciemplo, el H₂O tiene un punto de challición muy alto (100 °C) para ser un compuesto de masa molecular tan baja (18 u), mientras que el punto de eballición de H.S. (masa mulecular, 34 u) es más nermal (+6). Este distinto comportamiento puede exnlicarse teniendo en cuenta la gran abundancia de enlaces de hidrogeno en el H.O y men el H.S (véave la Sección 13.6). En la Tabla 23 6 se comparan varias propiedades del azofre y el oxígeno. En general las diferencias pueden atribuirse a las signientes caracteristicas del áteme de oxígeno. (1) pequem samapo, (2) electronegatividad alt. y (3) incapacidad para formar octatos expandidos en las estructuras de Lewis.

Como se indica en la Tabla 23.6, los principales estados de oxidación del oxígeno son. -2, -1 y 0. Por otra parte, el agutire puede tener estados de estidación desde -2 basta +6, incluyendo varios estados de oxidación "mixtos", como +2,5 en el ion tetrationato, SaOn2.

TABLA 23.6 Comparación de las propiedades del oxígeno y del azulte

Oxigeno

- O/g) a 29K K y 1 abtr
- Dos formes alotrópicas, O (g) y O (g)
- féstados de axidación más importantes; -2, -1, 0 (- ; en O)*).
- Ovie) y Oviet son muy buenos agentes oxidantes
- Frama óxidos con los metales, en su moyor parte de carácter idmice
- El O³ se lildroliza completamente en agua produciendo OH.
- El O no suele ser el átomo cemral de una estructura y nunca. piede tener más de cuatro atames enlazados a él. Lo más frecisente son des (como en H.O) o tres (como en H.O*)
- Puede formar solamente cadeñas de dos y tres átorios, como: en el H.O. y el O. Los compuestos con enlaces O-10 Se descringenen fäcilmente
- Forms e) óxido CO₂, que reacciona con NaOH(aq) para dar Nu₂CO₂(m₁)
- Forma cen el hidrógeno el compuesto II,O, que: es un liquido a 298 K y 1 atroestá unido por enlaces de hidrógenosiene un mumento dipolar grande es un disolvente excelente de los sólidos itinicas forma bidratos y completes. es difficil de oxidar

Azulre

- S₂(s) a 298 K, y 1 atm
- Dos formas sévidas cristalinas y muchas especies moleculo. ses distintas en estados liquido y pasenso
- Estados de oxidación posibles: desde =2 trasta =6.
- Sass es un mul agence coordante.
- Forma suffuros fónicos con los metales más activos, petomeches sulfuros metálicos tietten carácter pare almente. covalente
- S¹ se hidroliza mucho en agua produciendo HS (y OH)
- El S es el étomo central en intreliga estructuras. Priede tener hasta seis átomos, a su afredador (como en SO., SO.2., SE.).
- Poede formar moléculas con cadenas de hasta seis átomos de S en compuestos tales como H.S., Na,S., H.S.O.
- Forma el sulturo CS., que reacciona con NafOFRagi pará dar Na₂US₂(aq) y Na₂UO₃(aq)
- Con el hidrógeno forma el compuesto H.S. que; es un gas (tóxico) a 298 K y Lutro no está unido por enlaces de Indrúseno. tiene un momento dipolar pequeño es am mat dissilvente no làmma committees. se cosido fácilmente



A FIGURA 23.5 Formas moleculares del azufre

Modelo del S.

Alotropia y polimorfismo del azufre

🕅 azufre tione más fermas alomópicas que ningún otro elemento (Figura 23.5). La losma aliatrópica más freguente del azulto es el anillo de S_e, pero se conocen otra media docona de estructuras cíclicas que tienen hasta 20 átomes de S por anillo. En el vapor de azufre pueden existir, en condiciones adecuadas, S, S2, S3, S6 y S6. En el azulie líquido hay moléculas que son largas cadenas. El azafre rómbico (S.,), la forma estable a baja temperatura, está formado per moléculas cíclicas S_b. A 95.5 °C, el azutre rómbico se transforma en azufer manieclinico (S_0) , gambién formado por muléculas S_8 , pero con una esmuetura cristalina distinta. A 119 °C, el S_0 funde produciéndose azufre líquido (S_λ) , un líquido amatillo que fluye con facilidad y también está formado principalmente por motéculas S_r, aunque incluye otras moléculas cíclicas conteniendo entre 6 y 20 átomos. A 160°C, las moléculas ciclicas se abren y se unen entre si en forma de moléculas de lasgas cadenas espirales que constituyen el agafre liquido (\$\sigma\$), un líquido de color oscuro y viscoso. La longitud de cadena y la viscosidad son máximas en tomo a 180°C. A temperaturas más altas, se rompen las cadenas y disminuye la viscovidad. A 445 °C, el líquido hierve y se preduce againe vapor. En el vapor en el punto de obultición predominan las molaculas S_s, pero a temperaturas mas altas se rompen en muleculas más pequeras. Si se echa el Sa líquido sobre agua tria se forma acagre plástico. El azutre plástico está formado por moléculas de largas cadenas aspirales y tiene propiedades semejantes al caucho. Con el pass del tiempo se hace frágil y llega a convertirse en la forma rómbica.

Resumiendo.

En la Figura 23.6 se muestran algunas de estas formas del azotre.









(d)

& FIGURA 23.6 Formes macroscópicas del azufre

(a) Azufre sómbico. (b) Azufre monoclínico. (c) A la izquierda, el azufre monoclínico acaba de fundirse formando un liquido naranja. A la derecha, trav seguir calemando, el liquido se vuelve toja y más viscoso. (d) Se vierte azufre líquido sebre el agua para producir azufre plástico.

A veces se observan otros lenómenos por la lentitud de alcunas de estas transiciones, en especial las del estado sólido. Por ejemplo si se calienta rápidamente el azufre rómbico puede fundir a 113 °C sin conventirse en azulte monoclínico. Sin embargo, al enfriarse este líquido puede formarse azufre monoclínico que funde de nuevo a 119 °C.

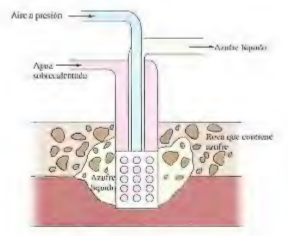
Obtención y aplicaciones de los elementos del Grupo 16

El oxigeno es el elemento más abundante de la corteza terrestre, constituye el 45.5 por ciento de su masa. También es el elemento más abundante en el acua del mar, constituve casi el 90 por ciento de su masa. Es el segundo elemento, después del natrógeno en la atmósfera representando el 23.15 por ciento en masa y el 21,0 por ciento en volumen. Aunque puede obtenerse en cantidades limitadas per descomposición de compuestos exigenados y por electrólisis del agoa, la principal fuente comercial del exigeno es la destilación fraccionada del aire líquido (Sección 8 1). Sus principales aplicaciones se dan en la Tabla 8.4.

El azulto es el decimosexto elemento por su abundancia en la coneza terrestre, consmuye el 0.0384 por ciento de su mesa. El azutre se presenta como azufac elemental, en immerates de sulfato y sulfato, en el $H_sS(g)$ del gas pateral y en los compositos toganicos del petróleo y carbón. En los estados norteamericanos de Tejas y Louisiana hay grapdes depósitos de azufre elemental, algunus de ellos en la costa. Este azufre se obtiene mediante un procedimiento especial, conceido como proceso Frasch (Figura 23.7). Se inyeeta agua sobrecalertada (a aproximadamente 160 °C y 16 atm) en la roca subterránea que contiere azufre a trayés del tubo exterior de una sonda formada por tres tobos concentracos. El azufre funde y se forma una holsa liquida. Se inyecta aire comprimulo (a 20-25 stm) por el tubo más interno y la mezela líquida azulfre agua asciende por el tubo exhaure ani

Aurono el proceso Frasch fue en su dia la fuente principal de azutre elemental, la satuación es distinta abora. Ello se debe a la necesidad de controlar las emisiones de azufre en las operaciones industriales. El H.S es una impureza freçuente en el petróleo y gas natural. Después de ser eliminado del combustible, el H.S se reduce a azuñe elemental. mediante un proceso de dos etapas. El flujo de H₃S se divide en dos partes. Una de ellas (aproximadamente un tereio del caadal) se quema tranformando el H.S en SO.. Los dos flejos se reunen en un convertidos caratífico a 200-MAI. C, donde tiene lugar la siguienre maceión:





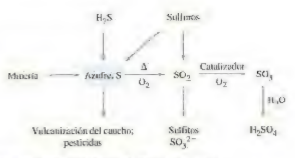


 Esqui grandes extensiones de aztıfre sölidə se han formadə per solidificación de azuáre liquido obtenido por el proceso Francia.

► FIGURA 23.7

El proceso Frasch

El azufre se funde milizando agua subrecalentada y se bace. subir a la superficie al azufre liquido.



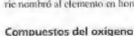
A FIGURA 23.8 Fuentes y aplicaciones del azutre y sus oxidos

Alredadas del 90 por ciento del azufre obtenido se quema formando SO₁(g) (Figora 23.8), y la mayor parte del SO₂(g) se transforma a su vez en acado sulfúrico. H. SO₂. Sin embargo, el azufre elemental tiene algunas aplicaciones por si mismo. Una de ellas es la vulcanización del caucho (véare el Capitulo 11, apartado Atenchin a ...) y otra es como fungicida, para proteger las viñas.

El selento y el teluro tienen propiedades similares a las del acutire, pero son más metálicos. Por ejemplo el azutire es un aislante eléctrico, mientras que el selenio y el teluro son semiconductores. El setenio y el teluro se obtienen principalmente como sobproductos de los procesos metaldírgicos, como en el barro anódico depositado en el proceso de afino electrolítico del cobro (Section 21.8) Aunque los compuestos de teluro no tiene muchas aplicaciones, el selenio se utiliza para labricar transformadores (dispositivos unitados para transformar la contiente eléctrica alterna en corriente contienta). Ambas elementes se emplean para prepara aleaciones y sus compuestos se utilizan como aditivos para controlar el codor del vidrio.

El selecio nene también la propiedad de la fotoconductividad: la conductividad electrica del selenio aumenta en presencia de la luz. Se hace uso de esta propiedad por ejemplo en las totocolulas de camaras. En algunas máquinas fotocopiadoras modernes, el elemento sensible a la luz es una película delgada de Se depositada sobre alternario. Las partes duminadas y oscoras de la imagen a Copinu se transforman en una distribución de carga sobre el elemento sensible a la luz. Un pulvo negro seco (unier) recubre las zunas cargadas del chrineato sensible a la luz y esta imagen se transfiere a una hoja de papad. A cominuación se funde el polvo secu sobre el papel. En la oldina etapa, la carga electrostática del elemento sensible a la luz se neutraliza para preparardo para el siguiente ciclo.

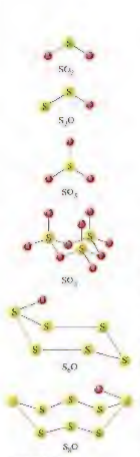
El polonio es un metal radiactivo y muy poco abundante que no tiene muchas aplicaciones prácticos debido a su gran escasez. Fue el primer elemento radioactivo conocido que Marie Curio y su marido, Pierre, aislaron del minoral de uranio en 1898. Marie Curie nombró al elemento en honor de su país natal. Polonio.



El nxigeno es tan importante en el estudio de la química que, al desarrollar los principlos químicos, constantemente se alude a sus propiedades físicas y químicas. Por ejemplo, nuestro estudio de la estequiametría comenzó con las reacciones de sustancias con O.(g) para formar productos tales como CO.(g), H₂O(l) y SO.(g), denominadas reacciones de combustión. Estas reacciones también tienen un popel destacado en termoquímica. Muchas de las moléculos y uniones politiómicos descritos en los capítulos de enlace químico eran especies conteniendo exígeno. Et agua fue un terna prioritario al examinar los líquidos, sólidos y haccas intermoleculares, así crano en el estudio de ácidos y bases



A. Pieza recubierta de selenio que curstituye el elemento fotosensi ble de una fotocopaudora.



A FIGURA 23.16 Estructuras de algunos óxidos de azulte

Para explicar las estructures observadas en el SO₂, S₂O y SO₃, se propone una hibridación sp² del átorno de S central, El S₂O tiene una estructura similar al SO₃, pero con un átorno de O sastituyendo a uno de S. El SO₃ existe en equilibrio con el trimero (SO₂), cuyo ángolo OSO esoproximadamente tetraédrica y debe tener una hibridación sp² pare el S. Los óxidos S₂O y S₂O illostriar la capscidad del aurite para former, apillos.

y equilibrios en disolución. La obtención y aplicaciones del oxígeno y ozono se vieron en el Cepítulo 8, el dieble papel del peróxido de hidrógeno como apente oxidante y agente reductor se desembió en la Sección 5.6 y en el Capítulo 15 se estudió con detalle la cinética de la descomposición del 14.0₂. Las prepiedades ácidas, bisicas y autóteras de los óxidos de los elementos se vieron en el Capítulo 10.

El estudio sistemático de los compuestos del oxígeno se suele llevar a cabo conjuntamente con el estudio de los otros elementos. Así los oxidos de mirrogeno se consideraron el estudia la quártica del nitrógeno en el Capítolo 8; los óxidos de carbom también se estudiaton entonces. El examen de la química de los metales activos en el Capítolo 22 propurcamó una oportutidad para describir los óxidos normales, los peróxidos y superóxidos. Los óxidos importantes de azufre, fúsforo, silicio y boro se estudian en este capítolo.

Óxidos, oxoácidos y oxoaniones del azufre

Al igual que en el estudio de los halógenos (Sección 23.2), la química de oxideción reducción tiene una importancia primordial. Como ayude en este estudio, en la Figura 23.9 se dan los putenciales de electrodo de las especies con azutra. Se han encontrado más de una docena de óxidos de azufre, pero sólo son frecuentes el dióxido de azufre. SO₃ y el trióxido de azufre. SO₅ Sos estructuras se muestran en la Figura 23.10. Los principales métodos industriales de obtención de SO₂(g) son la combestión disecta de azufre y la "tosteción" de sulfunos de metales.

$$S(s) + O_2(g) \xrightarrow{\Delta} SO_2(g)$$
 (23.19)

$$2 \operatorname{ZnS}(s) + 3 \operatorname{O}_2(g) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{ZnO}(s) + 2 \operatorname{SO}_2(g)$$
 (23.26)

La principal aplicación del SO_2 es la síntesis de SO_2 para obtener ácido sulfúrico. $H.SO_3$. En el praceso moderno, denominado **método de contacto**, primero se forma $SO_2(g)$ mediante la resoción (23.19) o (23.20). Entences se obtene trióxido de azefre oxidando el $SO_2(g)$ en una reacción exotérmica y reversible.

$$2 \text{ SO}_2(g) + O_2(g) \iff 2 \text{ SO}_3(g)$$
 (23.21)

La reacción (23.21) es la etapa clave del proceso, pero riene lugar muy limitamente a menos que sea catalizada. El principal catalizador es V_1O_2 mezolado con sulfatos de metales alcalinos. La catálisis implica la adsorción de $SO_2(g)$ y $O_2(g)$ sobre el catalizador, segaida de la reacción en las posiciones activas y la desorción del SO_c(recuerde la Figura 15.16).

El SO, reacciona con agua formándose H₂SO_m pero la reacción directa del SO₂(g) y el agua produce una fina menha formada por gotitas de H SO₂(a) con SO₂(g) atrapado dentro de ellas. Esto ocasionaría una gran pérdida de producto y un gran problema de comaminación. Para evitarlo, el SO₂(g) se baréaja a través de H.SO₂ al 98 por ciento en tories rellenas de un material cerámico. El SO₂(g) se disuelve fácilmente en el ácido sultificación y reacciona cost la pequeña cantidad presente de agua, increncentaminose la concentración del ácido sultúrico. El resultado es una forma del ácido sultúrico que se suela denominar relevan o, más fireacentemente, acido sulfúrico funciona. En cierto sentido el producto trene más del 16th por ciera de H₂SO₂ Se asade sufficiente agua al ácido que erreo da en la torre para mantener la concentración necesaria. Después se dilaye el ácido sulfúrico com agua hasta la concentración deseada. Si utilizamos la formula H.S.O₂ (ácido disulfúrico) como ejemplo de un cierto oleum, las reacciones son

$$SO_3(g) + H_3SO_3(h) \longrightarrow H_3S_3O_3(h)$$
 (23.22)

$$H.S.O_3(l) + H_3O(l) \longrightarrow 2H_3SO_3(l)$$
 (23.23)

$$H_sSO_s(t) \xrightarrow{(0,0)} H_sSO_s(\omega_t)$$
 (23.24)

El ácido sulfórico dibrido, H₂SO₃tato, és capaz de todas las teacciones habituades de un ácido fuerte, como la nentralización de bases, la reacción con metales para dar H₂(g) y la disolución de carbonatos liberando CO₂(g)

El ácido sulfúrico concentrado tiene algunas propiedades características. Tiene una gran afinidad por el agua, lo suficientemente facrio para tomar átomos de H y O ten la proporción del H₂O) de algunos compuestos. En la reacción del áculo sulfúrico concentrado con un hidrato de carbono como la sacarosa, se toman todos los átomos de H y O, quedando un residuo de carbono puro.

$$C_0H_0O_0(s) \xrightarrow{H_0SO_0\cos(s)} 12C(s) + 11H_0O(t)$$
 (23.25)

El ácudo concentrado es un agente oxidaste bastante beeno y es capaz, por ejempto, de reaccionar con Cobre

$$Co(s) + 2 \operatorname{H-SO}_s(const) \longrightarrow Co^{2s}(aq) + \operatorname{SO}_s^{2s}(aq) + 2 \operatorname{H_2O}(l) + \operatorname{SO}_s(g) \tag{23.26}$$

El ácido sulfúnco ocupó durante muelto tiempo el primer puesto en la lista de parductos químicos más fobricados. Actualmente acupa el segundo lugar con una fabricación anual en los Estados Unidos en torno a 45 millones de tonelados. El ácido sulfúrico continua teniendo muches aplicaciones, pero la mayor parte de la producción de H₂SO₂ se ati





W.

Pelicula sobre et arido sulfurico como agente oxidante

▲ (a) Se arade ácido sulfúrico el agricar de caria. (b) En la rescritir se produce corbano

► El producto químico más fabricado actualmente, con uno producción unual superior a 55 millones de toneladas, es el etileno, C₁H₂, utilizado principalmente en la industria de los plástecos.

▶ En realidad no se puede aislas el sólido NaHSO₃. Cuando se intenta cristalizar esta sel a partir de una disotución acrosa conteniendo HSO₃⁻, se produce la reacción 2 HSO₃⁻ == \$2O₃² + H₂O, El producto obtenido finalmente es el netabisalito de sodio, Na₂S₂O₃.

liza en la fabricación de fertilizantes. También se emplea en varios procesos metalúrgicos, en el refino de petróleo, la fabricación del pigmento blanco didixido de titanio, los acumuladores de plomo de los automóviles y en las unidades de suministro de energia para emergencias. Podría decirse que el ácido sulfárico era el hurro de carga de la "antigua economía", pero que tiene un papel menor en la "nueva economía."

Cuando el $SO_2(g)$ rescriona con el agua, se obtiene $H_2SO_3(aq)$, pero este ácido, denominado ácido sulfuroso, nunca ha sido aislado en forma pura. Las sales del ácido sulfuroso, los sulfutos, son buenos agentes reductures y son fácilmente oxidados por el $O_2(g)$, por ejemplo.

$$O_2(g) + 2 SO_2^{-2}(ag) \Longrightarrow 2 SO_2^{-2}(ag)$$
 (23.27)

pero también paeden actear como agentes oxidantes, como en la siguiente reacción con H₂S:

$$2 H_2S(g) + 2 H'(aq) + SO_3^{2-}(aq) \longrightarrow 3 H_2O(1) + 3 S(s)$$
 (23.28)

El H₂SO₄ y el H₂SO₃ son ácidos *dipreticos*. Se tonizan en dos etapas, produciendose dos tipos de sales, una en cada etapa de la ionización. El término sal ácida se utiliza a veces para las sales como NaHSO₃ y NaHSO₄ porque sus antones pueden experimentar otra tonización *ácida*. El H₂SO₃ es un ácido débil en ambas etapas de ionización, mientras que el H₂SO₄ es fuerte en la primera etapa y algo débil en la segunda. Sin embargo, si una disolución de H₂SO₄ es suficientemente diluida (aproximadamente menos de Ω/Ω/I M), podentos considerar el ácido como si ambas etapas de tonización fuesen completas.

Las sales sulfato y sulfito tienen varias aplicaciones importantes. El sulfato de calcio dihidratado (yeso) se utiliza para obtener el hemihidrato (yeso cocido) para la industria de la construcción (Sección 22.2). El sulfato de alumimo se utiliza en el tratamiento de aguas y para encolar el papel (Sección 22.4). El sulfato de cobre(II) se utiliza como fungicida y algicida y en baños electrolíticos. La principal aplicación de los sulfitos es en la industria del papel y pulpa de madera. Los sulfitos disuelven la ligniara, un polímero que recubre las fibras de celulosa en la madera. Este tratamiento libera a las fibras para poder ser procesadas como pulpa de madera y después papel. Los sulfitos son también utilizados como agentes reductores, por egemplo en fotografía o para eliminar el O₂(aq) del agua de las calderas (reacción 23.27).

Además de los iones sulfito y sulfato, otro importante ion del azufre y el exígeno es el ion tiosulfato, $S_2O_3^{-2}$. El prefijo tio significa que un átomo de S sustituye en un compuesto a un átomo de O. El tiosulfato puede considerarse como un ion sulfato, SO_4^{-2} , en el que un átomo de S sustituye a uno de los átomos de O. El estado de exidación formal del S en $S_2O_3^{-2}$ es ± 2 , pero como puede verse en la Figura 23.11, los dos átomos de S no son equivalentes: el átomo de S central está en el estado de exidación ± 6 y el átomo de S terminal en el ± 2 . En la Figura 23.11 pueden verse las estructuras de etros tioaniones.

Los tiosulfatos se obtienen hirviendo una disoñeción alcatina de sulfito de sodio con ezufre elemental. El azufre se oxida y el ion sulfito se reduce, formando ambos el ion tiosulfato.

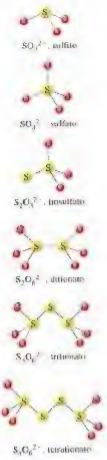
$$SO_3^{2^{-1}}(sq) + S(s) \longrightarrow S_2O_3^{-2^{-1}}(sq)$$
 (23.29)

Las disoluciones de tioxulfato son importantes en el procesado fotográfico (vinxe la Sección 25.11). También son reactivos lasbituales en química analítica, utilizados frecuentemente junto con el yodo. Por ejemplo, en un método de análisis del cobre, se añade un exceso de yodo a Cu²⁴ (aq), obteniéndose Cul(s) y el ion triyoduro. I₃ (recuerde la Figura 23.4).

$$2 \operatorname{Cu}^{21}(\operatorname{aq}) + 5 \operatorname{I}^{-1}(\operatorname{aq}) \longrightarrow 2 \operatorname{Cul}(s) + \operatorname{I}_{5}^{-1}(\operatorname{aq}) \tag{23.30}$$

El exceso de ion triyoduro se valora con una disolución estándar de $Na_2S_2O_1(aq)$, formándose Γ y $S_2O_0^{-2}$, denominado ion tetralionato.

$$I_3^{-1}(aq) + 2 S_2 O_3^{-2}(aq) \longrightarrow 3 I^{-}(aq) + S_2 O_6^{-2}(aq)$$
 (23.31)



▲ FIGURA 23.11
Estructuras de los expaniones
del azufre

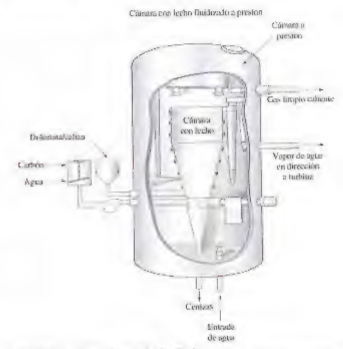
El problema medioambiental de las emisiones de SO₂

El smug ardisantal consiste principalmente en particulas (comzas y harao), SO₂(g) y niebla de H.SO₂. Muchas operaciones industriales producen cantidades importantes de SO₃(g), Sm embargo, los principales esquasables de los escapes de SO (g) sen las plansas térmitas de carbón y los combustibles con contemdo altos de azulhe. El SO₂ puede oxidarse a SO₂, especialmente cuando la reacción se rataliza sobre las superficies de particulas en suspensión en el aire o mediante la reacción con NO₂.

$$SO_3(g) + NO_7(g) \longrightarrow SO_3(g) + NO(g)$$
 (23.32)

A su vez el SO_4 pasede reaccionas con vapor de agua en la atmósfera obteniéndose michia de H_2SO_4 , un comportente de la flavia àcida. Además la reaccion del H_2SO_4 con el NH_3 del arre produce partículas de $(NH_4)_2SO_5$. Los detalles del efecto en el organismo humano de concentraciones bajas de SO_4 y H_2SO_4 no sa conocen del todo, pero está claro que estas sestancias irritan el sistema respiratorio. Nívelos superiores a 0.10 ppm se consideran potencialmente nocivos.

El control del smog industrial y la lluvia àcida depende de la eliminación del azofre en los combastibles y del control de las emisiones de SOsig). Se han propuesto decenas de procesos para eliminar el SO₂ en las elimientas de salida de gases, uno de los cuales se describe en la Figura 23.12.



& FIGURA 23.12 Combustión en lecho fluidizado

Se immediace curbón en petivo, paedra coliza y eire en una cámara de combestión donde el egua que circula por un serpentín se convierte en vapor. La combustión se lleva a cabo a una temperatura re-lanvamente baja (760-860 °C), que minimiza la producción de NO(g) a partir de NA(g) y O (g). Al trusmo tiempo, el SOA(g) termado a partir del azofre del carbón reseciona con el CaO(s) procedente de la descomposición de la caliza, fermindose CaSO (s) en una reacción ártide-base de Lewis.

Haluros de oxígeno y azufre

El exígeno y el azufre forman varios compuestos interesantes con los halógenos. Por ejemplo, el exígeno forma los fluorares OF_2 y O_2F_2 , que tienen estructuras similares al agua y al peróxido de hidrígenos, pero que son mucho más reactivos. El azufre también forma compuestos con los halógenos, se conocen los compuestos anfilogos S_2F_2 y SF_2 y subién los compuestos SF_4 y SF_6 . Las reactividades del SF_4 y SF_6 son bastante distintas. El SF_6 es un gas incoloro, inodoro e inerte (no reactivo), mientras que el SF_4 es un potente apecte de fluoración.

$$3 \text{ SF}_4 + 4 \text{ BCI}_3 \longrightarrow 4 \text{ BF}_4 + 3 \text{ SCI}_2 + 3 \text{ CI}_2$$

El azufre y el cloro fornan los compuestos S_2Cl_2 y SCl_3 , pero el más conocido de los dihalturos es el SCl_2 . Es un maloliente líquido rojo (punto de fusión, -122 °C; punto de elullición, 59 °C) utilizado para producir el venenoso gas mostaza.

$$SCI_2 + 2.CII_2CH_2 \longrightarrow S(CH_1CH_1CI)_2$$

El gas mostaza no es un gas, sino un líquido volátil (punto de fusión, 13 °C; punto de ebulibrión, 235 °C). Durante la primera guerra mundial se pulverizó formando una neblina que permanecia próxima al suelo y era arrastrada por el viento hacia el enemigo. La exposición al gas mostaza provoca ampollas en la piel, hemorragias internas y externas, ceguera y, después de cuatro o cinco semanas, la muerte.

23.4 Grupo 15. La familia del nitrógeno

La química de los elementos del Grupo 15 es un tema muy amplio, especialmente la referente a los dos primeros miembros de la serie, el nitrógeno y el fósforo. Más adelante se estudiará el papel especial de estos dos elementos en los seres vivos, pero ya en esta sección se pone de manifiesto la riqueza de su química. Por ejemplo, los átomos de nitrógeno pueden presentarse en muchos estados de oxidación (Figura 23.13).

Al situarse más a la izquierda en la tabla periodica cabe esperar que los elementos más pesados del grupo muestren en comportamiento mutáfico más significativo. Empecemos considerando esta característica.

Determinación del caracter metalico-no metálico en el Grupo 15

Las configuraciones electrónicas de la capa de valencia de los elementos del Grupo 15 son us ²np³. Esta configuración electrónica indica un comportamiento no metálico y no propoteiona la clave acerca de la existencia de un carácter metálico. Sin embargo, la Tabla 23.7 muestra la habitual disminución de la energía de ionización al aumentar el número atómico. Estos valores, junto con otras propiedades físicas mostradas en esta tabla, sugieren

▲ FIGURA 23.13 Diagramas de potenciales de electrodo del nitrógeno

Propiedades de los elementos del Grupo 15 **TABLA 23.7**

Idemento	Rudio covalente, pm	Electronegatividad	Primers energia de ignicación, kJ mol ^{- †}	Estado físico habitual	Densidad del súlido, g/cm²	Conductividad otéetrica relativa
N	75	3.0	1402	Gas	1,03 (-252 °C)	_
	110	2,1	1012	Solido blanco tipo cera;	1,82	_
p	110	41	14	Solido rejo	2,20	DECEMBER
As 121	2.0	997	Solido amarillo;	2,03		
As-	121	4		Sólido gris con brillo merálico	5.78	6,1
Sb	(40)	1,9	834	Schido amarillo;	5,3	
24.5	8-96-8	142	272-1	Sólido metálico de aspecto plaseado	6,69	4.(1
Bi	t55	1.9	703	Sólido metalleo de color blanco rosado	9,75	1.5

[&]quot;Estos valores se relieren a un valor de 100 asogrado a la plata

el ordea del carácter metálico dentro del grupo. El antrógeno y el fósforo son no metalicos, el arsénico y el antimonio son metaloides y el hismato es metalico. Realmente, la primera energia de tonización del bismato es un poco menor que la del magnesio y so terceta energia de sonización (2466 kJ mot 1) es menor que la tercera energía de sonización del aluminio (2745 kJ mol.¹). Las electronegatividades indican un alto grado de carácter no metálico para el nitrógeno y menor grado para los restantes miembros del grupo.

Tres de los elementos, el fósforo, arsénico y antimonio, muestran alotropía. Las formas comunes del fósforo a temperanua ambiente son el fosforo blanco y el rojo, ambas no metálicas. Para el assenco y el antimonio las formas alumópicas más estables son las metálicas. Estas formas sienen densidades altas, conchetividades térmicas aceptables y conductividad electrica madeinda. El hismuto es un metal a pesar de se baja conductividad eféctrica, que, simembargo, es superior a la del manganeso y cast igual a la del mercurio. La diferencia entre no metales y metales del Cirapo 15 puede verse también en sus éxides. Los écudos de atrópeno y fésfore (por ejemplo el N.O, y el P.O.) son ácidos en su reacción con agua. Este comportamiento es típico de los óxidos de ou metales, como los no metales de los Grupos 16 y 17. El óxido de arsénico(III) y el óxido de antimorio(III) son anfóteros, mientras que el óxido de hismuto(III) actua sólo como base, una propiedad apien de los óxidos metálicas.

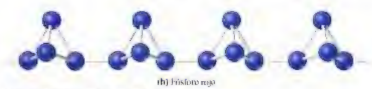
▲ El resplander del fósforo blanco dio nombre a este elementre phos. luz y phones, trace. El sólido tiene una presión de vapor refasivamente alta y el resplandor se produce al resecionar Jentamente el vapor de fósfero y el oxigeno del aire

Alotropía del fósforo

El fosfore blanco es un sólido blanco, con aspecto de cera y fosferescente (los materiales fostorescemes resplandecen en la oscuridady que puede corterse con un excitallo. El l'ésdoro blanco no conduce la electricidad, puede encenderse espoirtáneamente en el aire (por este motivo se almaceno sumergido en agua) y es insoluble en agua, pero soluble en algunos disolventes polares como el CS.. Este sólido tiene como unidades Edisicas estructurales moléculas de P_e (Figura 23.14a). Las moléculas de P_e son retruedrices con un átomo de P en cada vértice. Los enlaces fósforo-féstoro en et P, parecen implicar el sulapamiento de orbitales 3p casi exclusivamente. Este solapamiento populatmente conduce a ángules de %)", pero en el P₄, los ángulos de enlace P - P - P san de 60°. Se dice que estos enfaces están en tensión, y como cabría esperar, las especies con enfaces en tenssión son reactivas

Cuando el fóstoro bianco se coltenia hasta alrededos de 300. C, fuera del contacto del aire, se transforma en el fásforo rojo. Parece ser que se compe un enlace P-P por cada





A. FIGURA 23.14 Dos formas del fóstoro (a) listractura del fósforo blanço: la molégala de P_a. (b) listractura del fósforo rojo.

molécula de P_a y los fragmentes resultantes se usen formando largas cadenas trense la Figura 23.14b). Et Propo es menos reactivo que el blance. Como el fisikone irao y el Manco herest una dispusición atoquea distinta en sos unidades estracturales baseas, ambes sun formes alotropicas del fosforo, en vez de diferentes fases sólidas. El panto triple del fósforo rojo es 590 °C y 43 atm. Por tanto, el fósforo rojo sublima sin fundirse (aproximadamente a 420°C).

A pesar de que el P blanco es la forma obtenida al condensor P₂(g) y que la transformación de P blanco en Projo es un proceso muy lento a temperatura ambiente, el Projo es realmente la forma más estable termodinámicamente a 298,15 K. Sin embargo, al P blanco se le asignan volores de 0 paro $\Delta H_i^a y \Delta G_0^a$ y para el Pirojo estos valores con tiegaliyos.

Obtención y aplicaciones de los elementos del Grupo 15

El nitrágeno se obtiene por destilación fraccionada del aire líquido (Sección 8.1). Sus principales aplicaciones se describen en la Tabla 8.2.

El fósforo ocupa el undécimo lugar por su abundancia en la corteza terrestre, constituye el 0,11 por ciento de su masa y no fue descubierto hasta 1669. Fue aislado inicialmente en la orina putrefacta, una fuente clicaz pero no especialmente agradable. Hoy en dia la figure principal de los compuestos de frisforo son los minerales fosfatados, un tipo de minerales denominado *oputino*s, como el fluorapatito, [Ca₂(PO₄)₃F o 3Ca₂(PO₄)₃ • CaF. J. El fósforo elemental se obtiese calentando el apatito, silice (SiO.) y coque (C) esa un homo eléctrico. La transformación neta que tiene lugar es

$$2 \operatorname{Cad}(PO_{2})(s) + 10 \operatorname{C}(s) + 6 \operatorname{SiO}_{3}(s) \xrightarrow{3} 6 \operatorname{CaSiO}_{3}(l) + 10 \operatorname{CO}(g) + P_{3}(g)$$
 (23.33)

El P_s(p) se condensa y se recope y almacena hajo el agua en forma de litaforo blanco.

Aunque los compuestos de fósforo son de importancia vital en los organismos vivos fror ejemplo, el ADN y les fosfatos de luteses y dientes i, el elemento por sí mismo ao tiene muchas aplicaciones. Casi todo el fosforo elementa) producido se exida para dat P₁O₁₀. utilizado en la obtención de ácido fostinico de gran puneza. El testo se rangles en la preparación de derivados orgánicos del fósforo y subfexes de fósforo $(P.S_s)$ utilizados en las cabazas de cerillas.

El arsénico se obtiene calentando sulfuros metalicos que la contengan. Por ejemplo, of FeAsS da FeS y Asig). El Asig) se depoista como Asis), que puede milizarse para obtener otros compuestos. Tambien se obtiene algo de arsenico por neducción del axado de arsengo(MI) con CO(g). El antimosio se obtiene principalmente a partir de minerales de sulfano. El bismano se obtiene como subproducto al refinar otros metales.

El As y el Sb se milizan para bacer aleaciones de otros metales. Por ejemplo, si se afladen As y Sb al Pb se obtiene una alegción que tiene las propiedades adecuadas para ser utilizada como electrodo en las baserías de plomo. El assénico y el antimonio se empleem para producir materiales semiconductores somo GaAS, GaSb y InSb. utilizados en dispositivos electrónicos. (Véase en el Capúulo 22. apartado Areneira a ... una discusión sobre las fotocélulas de GaAs.)

Mitruros.

El nurógeno torras compuestos bigarios cen la mayor parle de los elementos, compuestos que pueden clasificarse en cuatro categorias. En les nurrieus rónicos (salatos) el nitrógeno está en forma de ion Nº. Estos compuestos se forman con el faño y los metales del Graco 2, Así cuando el magnesio arde en el aire (recuerde la Figura 2.1) se forma una cantidad pequeña de altruro de magnesio junto con el producto principal, el óxido de magnesio.

3 Mg(s) + Ns(g)
$$\xrightarrow{\Delta}$$
 Mg₃N₃(s) (23.34)

El ion nitraro es una l'ase may fuerte y en disolución acuesa acepta protones de las moléculas de agua formándose moléculas de amoníaco e jones hidróxido

$$N^{**}(aq) = 3 \text{ H}_2O(1) \longrightarrow N \text{H}_2(aq) + 3 \text{ OH (aq)}$$

En la reacción del nitruro de magnesio con agua, el magnesio y los iones hidróxido se combonin formando el Mg(OH), insoluble y el amoniaco se libero como un gas, lácilmente detectable por su olur.

$$Mg_1N_2(s) + 6H_2O(t) \longrightarrow 3Mg(OH)_2(s) + 2NH_2(g)$$

El nitrógeno se combina con otros no metales formando enfaces covalentes y produciendose pitraros covalentes. El enlace de estos intrares puede describirse atilizando los principios generales presentados en los Capítulos 11 y 12. Ejemplos de numaos binarios covalentes son (CN)₃, P₁N₃, As₃N₄, S₂N₃ y S₄N₄. Al combinarse el nitrógeno con los elementos del Grupo 13 se producen compuestos de la forma MN (donde M = B, Al, Ga. In a TI). Estos productos sen isaclectrónicos con el grafito y el diamante, y tienen una estructura similar. Un cuarto tipo de núreros binerios son los pitruros metálicos con fórmulas. como MN, M3N y M4N. Se trata de corapuestos intersticiales en los que los átomos de N ocupan algunos o redos los intendícios de la estructura metálica. Estos compuestos son sólidos duros, químicamente inertes y de alto punto de fusión con importantes aplicaciones como materiales refractarios y catalizadores. Las ejemplos típicos son el TiN, VN y LIN covos puntos de fusión son 2950 °C; 2050 °C y 2800 °C, respectivamente.

Hidruros del nitrogeno

En este texto ya se ha hablado mucho del principal hidroro del nitrógeno; el amuniceo. NH₃. Ahora estudiaremos otros hidruros menos cunocidos. Si se sustituye un atomo de H en el NH₃ por el grupo — NH₂, la molécula resultante es la hidrocina, H₂N — NH₃ o N_sH_0 , $(pK_b=6.07;pK_m=15.05)$. La sustinación de un átomo de H en el NH_s por -OHproduce la hidrocateman. NH OH, (pK_b = 8,04). La hidrocana y la hidroxidamina son bases débiles y, debido a sus dos átomos de N, el N₂R₂ se icroira en dos etapas. La hidracina y la hidroxilamina forman sales similares a las sales de amonio, como N.H., NO. N₁H₆ SO₃ 5 NH₃OH CI festas soles se hidrolizan en agua darado disoluciones acidas

La hidrocina y algunos de sus derivados arden en el aire desprendiendo grandes can tidades de calor y se núltizan como confustibles de cohetes. Para la combostico de fa ládracina.

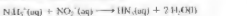
$$N_2H_4(h + O_2(g) \longrightarrow N_2(g) + 2 H_2O(l)$$
 $\Delta H^2 = -622,2 \text{ kJ}$ (23.35)

La rencción (23,35) también psede utilizarse para eliminar el O (g) disuelto en el agua de las calderas. La hidracina es especialmente adecuada para este fin purque no se forman sales (compuestos tónicos) que puedan crear problemas en el ugua. La obtención indusreial de la hidracina se vió en el Capíndo 4, apartado Atención a ...

Tanto la hidracina como la hidroxilamina pueden actaur ya sea como agentes oxidan res o reductores (habitualmente como reductores), dependiendo del pH y de las sustancias con las que reaccionan. La oxidación de la hidracina en disoloción ácida por medio del ion nitrito produce ácido hidraroico, HN₃(aq).



A. Jeriagen de una prueba de los propulsares de elevación del transésorulados especial Cedondor, que utilizan cumo combastible la metilhidracina, CHANDINE ..



(23,36)

El HN, puro es un líquido incoloro que hierve a 37 °C. Es may inestable y detona si se le inneve mucho. En disolución acuosa el HN, es un ácido débil; sus sales se denominan axidas. Las axidas se parecen a los electuros en algunas propiedades (por ejemplo, el AgN, es ansoluble en agua) pero sen nessables. Algunas axidas (croso la axida de plotto) se usan para fábrican detornadores. Los sistemas de segundad de holsas de anu (air hags) or los autoraciviles están basados en el N₂(g) liberado al descomponerse la axida de sodio, NaN ... (Carómlo 6, apartado Atoncido a ...)

$$\ddot{n} = \ddot{n} = \ddot{n} = \ddot{n} = \ddot{n} = \ddot{n}$$

Óxidos de nitrogeno

Una de las características interesantes de los rixidos de narrigeno es que todos tienen energias Gibbs de formación *positivas*. Esto indica que estos óxidos son termodinamicamente inestables. Por ejemplo,

$$2 N_y O(g) \longrightarrow 2 N_y(g) + O_y(g)$$
 $\Delta G' = -208 \, kJ (g. 298 \, K)$ (23...17)

En realidad, el N.O(g) es hastante estable a temperatura ambiente porque la descompsición riene una energía de activación muy alta, aproximadamente 250 kJ mid ¹. A temperaturas más altas (aproximadamente 600 °C) la velocidad de descomposición se hace apreciable. La reacción (23.27) explica que el N₂O sea capaz de soportar la combustión, el O₂(g) necesario para la misma se obtiene por descomposición del N₂O y se producen reacciones globales como las signientes:

$$H_2(g) + N_2O(g) \longrightarrow H_2O(l) + N_2(g)$$

 $Co(s) + N_2O(g) \longrightarrow CoO(s) + N_2(g)$

Todos los óxidos de nitrógeno son gases a 25 °C excepto el N₂O₃, que es un sólido con una presión de subtimación de 1 aun a 32,5 °C. Es imposible objetes puro el NO₂(g) que es de color marrón o su dimero incoloro el N₂O₃(g) a temperaturas comprendidas entre –10 °C y 140 °C porque existe un equilibrio entre ambos gases (recuerde la Figura 16 8). A temperaturas más bajas puede obtenesse el N₂O₃ puro en forma de sólido y por encina de 140 °C el equilibrio en fase gaseosa está desplazado hacia el NO₃(g). En estado sólido el N₂O₃ es azul pálido y en estado liquido, azul brillante.

Todos los nitratos se descompunen al calentarse, pem solo el NH, NO, da N-,C(g). Los natratos de metales activos como el NaNO, dan el correspondiente nitrito y O (g). Los nitratos de metales menos activos, como el Ph(NO₁), dan el oxido metalleo. NO(g) y O₂(g). En la Tabla 23.8 se indican los métodos de preparación de los óxidos de nitrógeno.



 Combustión de una malla de cobre en N-O(g).



Película sobre el dióxido de rutrogeno y el tetroxido de dinitrógeno

TABLA 23.8 Preparación de los éxidos de nitrogeno

Óxido	Método de preparación
N ₂ O	$NH_2NO_3(s) \xrightarrow{\Delta} N_2O(g) + 2 H_2O(g)$
NO	$3 \text{ Cu(s)} + 8 \text{ H}^*(\text{aq}) + 2 \text{ NO}_1(\text{aq}) \longrightarrow 3 \text{ Cu}^*(\text{aq}) + 2 \text{ NO(g)} + 4 \text{ H}_2\text{O(l)}$
NO,	$2 \text{ NO(g)} + \text{N}_2 \Omega_3(g) \xrightarrow{-26 \text{ C}} 2 \text{ N}_2 \Omega_1(1)$
NO ₂	$2 \operatorname{Pb}(NO_1)_2(s) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{Pb}O(s) + 4 \operatorname{NO}_2(g) + O_2(g)$
	$2 \text{ NO(g)} + O_2(g) \implies 2 \text{ NO_2(g)} \qquad K_p = 1.6 \times 10^{12} \text{ (a 398 K)}$
$N_i D_i$	$2 \text{ NO}_2(g) \implies N_2(O_0(g)) \qquad K_0 = 0.84 \text{ (a 298 K)}$
N _i O ₃	$4 \text{ HNO}_3(1) + P_2O_{10}(s) \xrightarrow{-10^{-10^2}} 4 \text{ HPO}_3(s) + 2 \text{ N}_2O_3(s)$

Como ya se ha mencionado al examinar el caracter metálico o no metálico de los elementos del Grupo 15, los óxidos del nitrógeno sun ácidos. El N.O., y N.O., son los anhidridos ácidos del ácido nitroso y ácido nitrico, respectivamente, El NO, produce HNO, y NO al reaccionus con el agua (recuerde la Equación 8.8). Sia embargo el NO, no es un anludrido ácido en el sentido habitual del término; está relacionado con el ticido hiponitrova, H.N.O. (HON = NOH), que se descompone produciendo N.O y H.O.

$$H_1N_2O_2 \longrightarrow N_2O_1 + H_2O_2$$

Compuestos del fósforo

El compuesto más importante del fósforo y el hidrógeno es la finfina, PH. Este contnuesto es similar al amuniaco, actuando, por ejemplo, como una base y formando cum puestos de festimio (PH1). Al contrario que el amoniaco, el PH1 es térmicamente mestable. La fosfina se produce por dismutación del P, en una disolución acuasa básica.

$$P_{i}(s) + 3 \text{ CH} (aq) + 3 \text{ D/O(I)} \longrightarrow 3 \text{ H/O } (aq) + \text{ PH/g}$$

Una molécula similar del fósforo(III) es el triclaman de fásforo, PCI_E Una reacción típica del PCI, es la hidiólisis que produce los ácidos chehidrico y fosforeso

$$PCL(0) + 6 H(0) \longrightarrow H_1PD_1(aq) + 3 H_1O(aq) + 3 CL(aq)$$

El PCI, es el haluro de fósforo más importante y a partir de el pueden obtenerse muchos compuestos de fósfoso(III). El PCI, se obtiene por reacción directa del CL₂(g) con fósforo elemental. Aunque puede que nunca vea el PCI, les productos quárticos objenidos a panir de él están en todas partes: jabones y detengentes, plásticos y caucho simético, nylon, aceites para motores e insecticidas y herbicidas. Se pueden sustituir toro o más áto mos de cloro del PCI, por una grad variedad de grupos organicos dando una familia de compuestos semejantes a la fusfina. Estos compuestos son bueras bases de Lewis y pue den actuar como ligandos en la formación de intes complejos.

Por reacción de Cl. y PCl, en terractorometano (CCL) se obtiene el haluro PCl. En fase gascosa, el PCI, está formado por moléculas discretas de forma bipiramidal-trigonal. En el estado sólido, existe como [PCl4] [PCl6], cuyos iones son tetracidrico y octacidrico. respectivamente.

Óxidos y oxoácidos del fósforo

Las fórmulas más simples que se paeden escribir para los éxidos que tienen fustoro en los estados de oxidación +3 y +5 son P₂O₃ y P₂O₄, respectivamente. Los nombres que les corresponden son "trióxido de fósforo" y "pentóxido de fúsforo," Sin embargo, P.O. y P₂O₃ son sólo fórmulas empíricas. Las tórmulas moleculares verdaderas de los óxidos son el doble de las ya escritas, es decir. PaOn y PaOns

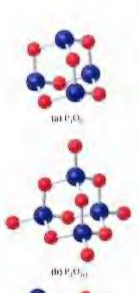
La estructura de ambos óxidos se basa en el terraedro de P_a y por ello debe tener cuoμη átomos de P, y no sólo dos. Como se muestra en la Figura 23,15a, en el P₂O₅ un atomo de O hace de puente entre cada par de átomos de P del letraseiro P., lo que xignifica que hay seis átomos de O poe cada tetracdra P., En el P.O., además de los seis átomos de O de los puentes, hay un átomo de O unido a cada átomo de P del vértice (Figura 23,15h). Esta significa que hay en total disc átomas de O por cada tetraedro Pa.

La reacción del P_1 con una cantidad limitada de $O_2(g)$ produce P_1O_2 y si se utiliza un exceso de O₂(g), se obtiene P₂O₁₀. Ambos óxidos reaccionan con el agua para dar oxoácides, ambos son enhidridos ácidos

$$P_i G_i (t) + 6 \Pi A (t) \longrightarrow 4 \Pi P G_i (aq)$$
 acute instances

$$P_4O_{m}(s) + 6 H_2O(l) \longrightarrow 4 H_3PO_3(l)$$
 saide healtings

► La festing es may venenosa y ha sido enlizada para funtigar a raedores e insectits.



▲ FIGURA 23.15 Estimaturas moleculares del P406 y P4010

El ácido fesibirico como el septimo lugar entre les productos químicos más labricados en los fistados Unidos, con una producción amost superior a 13 millones de tonetadas. Se le utiliza principalmente para obtener fertilizantes, pero también se utiliza pera tratar metales baciéndolos más resistentes a la corresión. El ácido fosfórico tiene muchas aplicaciones en la industria alimentaria; se le emplea para preparar levaduras químicas y cercales instantáneos, en la fabricación de quesu, pera curar jamones y para hacer amargos los refrescos.

Si se combinan P₂O₁₀ y H₂O con la razón molar 1:6 según la reacción (23.38), el prodocto líquido debería ser H₁PO₂ paro, es decir, H₂PO₄ al 100 por cien, un compuesto denominado ácido *entofosfórico*. Sin embargo, un análisis del líquido indica que sólo tiene aproximadamente el 87,3 por ciento de H₂PO₆. El fósforo "que falta" está en el líquido pero como $H_aP_aO_a$, no compuesto denominado ácido defosfórico o parafosfórico. Se torma una molécula de ácido difestórico quando se climina una molécula de H.O entre dos moléculas de ácido omofosfórico, como se muestra en la Pisara 23, tó. Si se une una tercera malécula de ácido ortofosfórico eliminándose otra multécula de F5O, el producto es el ácido trifosférico, $H_{\bullet}P_{\bullet}O_{10}$, y así sucesivemente. Las estructuras de cadenas de ácido fosférico se denominan en so conjunto ácidos polifosféricos y sus sales se denominan pulifosfatas. Hay dos derivados de los ácidos polifosfóricos especialmente importantes que están en los organismos vivos y se demoninan ADP y ATP. La letra A del acrónimo se refiere a la edenoxina, una combinación de una base orgánica denominada adenina y un asticar con cinco carbonos denominado ribosa. Si esta combinación de la adenosina se une a un ion difestato, el producto es ADP, difestato de adenosina. Si se une un ion festato al ADP se obtiene ATP, trifosfato de adenosina. En el Capítulo 28 se describen con más detalle estos polifosfatos.

La mayor parte del ácido fexfórico se obtiene por reacción entre el ácido sulfúrico y el apatito.

$$3Ca_1(PO_a)_2 \cdot CaF_2(s) + 1041_2SO_a(aq coned) + 2041_2O(1) \longrightarrow finoropazito$$

$$6 \text{ H}_3 \text{PO}_4(\text{aq}) + 10 \text{ CaSO}_4 \text{-} 2\text{H}_2 \text{O}(\text{s}) + 2 \text{ HF}(\text{aq})$$
 (23.39)

El HF se convierte en Na_1SiF_{tr} que es insoluble, y el yeso formado se filtra junto con otras impurezas insolubles. El ácido fosfórico se concentra por evaporación. El ácido fosfórico obtenido mediante este "proceso hámedo" contiene una gran variedad de iones metállicos como imputezas y es de color verde oscura o matrón. Sin embargo, es adecuado para fabricar fertilizantes y para procesos metalúrgicos.

▲ FIGURA 23.16 Formación de los ácidos polifostóricos Los puentes P—O—P se forman por climinación de moléculas de H.O.



A La entrefización natural de in lago se neclem en gran medida por los foslotos procedentes de las aguas residuales y los réstos de fertilizantes utilizados en agricultura.

Si se utiliza el H₄PO₄ de la reacción (23.29) en vez del 11₃SO₄ para teatar el apatito, el producto principal es el dihidrogeno fosfato de calcio, un fertilizante que comiene del 20 d 21 por ciento de P y que se comercializa bajo el nombre de superfosfato triple.

$$\begin{split} 3Ca_{*}(FO_{4})_{3}*CaF_{3}(s) + 14 & H_{5}FO_{4}(aq \, cmosd) + 10 & H_{5}O(1) \longrightarrow \\ & 10 & Ca(H_{5}PO_{4})_{3}*11, O(s) + 2 & HF (aq) \\ & \text{ superfixefacts traple.} \end{split}$$

Un problema medioambiental relacionado con el fósforo

Los fosfatos se utilizan abondantemente como fertilizantes purque el fóxforo es un nutriente indispensable poro el erecimiento de las plantas. Esta utilización masiva de fertilizantes puede conducir a la contaminación por fosfatos de lagos, estanques y arrayos, provocando una explosión del crecimiento de plantas, especialmente algas. Las algas consumen el exigeno del agua. Hegando incluso a morir los peces. Este tipo de cambio, que ocurre en lagos y arroyos de agua dulce como resultado de su enriquecimiento en autrientes, se denomina entrofización. Es un proceso natural que tiene lugar en períodos de tienque geológicos, pero puede ser acelerado en gran medida por la actividad humana.

Las fuentes namurales de nutrientes de las plantas incluyen los restos de animales, la descomposición de materia orgánica muerta y la fijación natural de nitrógeno. Las fuentes resultantes de la actividad humana incluyen los residuos industriales y los liquidos procedentes de las plantas municipales de matemiento de aguas residuales, además de los restos de fertilizantes. Una manera de disminum la aportación de fosfatos al modo ambiente escliminántelos en las plantas de tratamiento de aguas residuales. Al procesa este agua, los polífesfatos se degradas a ortofosfatos, por acción bacteriana. Entonces se pecepinan los ortofosfatos ya sea como fosfatos de bierro(III), fosfatos de aluminio o como insfato de calcia o hidroxiapatito [Ca₂OH₂PO₂). La precipitación se llevo a cabo generalmente mediante sulfato de aluminio, clururo de hierro(III) o hidróxido de calcio (cat apagada). En una planta de trutamiento moderna bien equipada pueden eliminarse de las aguas residuales hasta el 98 por ciento de los fosfatos.

23.5 No metales del Grupo 14: carbono y silicio

Las diferencias entre el carbono y el silicio, resumidas en la Tabla 2.19, son quivas les más sorprendentes que pueden encuntraise entre los efementos del segundo y tener período de

TABLA 23.9 Comparación de las propiedades del carbono y el silicio

Carlsino

- Des formas aloutópicas más importantes: gratico y diamente.
- Forms des éxides gazenses estables, CO y CO₂ y otros menos estables; como el C₁O₂
- Insoluble en medio atealina
- El principal oxonnión es el CO₃²², que tiene una forma trigonal-plana
- Gran tendencia a la concatenación", formándose cadenas lineales y ramificados y anillos de besta centenares de átomos de C
- Forma con facilidad colores múltiples utilizando les conjuntos de orbitales sp² + p y sp + p²
- Valures aproximades de las energías de enforê simple, kd mol⁻¹: C—C, 347
 - C-H, 414
 - C = 0.360

- Silicis
 - Une forma cristalina estable semejunte al djamane.
 - Forma sólo un óxido sótido (SiO₂), que es estable a temperatura ambiente; el outo óxido (SiO) sólo es estable en el intervalo de temperaturas 1460-2460. C
 - Resections on medio alcaliras formándose H_Ag) y SiO₁^A (aq).
 - El principal exceniçõe es el SiO₄², que tiene una forma termédrica.
 - Menun tendencia a la concatenación", formándose cadenas de átomos de silácio funitadas a aproximadumente seis átomos de Si
 - La formación de valuces núttiples es mucho menos frectionte que para el carbono
 - Valures aproximados de las energias de enluce simple. kJ mist 1 S1—S1, 226
 - Si -- 11, 318
 - Si O. 464

[&]quot;El término concagenación se refiere a la unión entre si de átoros setacjuntes formando endenas.

un grupo de la tabla periódica. Como indican las energias de enlace aproximadas, los fuertes enlaces C—C y C—H explican el papel central que juegan las catlenas y onillos de átomos de carbono en el comportamiento químico del carbono. El estudio de estas cadenas y enillos y de los átornes enlazadas a elhas es el objeto de la química erganica (Capítulo 27) y la bequimica (Capítulo 28). La desididad relativa de los enlaces Si—Si y Si—H implica nos "qeímica orgánica" del siduro menos importante y la fuerza del enlace Si—O explica la predominancia de los silicatos y compositos afines entre los compositos del silicio.

Obtención y aplicaciones del carbono

El grafito se distribuye araplamente en la conteza terrestre, algunos de estos depósitos sen suficientemente ricos para ser explotados comercialmente. Sin embargo, la mayor parte del grafito industrial puede sintelizarse a partir de materiales que contienen carbono, por ejemplo, el osque. El requisito clave es calentar el material de contenido alto en carbono lessa una temperatura de aproximadamente 3000 °C en un torno eléctrico. En este partese los átomos de carbono se fusionan formando sistemas de anillos cada vez más grandes alcanzando finalmente la estructura del grafito.

El gratito es un fabricante excelente, incheso seco. Esto se debe a que los plantos de átomos de carbono unidos entre sí por fuerzas relativamente débides pueden desplazarse unas sobre ciros (recuerde la Figura 13.33). Una aplicación titid de esta propiedad son las minas de láptices, consistentes hoy en dia en finas barras hechas de una mezota de gratito y arriba que resbala fácilmente sobre el papel. La aplicación principal del gratito se debe a su capacidad de conducir la comente electrica, el gratito se utiliza en electrodos de bateras y en electrólisis industriales. El empleo del gratito en moldes de fundación, homos y otros dispositivos de alta temperaturas se basa en su capacidad de resistir temperaturas altos.

Una meva aplicación del grafato consiste en combinar fibras de grafito y diferentes plásticos para obtener materiales comprestos resistentes y ligeres. Estos materiales compuestos se utilizan en productos que van desde raquetas de tenis hasta aviones ligeros. Las fibras de grafito pueden obtenerse calentaado a temperatura may alta una fibra de alto contenido en carbono como el rayón, todo el material volátil desaparece quedando un residuo de carbono con estructura de grafito.



 Tejido que se utiliza en materiales compuestos obtenidos a portir de fibras de carbón

Como se undica en el diagrama de fases del carbono de la Figura 23.17, el gratto es la forma más estable del carbono, no sólo a presión y temperatura ambiente, sino hasta temperaturas de 3000 °C y presiones de 10° atra o superiores. El diamente es la forma más estable del carbono a presiones muy attas. Los diamentes pueden simenzarse a partir de gratino calentándote hasta temperaturas de 1600-2000 °C y sumetiendoto a presiones de 10° atra o más. Generalmente el grafito se mezela con un metal como el hierro. El metal funde y el grafito se convierte en diamante dentro del metal figuido. Los diamantes pueden extraerse entorces del metal solidificado.

Según la Figura 23.17, se podría esperar que el diamante se convirtiese en grafito a presión y temperatura ambiente. Afortunadamente para la industria de joyería y para aquellos que valoran los diamantes como gemas, los cambios de fave que requieren una reor-

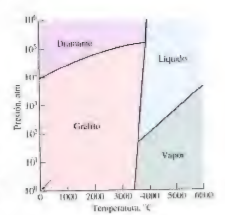


FIGURA 23.17 Diagrama de fases simplificado del carbono

Para incluir el gran intervalo de presiones necesario (de 1 a 19º atm), se otilizo una escala logaritmico para la presión. La flecha señala el paran 1 atm, 25° C

Debido a la importancia que se espera tengan en el físturo, la re vista Scienze nondró "Motécula del ano" en 1990 a los películas de diamante y en 1991 a los fuflereros.



A Diamantes sintéticos



Modelos de las formas alotrópicas del carbono

ganización del apo de entace y estructura del costal suelen tener lagar de finana extremadamente tenta. Este es el caso de la transición diamante grafito.

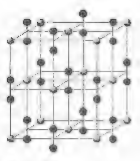
Los damantes utilizados como piedras preciusas son generalmente diamantes naturales. Con fines industriales se utilizan especimenes inferiores de diamantes naturales o, cada vez más, diamantes sintéticos. La utilización en la industria depende de dos propiedades elave. Los diamantes se utilizan como abrasivos debido a su gran doreza (10 en la escula de dureza de Melas). No se conoce ninguna sustancia más dura. Los diamantes también tienen una conductividad térmica alta (disipan el calor rápidamente) y se utilizan en las fresas de maquanaria para corter acero y orros materiales dams. La disspación tápida del calor hace el proceso de certe más rapido y prolutga la veta de la fresa. Usa maeya aplicación ha sido la crearión de películas de thamante, que pueden depositarse directamente sobre los metales.

El carbono puede obtenerse en otras formas de estructora cristalina masta o amorfa. La combustión incompleta del gas natural, como la de un mechero Bunsen mal ajustado en el laboratorio, produce una Barea harmeante. Este humo puede depositarse como un hollin de pelvo muy fino detominado negro de humo. El negro de humo se atritza como relleno de la goma en los neumáticos (varios kilogramos por neautatico), como pigmento en timas de imprenta y como material de transferencia en papel de calco, cinas de uniquina de escraba, impresoras láser y maquinas fotocopiadoras. Al descompenes grafito se han aistado recrentemente nuevas formas alotrópicas del carbono. Estas formas alotrópicas denominadas fulferenos y nanotubos se introdujeron en la Sección 13.7. Recuerde que la molecula de C₁₀ es extrordinariamente estable y tiene una forma sensejante a la de un helán de fútbol (12 caras pentagonades, 20 caras bexagonades y 60 vértices). Hay otros follerenos además del C₁₀. Entre ellos están C₁₀ C₁₀ y C₃₀. Los fullerenos se suelen obtener descompomendo grafito raedinante un láser en atmósfera de helio. Conno el nitrogeno y el exigero interficien con el proceso de formación de las fullerenos, el hollin tprocedente de la combustión de hidrocarbanos en el airo) no contiene fullerenos.

Otros dos materiales de carbono dignos de mención son el cuque y el carbón vegetal. Cuando se calienta carbón en ausencia de aire, se desprenden las sustancias voláriles de jando un resulto de alto contendo en carbono denominado coque. Este mismo tipo de destitación destructiva de la madera produce curbón regend. Actualmente el coque es el puncipal agente reductor en metalorgia. Se utiliza en los altos homos para reductr el óxido de hierro a hierro metálico.

Compuestos inorgánicos del carbono

En los Capítulos 27 y 28 se estudiará el área más extensa de la química del carbono, la química organica y la troquímica. En el Capítulo 8 y en oras partes del texto se han estudiado los carbonatos y los óxidos que son los compuestos inorgánicos del carbono más



= islacs C

ar = iones Ca¹

A Estructura del carburo de calcio

importantes. A contranación se examinan breveniente ntres compuestos anorganicos del cerbono.

El carboto se combina con los metales para formar carbarra. En muchos casos, los átomos de carbono ocupan los huecos o notersacios de las estructuras metalicas formando resbunis internticiales. Los carburos de metales activos son iónicos. El carbum de volcia se forma per reacción a temperatura alta de la cal y el coque.

$$CoO(s) + 3 C(s) \xrightarrow{2000 C} CoC(4s) + CO(e)$$
 (23.41)

El carburo de calero es impostante ponque a partir de el poede obtrinerse acestetor (FIC — CTI). A su vez, el acetileno puede utilizarse para sintetizar muchos compuestos químicos.

$$CeC_3(s) + 2 H_3O(3) \longrightarrow Ce(OH)_3(s) + C_3H_3(s)$$
 (23.42)

El sólido CaC, puede considerarse como una red cúbica centrada en las caras de iones Carreno los iones C_a²⁰ conpando los huccos octabiliticos.

El disulfum de carbano, CS₅, puede sintenizarse por reacción del nictano y el azulte vapor en mesencia de un catalizador.

$$CH_{4}(g) + 4 S(g) \longrightarrow CS_{3}(1) + 3 U_{3}S(g)$$
 (23.43)

El disulfuro de carbono es un liquido volátil, altamente inflamable, que actúa como disolvente del azufre, fósforo, bromo, yedo y las grasas y aceites. Se utiliza cada vez menos como disulvente purque es tóxico. Oras aplicaciones imputantes son la obrención de cayón y celufán.

El terractorum de carbono, CCI_a, puede preparaise por eforación directa del metano.

$$CH_i(g) + 4 CI_2(g) \longrightarrow CCI_1(l) + 4 HCI(g)$$
 (23.44)

El CCl₄ ha sido muy utilizado como disolvente, agente de limpieza en seco y extintor de nacendios, pero cada vez se utiaza menos parque causa danos en el higado y los riñones y es carcinópeno.

Ciertas agrupaciones de átomos, varias de ellas conteniendo átomos de C, se compostan de modo similar a los halogeans. Estas agrupeciones, denominadas pseudohalogeans son, por ejemplo:

$$-CN$$
 (cianuro) $-CN$ (cianaro) $-SCN$ (tiecianaro) $-N_1$ (azida)

El ion ciantro, CN*, al igual que los iones habiro, X*, forma massal assoluble, AgCN, y ten ácido, HCN. Al contraire que el HCl, el ácido cianhídeico es un ácido may debit. Ona diferencia importante es que el CN* es conenoso. A posar de su gran toxicidad, el HCN, un liquido que hierve a remperatura práxima a la ambiente, riene importantes opticaciones en la producción de plásticos. La combinación de dos grupos ciantro preduce el cianógeno. (CN), Este gas, al igual que el jas clore, se dismuta en medio básico.

$$(CN)_1 + 2 OH (aq) \longrightarrow CN'(sq) + OCN (sq) + H2O(l)$$
 (23.45)

El camigeno se utiliza co síntesis orgânica, contribungante y como propulsor de cohetes

Obtención y aplicaciones del silicio

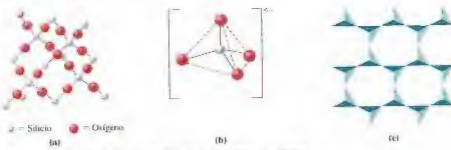
El satario elemental se obtiene al reducir el cuarzo o la aresa (SiO_2) por reacción con co-que en un horno eléctrico de arco.

$$SiO_2 + 2 C. \xrightarrow{\Delta} Si + 2 CO(g)$$
 (23.46)

El Si de gran pureza utilizado en rélulas solares se puede obtruer reduciendo el No Safa, con Na metálico. Recuerde que el No Sifa es un subproducto de la formación de fertilizantes de fosfato (Sección 23.4, apartado de óxidos y osoácidos del fósforo). El Si de gran pureza es necesario para fabricar transistores y otros dispositivos semiconductores.

Oxidos de silicio

La química de los óxidos de carbono (CO y CO₂) se vio en el Capitulo 8. El silicio forma un súlo úsudo estable, de fórmula empirica $S(O_2)$ la silice. En la sélice cada átomo de



▲ FIGURA 23.18 Estructuras de la silice y los silicates

(a) Red tridimensional de enlaces en la sílice, SiO₂ (b) El aráón silicato, SiO₂ 1, que se encuentra en los naucriales con silicates. El útorno de Si está en el contro del tetraedro rocleado por cuatro átornos de O. (c) Descripción de la estructura de la miso utilizando tetraedros para representre las unidades SiO₂ También hay extinues K⁺ y Al¹¹ pero no se muestran. Esta es la forma que habituatro de tridizan los especialistas esconiscos en materiales para topresemar los silicatos y materiales afines.

Si está unido a *cuatro* áromos de O y cada áromo de O a *dos* áromos de Si. La estructura es la de un sólido de red covalente, como se sugiere en la Figura 23.18a. Esta estructura recuerda a la del diamante y la silice tiene algunas propredades semejantes a él. Por ejemplo, el caarzo, una forma de salice, tiene una dureza en la escala de Molas de 7 (compartado con 10 para el diamante), y un panto de fusión alto (aproximadamente 1700 °C) y un conduce la electricidad. La sílice es la materia prima básica en las industrias del vidirio y la cerámica.

La pieza clave de todos los silicatos es el tetraedro SiO₄²⁻ representado en la Figura 23.18b. Estos tetraedros pueden disponerse según una gran variedad de formas.

 Tetmedro SiO₂ simple. Los minerales típicos cuyos aniones son letraedros simples SiO₄ son la tarita (ThSiO₄) y el zircón (ZrSiO₄).



Está preguntándose...?

¿Por qué la silice (SiO₂) no existe en forma de molécula sencilla como sucede con el CO₂?

Como les elementos carbono y silicio están en el Grupo 14 de la tubla periódica y tienen cuapro electrones de valencia, sería de esperar que formasen (xidos con propiedades similares. En el CO₂ el solapansiento lateral de los orbitules 2p de los áromos de C y () es grande (véase la Sección 12.4). Un enlace doble carbono-exígeno es más fuene (799 kJ mol 1) que dos enlaces sireples (2 × 360 kJ mol 1). Esto nos lleva a la conseida estructora de Lewis del CO₂.

$$(0 = 0 = 0)$$

El Silicio, al estar en el tercer período, tendría que utilizar orbitales 3p pera formar los dobles enlaces con el exigeno. El solapamiento lateral de estos orbitales con tes orbitales 2p del exigeno es pequeño. Desde el punto de vista energético, se obtiene una disposición de colace más fuerte si los átornes de Si forman enance enfaces simples con átornes de O tenergia de enlace: 4 × 464 kJ mad ³¹ = 1856 kJ mad) en vez de *dos* dobles enlaces (energia de enlace: 2 × 640 kJ mad) ⁴ = 1280 kJ total). Cerno cada átorno de O debe estar unido simultáneamente a dos átornos de Si, el resultado es una red de enlaces — Si — O — Si — (*véase* la Figura 23.18).

En la Talsin 23.6 se comparan las propiedades de los miembros del segundo y tercer período del Grapo 16, O y S. Este es cara ejemplo de cónxo se diferencian el miembro del segundo períodos más altos de carbomo de los miembros de períodos más altos de su mismo eroyo.

937



E. E. H. Si Co se denomina aculo entosilícico. Cuanto en el ácido ento se elimina una combinación de un átomo Hy un grupo OH lequivalente a una molécula de H₂O₃, el ácido resultante, H₂SiO₃, se decornina ácido merosilicico.

- Das tetrandres SiO₂ unides vértice a vértice. Les átumos de silicio en los éos tetraedros comparten un átomo de O en el anión Si₂O₇⁶, que se encuentra en el mineral thortycitia (Sc.Si-O₂).
- Tetraedras SiO₃ unidos formando largos cadenas. Cada áterno de Si comparte un áterno de O con et átomo de Si del tetraedro adyscente en embos têdos. Un ejemplo es el mineral espedimena, fuente principal del litro y sus compuestos. Su fórnula empirica es LiAl(SiO₃).
- Termedres SiO_q unides formando una deble cadena. La nútud de los átomos de Si comparten tres de sus cuatro átomos de O con los átomos de Si de los tetratedros adjacentes y la otra mitad comparten sólo dos. En la serpentina fibrosa las cadenas debles se unen entre si por medio de cationes (principalmente Mg³⁺); este mineral tiene un aspecto fibroso. Su fómuta empírica es Mg₃(Si₂O₃(O+1)).
- Tetraedros SiO₃ unidos formando láminos. Cada átomo de Si comparte los átomos
 de O con los átomos de Si de tres tetraedros adyacentes. Esta estructura se muestra
 en la Figura 23.18c. En la moscovita, de formula empírica KAI₃(AlSi₃O₄)(OH)₃,
 los contraiones que onen las fáminas en capas son principolmente K⁺ y AI⁺. El culaço joterno de las laminas es más fuerte que el existente entre ellas, por ello la mica
 se resquebraja fácilmente.
- Tetracdros SiO_q unidos formando estructuras tridimensionales. Se obtienen estructuras tridimensionales de tetracdros cuando cada átomo de Si comparte todos los átomos de O con los átomos de Si de cuajro tetracdros adyecentes, conto en la Figura 23.18a, Esta es la disposición más frecuente y aporece en la silice (cuarzo) y en la mayor parte de tos silicatos.

El SiO₂ es un óxido débilmente ácido que se disuelve lentemente en las bases fuertes. Porma una serie de silicatos, como el Na₂SiO₄ (octosilicato de socio) y Na₃SiO₄ (metasilicato de socio). Estos compuestes son algo solubles en agua y por ello se denominan a veces "vidrios sotubles"

Los aniones silicatos son bases y cuando se acidifican producen ácidos silícicos, que son inestables y se descumponen dando sílice. Sin embargo, la sílice obtenida no es un sólido o polvo cristabno. Dependiendo de la acidez de la disulución, la silice se obtiene como una suspensión colaidas, un precipitado gelatmoso o gel con aperiencia de sólido en el que está atrapada toda el agua. Estos silicates horatados son polímeros de sílico formados por eliminación de moléculas de agua entre moléculas vecinas de ácido silícico. El proceso confenza con la reacción

$$SiO_4^{-1}(aq) + 4H^*(aq) \longrightarrow Si(OH)_4$$

y es seguido por

$$\begin{array}{c} O(H) \\ (OH) \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} O($$

donde el — El y el — OH se combinan formándose agua (HOH) y estableciéndese puentes de Si — O — Si.

Cerámicas y videio. Los pulímeros de sificato hidratado son importantes en la industria cerámica. Una dispersión coloidal de particulas en un fiquido se denomina sal. El sol pæde introducirse en un molde y, tras climinar algo del líquido, convertirse en un gal. Este gel se procesa para obtener el producto cerámico final. Mediante este proceso sol-gel pueden obtenerse algunos materiales cerámicos extraordinariamente ligeros.

Las aplicaciones de estos materiales cerámicos avanzados se clasifican en dos categorías generales: (1) las de naturaleza eléctrica, magnética o óptico-(como la fabricación de



 Componentes ceràmiens de so mestre de autorisivil

componentes de circuitos integrados) y (2) las aplicaciones que se derivan de las propiedades estructurales y mecánicas de la cerámica a alto temperatura. Estas últimas prepiedades se har estudiado al desarrollar compunentes cerámicos para turbinas de gas y motores de automóviles. Es muy posible que el motor de automóvil sea en el futuro un motor de cerámica, más ligem y más eficiente en el consumo de combustible gracias a temperaturas de trabajo más altas. Algunes motores utilizan ya varios componentes cerámicos. Hay algo de cierro en considerar este futuro cerámico como ana meco esta de puedra.

Si los carboratos de sodio y calcio se mezclan con arena y se funden a abrededor de 1500 °C, el resultado es una mezcla líquida de silicatos de sodio y calcio. El líquido se bace más viscoso al enfriarse y acaba solidificando en un sólido que es transparente a la luz; este sólido se denomina vidrio. Los sólidos eristalános tienen un órden de largo alcance, mientras que los vidrios son sólidos *amorfos* en los que el orden se exticade sólio sobre distancias contas. Piense en las unidades estructurales del vidrio (aniones silicato como revueltas entre si en vez de dispuestas regularmente. Un vidrio y un sólido cristalino tembién difieren en su comportamiento al fundir. El vidrio se ablanda y fonde en un intervado de temperatura grande, mientras que el sólido cristalino tiene un punto de fusión bien definido. Los distintos tipos de vidrio y los métodos para fabricarlos se describen en el apartado Atención a..., al final del capítulo.

Derivados orgánicos del silicio

Se conecen varios compuestos de silicio e hidrógeno, pero como los enlaces simples Si — Si no son demasiado fuertes, la longitud de la cadena en estos compuestos denominados vilanos se limita a seis

Los átomos de H de los silanos pueden ser sustinidos por otros átomos o grupos de átomos obseniendose compuestos denominados organizationos. Es típico la reacción directa entre el Si y el cloruro de metilo, CH₂Cl.

La reacción (el diclorodimentisitano, (CH₁);SiCl₂, con agua produce un composto interesante, el dimentisidanol, (CH₁);Si(OH₂). El dimentisidanol experimenta una reacción de potimerización en la que se eliminan muléculas de H₂O entre un número grande de motéculas de situado. El resultado de esta polímerización es un material formado por motéculas con lorgos cadenas de silicio y oxigeno denominadas siliconas.

Las siliconas son polimeros impertantes por su versatilidad. Pueden obtenerse como occites o como materiales tipo goma. Los aceites de silicona no son volátiles y pueden catentarse sin que se descompagan. También pueden enfoarse basta temperaturas bajas sin que solidifiquen o se vuelvan viscosos. Los aceites de silicona son excelentes lubricantes de alta temperatura. En cambio los aceites de hidrocarburus se tragmentan a alta temperatura y se bacen muy viscosos a baja temperatura, llegando a colidificar. Las gomas de silicona pauntienten su elasticidad a bajas temperaturas, son químicamente resistentes y térmicamente estables. Esto bace que sean útiles, por ejemplo, para sellar ventanas.



 Algunas aplicaciones de las silicunas

23.6 El elemento no metálico del Grupo 13: boro

El boro es el único elemento del Grupo L3 que muestra en sus propiedades lisicas y quimiens un carácter casi exclusivamente no metálico. Los testantes miembros del Grupo L3, A1, G2, In y T1, son metales y han sido estudiados en el Capítulo 22. Mueltos compuestos de boro no tienen un octeto en turno al átenzo central de boro. lo que hace que sean deficientes en electrones, fisto también hace que sean ácidos de Lewis fuertes. La deficiencia electrónica de algunos compuestos de boro conduce a un tipo de enlace que no nos hemos ancontrado hasta abora. Este tipo de enlace aparece en los hidraros de boro

Hidruros de boro

La motécula de BH, (horana) puede existir como un intermedro de reacción, pero no ha sado aistada como compuesto estable. El átomo de B del BH, no tiene un octeto completo porque tiene sólo seis electrones alrededor. El hidraro de bora más simple que ha sido aistado es el diborano. B₂H₆, una motécula dificil de describir con simplicidad _eque une las dos unidades de borano en la fórmula estructural que se da a continuación?

Paro explicar la estructura y el enlace del B₂H₆ se necesitan nuevos conceptos de la teoria de enlace, concretamente de la teoria de orbitales moleculares. El problema es el siguiente: en la molécula de B₂H₆ hay sólo 12 electroses de valencia (fres de enda uno de los des átomos de B y uno de cada una de los ses anunos de H). Sin embargo, el número mínimo de electrones en urbitales atómicos de la capa de valencia necesarios para escribir una estructura de Lewis para el B₂H₄ se mejante a la del C₂H₆ es 14 (cuatro de cada uno de los seis átomos de H).

La estructura aceptada actualmente para el diborano se muestra en la Figura 23.19. Les dos átomos de B y los cuatro átomos de H están en el mismo plano (el plano perpendicular al de la pagina). Los orbitales utilizados por los átomos de B para untres a estes enatro átomos de H panden consideranse como sp². Hay ocho electrones implicados en estos cuatro enlaces. Esto deja cuatro electrones para unir los dos átomos de B y también para unir entre si los des átomos de B. Esto se consigue si cada umo de los dos átomos de H está unido simultáneamente a los dos átomos de B.

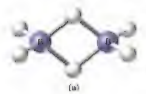
Los "prentes" de átomos son en realidad bastante frequentes, aunque hasta uhora no se habían presentado muchas reasiones de estadiarlos (véave la discusión sobre el Al₂Cl₄, en la Sección 22.4). Sin embargo, los puentes B—H—B son especiales porque (ienes súbil das electrones compartidos entre tras átomos. Por este motivo, estos enlaces se denominan enlaces de dos electrones y tras ventros.

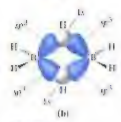
Podemos racionalizar el colace en estos enfaces de tres centros mediante la teoría de orbitales moleculares. En estos dos enfaces puente se combinan seis orbitales atómicos (an orbital sp. y un orbital p de cada átomo de B y en orbital y de cada átomo de H) para formar veis orbitales nacleculares en estos des enfaces paente. Dos de los seis extitales moleculares son exhitales moleculares en estos de enfaces paente. Dos de los seis extitados no leculares son exhitales en los que se sistian los contro electrores. El concepto de enfaces paente puede extenderse a las enfaces B – B – B para describar la estructura de otros boranes cupro el B₂H₃, mostrado en la Figura 23.20.

Los hidraros de boro, que se utilizan muebo en reacciones de sínteses de compuestos orgânicos, continuan proporcionando nuevos e interesentes desarrolfos en la química.

Otros compuestos importantes del boro

Los compuestos de boro están distribuidos ampliamente en la corteza terrestre, peto las menas concentradas se encuentran en muy pocos lugares: Italia, Rusia, Tibet, Turquia y las zonas desérticas de Cadillomia. Los minerales tipacos de estas menas son el borate hidratado hóras. Ne₂B₂O₂· 10H₂O. La Figura 23.21 imbica como quede curvenirse el bóras en varios compuestos de boro.





A FIGURA 23,19
Estructura del diborano, B₂H₆
(a) Estructura moleculas.
(b) Enlace.



▲ FIGURA 23.20 Estructura del pentaborano, B,H,

Los áternos de bero se unen me diante enlates de varios centros. 8 — B.— B. Flay cinco átomos de H unidos a un átomo de B cada uno. Los caros caiaro átomos de H bacen de puerde entre pares de átomos de B.

Atención a...

La ley periódica y el mercurio



▲ Vidrieras de colores de la iglesia Spiral de Daltas, Tejas

El vidrio y el arte de su fabricación se conocen desde hace siglos. Las vidrieras emplomadas pueden centemplarse santo en has iglesias modernas como en las medievales; los antiguas frascos de vidrio pura perforne y ungüentos se moestran en muchos museos. Hoy en día, el vidrio es indispensable prácticamente en todos los aspectos de nuestra vida

El vidrio de cat y sosa es la forma más antigua de vidros El material de partida en su fabricación es una mezicla de carbonato de sodio (ceniza de assu), corbonato de calcio (que se descompone al calentarse dando and vivo) y diáxido de silicio. La mezicla puede fundiose a una temperanura relativamente baja (1300 °C), comparada con el punto de fusión de la silice pura (1710 °C), y es fácil darle la forma deseada. La misión de los iones sodio es romper la estructura cristalina del SiO2, y la de los iones calcio bacer al videio insoluble en agua, de manera que pueda utilizarse para objetos tales como vasos para beber y ventanos. A las altas temperaturas milir zadas, tienen lugar reacciones químicas que producto final de videio.

Obtención de algunos compressos de boro

El Pórax, Na₂B₂O₂-10H₂O, se transforma en B(OH), por teacción cun H₂SO. Ciardo se cabenta mucho, el B(OH), se transforma en B₂O₂. A partir del B₂O₃ peeden obtenerse muchos compecsios de boro y el propio boro.

$$\begin{array}{c} \text{Ni}_2 B_2 O_2 \cdot \text{IGH}_2 O \\ \\ \text{II}_2 \text{SO}_4 \\ \\ \text{ROIII}_3 \\ \\ \\ \text{Cat}_2, \text{H}_1 \text{SO}_2 \\ \\ \\ \text{B}_2 O_3 \\ \\ \\ \\ \text{C}, \text{CI}_2 \\ \\ \\ \text{B}_2 \text{H}_6 \\ \\ \end{array}$$

lon perborato

El perborato de sodio, NaBO₃·4H₂O, es uno de los compuestos útiles que puede obtenense por cristalización de una disclución de bérax y peróxido de hidrógera. Esta fárimila es engañosamento simple: una fórmula más precisa es Na₂[R₃(O₂)₂(OH)₄]· 6H₂O. Este compuesto es la alternativa a las lejías tradicionales y es utilizado en lejías pará prendas de color. La clave de su acción está en la presencia de dos grupos peroxo (—O—O—) que hacen de puente entre los átomos de boro en el ion [B₂(O₂)₂(OH)₄]².

Uno de les compuestos clave para sintetizar otros compuestos de boro es el ácido hónico, B(OH)₁. La déhá naturaleza ácida del ácido bórico se origina de una mantra poco usual: el compuesto B(OH)₁ es deficiente en electrones y acepta un ión OH procedente de la ionización del agua formándose el ión complejo [B(OH)₂]. Así que la fuerte de H₂O' en el B(OH)₁(ag) es la propra agua. Este esquensa de ionización, junto con el hecho de ser el B(OH)₁ un ácido manoprótico y no friprótico, indica que la mejor fórmula del ácido bórico es B(OH)₁ y no H₃BO₂.

$$B(OH)_{s}(aq) + 2 H_{s}O(1) \iff H_{s}O'(aq) + B(OH)_{s}'(aq) \qquad K_{s} = 5.6 \times 10^{-10}$$

Las sales borato, como es de esperar para las sales de ácido débil, dan disuluciones básicas al hidrolizarse, por ello se utilizan para lampiar. El ácido bérico también se empleo. El vidrio que contiene incluso pequeñas cantidades de Fe₂O₃ adquiere un color verde característico (vidrio de botella). Puede obtenerse vidrio incotoro añadicado MnO₂ en el proceso de fabricación. El MnO₂ oxida al FeSiO₃ de color verde, a Fe₂(SiO₃)₃ de color amarillo, y él se reduce a Mn₂O₃, que proporciona un color violeta. El amarillo y el violeta son colores complementarios y el vidrio resulta insoloro. Si se desea se puede obtener vidrio de color utilizando los adicivos adecuados, tales como CoO para el color azul cobalto. Para obtener un vidrio opaco, se utilizan adicivos como el festas de calcio. En el cristal de Botennia la mayor parte del Na⁺ se sustituye por K⁺ y, para obtener vidrio con una trasparencia y brillo excepcionales se incorporan éxidos de plumo, como en el cristal Waterford.

Un problema de los vidrios de cal y sosa es su gran coeficiente de dilatación térmica, que lace que sus dimensiones cambien mucho con la temperatura. El vidrio no puede resistir variaciones broscas de temperatura. Esto plantesba un problema especial en las linternas utilizadas en los comienzos de los ferrocarriles. At cuer la lluvia sobre el vidrio caliente de las linternas, éste se resquebrajaba frecuentemente. El problema se resolvió abadiendo B₂O₃ al vidrio. Un vidrio con boro tiene un coeficiente de dilatación térmica pequeño y resiste variaciones hruscas de temperatura. Este vidrio se cuatore generalmente por su nombre concercial: vidrio Pyrex. Se le utiliza macho en los laberatorios de química y en recipientes de cocina.

La reayer parte del vidrio tiene pequeñas burbajas o impurezas que disminuyen su capacidad de transmitir la luz sin difracción, un fenforento que ocasiona las imágenes distorsionadas obtenidas a través de la gruesa base de un vaso. En los modernos cables de finación, las ondas sonoras se transforman en impulsos eléctricos que se transmiten como haces de luz láser. La luz debe transmitirse a lo largo de grandes distancias sin que se distorsione o se pierda la señal. Para ello se necesita un vidrio especial becho de sílice pura. La clave para obtener este vidrio es la purificación de la sílice, conseguida mediante una serte de reacciones químicas. Primero se reduce el cuarto o arena impuros a silició utilizando coque como agente reductor. Entances se hace reaccionar el silició cun el Cla(g) formándose SiCla(g).

$$SiO_1(s) + 2 C(s) \longrightarrow Si(s) + 2 CO(g)$$

 $Si(s) + 2 CI_2(g) \longrightarrow SiCI_2(g)$

Finalmente se quema el SiCl_a en una llama de metano-oxígorio. El SiO₂ se deposita en forma de fina ceniza y se desprenden los elorocarbonos como productos gaseceos. El SiO₂, con níveles de impareza reducidos a partes por billón, puede fundirse y estirarse en los filamentos finos necesarios pam el coble de fibra óptica. Anualmente se producen en los Estados Unidos decenas de millones de kilometros de coble de fibra óptica.

como insecticida, especialmente para matar cucurachas y como antiséptico en disoluciones para lavar los ojos. Los compuestos de boro se utilizan en productos (an diversos como adhesivos, cemento, desinfectantes, fertilizantes, ignifugos, vidrio, herbicidas, fundentes metalúrgicos y lejías y tintes de tejidos.

EJEMPLO 23.3

Escritura de ecuaciones químicas a partir de un esquema resumen de química de reacciones. Basándose en la Figura 23.21, escriba ecuaciones químicas para las transformaciones sucesivas de bárax a (a) ácido bárico, (b) B₂O₃ y (c) metal boro con imporezas.

Solución

La Figura 23.21 indica las sustancias clave que intervienen en cada rescuión. La que debemos hacer es identificar otros posibles reactivos y productos.

(a) La transformanión de um sal en el úcido correspondiente es una rescrión ácido-base que no implica cambios en los estados de oxidación. Debe poder sjustane por tanteo. Las otras sustancias que intervienen en la ecuación son Na₂SO₄ y H₂O.

$$Na_2B_4O_3 \cdot 10H_2O + H_2SO_4 \longrightarrow 4 \cdot B(OH)_3 + Na_2SO_4 + 5 \cdot H_2O$$

(b) La transformación de un compuesto con oxígeno e hidrógeno en un óxido require la climinación de H/O.

$$2 B(OH)_3 \xrightarrow{\Delta} B_2O_3 + 3 B_2O$$

(c) La reducción directa del B₂O₃ con Mg produce boro con impurezas.

$$3 M_{\rm B} + B_{\rm z}O_{\rm s} \xrightarrow{\Delta} 2 B + 3 MgO$$

Ejemplo práctico A: Basárdose en la Figura 23.21, escriba cevaciones quinticas para la secuençia de renociones de transformación del bórax en diborano.

Ejemplo práctico 8: Busándose en la Figura 23.8 y en las reacciones del texto, escriba conaciones químicas para la secuencia de reacciones de obtención del ácido sulférico a partir del ZnS.

Los princípios desarrollados en los primeros 71 capitulos de este texto se aplican en este capítulo en la descripción de varios aspectos de lacquimea inorgânica de los no metales. Para estos ciententos se eramentran varias diferencias entre el primero y los restantes miembros de un grupo de la tabla periódica. Los ejemplos ciudos son la incapacidad del flúor para formar exorácidos estables y las numerosas diferencias entre el O y el S y entre el C y el Si. También se establece la progresión de las propiedades no metálicas a metálicas destro del Grupo 15 considerando varios criterios. El estadio de los fodraros de boro permite profundizar en el cultura contrares.

Los diagramas de potenciales de electrodo sirveo para resultur la quimica de oxideción reducción de un elemento. Estos diagramas son especialmente útiles en el caso de elementos que pueden. presentar muchos estados de exidación como el CI, S y N. Los potenciales de electrodo para los procesos de reducción que no aparecen en un diagranta puden obtenerse mediante cálculos básudos en la relación $\Delta G^{o}=-nFE^{o}$

Les oxedicides y les execuciones se estadian tentendo en cuenta sus métodos de obtención, sus propiedades ácido-base, su fuerza como agentes oxidantes o reductores y sus estructuras. En el cuso del fósforo, la climinación del H₂O de motéculas de ácido más sunples produce los ácidos polifestóricos como el difosfórico y et trifosfórico y sus saltes.

A lo largo del capítulo se desemben aplicaciones prácticas de los no metales y sus compuestos. Con frecuencia se encuentra que una determinada aplicación de una sustanela es consecuencia de alguna propiedad especial de la misura.

Ejemplo de recapitulación

Las discrinciones de trosultato de sodio debeti prepararse curdadosamente para poder ser utilizadas en química analítica. Debe eviturse especialmente que las disoluciones se vuelvan ácidas. En disoluciones fueriemente ácidas el ion tiosulfato se dismuta en SO₂(g) y S₂(s).



A Descomposición del ion tiosulfato

Cuando se acidifica una disolución acuera de $Na_2S_2O_3$ el ezuñe formado está inicialmente en estado coloidal (derecha)

Densiestre que la dismutación del ion $S_2O_3^{-1}$ (eq) ex espuntasea en condiciones, estándar en disolución ácida y no ln ex en desolución básica

 Excriba les semieculoimes y ecuación glabal pasa la reacción de desproparción o dismutación en medio ócido. Base la ecuación global en la descripción de la reacción que se acabe de dar.

$$4 \, S_i O_i^{(2)}(aq) + 24 \, H^*(aq) + 16 \, e \longrightarrow S_i(s) + 12 \, H_i O(b)$$

Oxidences

$$d(S,O,T(aq) + H_1O(b) - 2TSO_1(g) + 2H'(aq) + 4e^{-b}$$

Global-

$$8 \text{ S}_2 \text{O}_1^{\text{ J}^*}(aq) + 16 \text{ H}^*(aq) \longrightarrow \text{S}_4(s) + 8 \text{ SO}_2(g) + 8 \text{ H}_2 \text{O}(l)$$

2. Determine E'_{res} para la reacción descrita en el apartado I. Utilice para ello los datos de la Figura 23.9. Esta figura preparetima el valor de E' para la sentimetección de reducción (U.465 V), pero no para la oxidación. Para obtener este valor de E' hay que utilizar el método del Ejempto 23.1, es decir.

$$4 \text{ SO}_2(g) + 4 \text{ H}^2(ag) + 6 \text{ g} \longrightarrow \text{S}_4\text{O}_4^{-1}(ag) + 2 \text{ H}_2\text{O}(1)$$

 $\Delta G^{\circ} = -6FE^{\circ} = -6F \times 0.507 \text{ V}$

$$S_d O_g^{(2)}(aq) + 2 \psi \longrightarrow 2 S_1 O_d^{(2)}(aq)$$

$$\Delta G^* = -2F E^* = -2F \times 10.080 \text{ V}$$

$$4 \text{ SO}_2(g) + 4 \text{ H}^*(aq) + 8 e \longrightarrow 2 \text{ S}_2O_1^{-1}(aq) + 2 \text{ H}_2O(1)$$

 $\Delta G^* = -F(66 \times 0.507) + (2 \times 0.080)) \text{ V}$

$$\Delta G^{\alpha} = -8FE^{\alpha} = -F(3.202) \text{ V}$$

$$E^{c} = (3.202/8) V = 0.460 V$$

Abord se pisade calcular E_{ret} .

$$E_{\text{ref}}^{v} = E'(\text{reduceion}) = \frac{E''(\text{oxidación})}{0.465 \text{ V}} = 0.400 \text{ V} = 0.065 \text{ V}$$

La dismetación es espontánea para las condiciones estándar en disolución ácida

3. Establezeu la xianación en disolación básica. Podriamos haces un eficulo cuarátativo utilizando la ecuación de Nernst, pero el enfoque más sencillo consiste en darse cuenta que unaque E₃₀ es positivo para la disolación ácida, su magnitud es bastante pequeña (±0,065 V). El aumento de [OH], que es lo que sucedería al hecer la disolación básica, implica una disminución de [H]). De hecho, [OH] = 1 M corresponde a [H] = 1 × 10 ° 1 M. Como la ecuación neta en el aperiado I tiene H' (aq) en el lado aquividad de la ecuación, una disminución de [H] l'incorrec la reacción juversa (principio de Le Châtelier). En algún momento autes de que la disclución se haga básica, la reacción directa deja de ser espontánea (Véase el Ejercicio 83).

Términos clave

diborano (23.6) eutrofización (23.4) iones politaluro (23.2) método de contacto (23.3) negro de humo (23.5) proceso Frasch (23.3) sal ácida (23.3) sílice (23.5) síliconas (23.5) vidrio (23.5)

Cuestiones de repaso

- Defina los siguientes términos utilizando sus propias palabras:
 (a) ion polihaluro;
 (b) un polifosfato;
 (c) aletropía:
 (d) dismutación.
- Describa hrevemente cada una de las sigujentes jdeas o métodos: (a) proceso Frascii; (b) método de contacto; (c) eutrofización; (d) enface de tres centros.
- Explique las diferencias importantes entre cada pareja de términos: (a) sal ácida y anhídrado ácido; (b) azida y nimuo; (c) silano y silicona; (d) sol y get.
- Proporcione un nombre o fórmula exeptable para cada uno de los siguientes compuestos.
 - (a) KBrO₁;
 (b) I₁;
 (c) hipoctorite de sodio;
 (d) Nati₂PO₄;
 (e) Pb(N₁)₂;
 (f) tiosulfato de basio.
- Complete y ajuste ecuaciones para las siguieraes reacciones. Si no hay reacción, indiquelo.
 - (a) $CeCl_2(s) + H_1SO_2(aq concd) = \frac{\Delta}{2}$
 - (b) $I_1(s) \in C\Gamma(aq) \xrightarrow{\longrightarrow}$
 - (c) $NH_1(aq) + HClO_4(aq) \longrightarrow$
- 6. Escriba una ecunción química pura representar la resoción de (a) Cl₂(g) con NaOfflaq) en frio; (b) Naf(s) con H₂SO₄(aq coned) en caliente; (c) Cl₂(g) con Br⁻(aq).
- Escriba una posible ecuación para representar (a) la reacción de Kl(s) con el ácido H₂PO₂(l); que no es oxidante; (b) la reducción de Na₂SiP₂ a Si puro, utilizando Na como agente reductor.
- Escriba una o unas posibles ecuaciones para representar (a) la reducción de As₃O₆ a As, utilizando CO(g) como agente reductor; (b) la producción de los componentes de fertilizantes fosfato de monoamonio (MAP) y fosfato de diamonio (DAP) por reacción entre H₃PO₄ y NH₃.
- 9. Un mibajo de referencia que describe la producción de fósforo indica que por cada 8,00 toneladas de mineral fosfato atilizado se obtiene 1,00 toneladas de fósforo elemental. El contenido en fósforo del mineral fosfato se da como 31% de P₂O₁₀₋₇. Cuál es el rendimiento porcentual del fósforo en esta rescción?
- 10. Si el Br y el l se encuentran juntos en disolución acossa , el l puede oxidarse a (O₃ con un exceso de Cl₂(aq), Simul-

- táneamente, el Br $^{\circ}$ se axida a Br $_{2}$, que es extraído con $CS_{2}(1)$. Escriba ecuaciones químicas para las reacciones que tienen lugar.
- Imagine que et anufre presente en el agua del mar como SO₄²
 (2650 mg/L) pudiera recuperarse como azufre elemental. Si
 este azufre se convirtiese entonces en H₂SO₄, ¿cuántos kilómetros cúnicos de agua del mar habría que procesar para obtener la cantidad de 40,8 milliones de toucladas, media de consumo anual det H.SO₄ en los Estados Unidos?
- Utilice la información de este capitalo y de otras partes del texto para contestar a las siguientes cuestiónes. Justifique su respuesta.
 - (a) Cuando se añade Cl₂(g) a una disolución acuosa que contiene F. ¿qué es más probable que se obtenga. O₂(g) o l₂?
 - (b) Cuando se añade 11/O₂ a una disolución ácida que contiene NH₁¹, ¿qué es más probable que le suceda al H₂O₂, la oxidación a O₂(g) o la reducción a H₂O².
- Complete y újuste las siguientes resociones. Si no hoy reacción, indíquelos.
 - (a) $Kl(s) + H_3PO_4[aq cented] \xrightarrow{\Delta}$
 - (b) $K_2O(s) + H_2O(l) \longrightarrow$
 - (c) $I_2(s) + KI(aq) \longrightarrow$
- (6) HSO₃ (aq) + MnO₄ (aq) + H*(aq) → 14, Nombre los siguientes compuestos: (a) Na₄XeO₆; (b) BaO₃; (c) Hg(SCN)₂; (d) Ba₃N₃; (c) Ag₂S₂O₃.
- Escriba la fórmula de los siguientes compuestos: (a) triflucturo de dicloro y fósforo; (b) cianato de potasio; (c) ertofosfato de hierro(III; (d) azida de bario; (c) pirofosfato de magnesio.
- 16. Aunque son relativamente poco abundantes, todos los compuestos que se dan a continuación existen. Basándose en lo que sabe sobre compuestos similaras (como por ejemplo a partir de la tabla periódica), proponga un posible nombre o fórmula para cada uno de elles: (a) astaruro de plara; (b) Na₄XeO_{ci} (c) poloniuro de magnesio; (d) H₂TeO_c; (e) tioseleniato de potasio; (f) KAIO_c.

Ejercicios

Compuestos de gases nobles

- Utilice la teoria RIECV para predecir las estructuras geométricas probables de (a) XeO₁; (b) XeO₂; (c) XeF₂.
- Utilice la teoría REECV para predecir las estructuras geométricas probables de las moléculas (a) O₂XeF₂; (b) O₁XeF₂;
 (c) OXeF₃.
- Escriba una ecuación química para la hidrófisis del XeF_a dando como productos XeO₂. Xe. O₂ y HF.
- Escriba una ecuación química para la ludrólisis elcalina del XeF_n dando como productos XeO_n³⁻, Xe, O₂, F⁻ y H₂O.

Halógenos

- Las disoluciones que contienen iones yechno son incoloras recién preparadas pero con el paso del tiempo adquieren un color amarillo. Describa una o unas posibles reacciones químiras que den cuenta de este cambio de color.
- 22. El flúor puede obtenerse por reacción entre e) inclassafluoro-manganaso(IV), MoF_k²⁺, con pentafluoruro de antinsario para dar fluoruro de manganeso(IV) y SbF_k⁻, seguida de la dismutación del fluoruro de manganeso(IV) a fluoruro de manganeso(III) y Fyg). Escriba ecuaciones químicas para estas dos reportirates.
- 23. Haga una predicción general sobre qué elemento halógera: F₂, Cl₂, Br₂ o I₃ desplaza a otros halógenos de una disolución de iones halóm. ¿Quál de los halógenos es capaz de desplazar al O₂(g) del agua? ¿Cuál de los halógenos es capaz de desplazar al H₃(g) del agua?
- 24. Se han medido o estimado las siguientes propiedades del astate; (a) radio covalente; (b) radio ténico (At*); (c) primera energia de fonizacióo; (d) atinidad electrónica; (e) electronegatividad; (f) petencial estándar de reducción. Busándose en las retaciones periódicas y en los datos de la Tubla 23.1, ¿qué valores son de esperar para estas propiedades?
- 25. La abundancia del F⁺ en el agua del mar es 1,1 g de F⁺ por tonelada de agua. Suponga que se pudiese encontrar un métodocropiercial facilide para extraer flúor del agua del mar.

- (a) ¿Qué masa de F_2 podría obtenerse de 1 km² de agua del mar $(d=1.03\ a/cm^2)$?
- (b) ¿Crec que el proceso sería semejante al de extracción de bouno del agua del mar? Justifique su respuesta.
- 26. El flüor se obtiene principalmente a partir de la fluorita, Cal·₂. El flüor también puede obtenerse camo subproducto en la producción de los fertilizantes de fosfatos. Estos fertilizantes se obtienen a partir de el apotito (3Cn₃(PO₄)₂·Cal·₂), ¿Qué masa máxima de flúor puede extraerse cento subproducto de 1.00 × 10³ for de apotito?
- Demuestre mediante cálculos que el gas cloro se dismuta en iones clorato e iones elemen en condiciones estándar y medio ácido.
- Demuestre mediante cálcules que en condiciones estándar la reneción 2 HOCl(sq) → HClO₂(nq) + H²(nq) + Cl²(sq) transcutte casi por completo.
- Prediga las estructuras geométricas de (a) BrF₃; (b) IF₅;
 (c) Cl₄IF⁻.
- ¿Cuál de las siguientes especies tiene una geometria lineal: CIP2*, IBrF*, OCI₂, CIP₃ o SF₄? ¿Coincide la estructura de algunas de ctias?

Oxígeno

- El peróxido de hidrógero es un ácido un poco más fuerte que el agua, Para la toutzación
 - $H_2O_2(aq) + H_2O(1) \longrightarrow H_3O^*(aq) + HO_2^*(aq)$ $pK_a = 11,75$. Calcule el pH de una disolución antiséptica que liene el 3,0 por ciento de H_2O_2 en masa.
- El O² es una base fuerte en agua. Si en 750.0 mL de disolución acrossa hay disueltos 50, 0 mg de Li₂O, ¿cuál será el pH de la disolución?
- 33. La transformación de O₂(g) a O₂(g) puede llevarse a cabo mediante una descriga eféctrica, 3 O₂(g) → 2 O₂(g). Calcule la energía media del entace exigeno-exigeno en el O₂(g) diffizando la energía de disociación de entace del O₂(g) 498 kJ med⁻¹ y los dates del Apéndice D.
- Calcule la energia media de entace en el O₂(g) a partir de la estructura de Lewis (11,15) y los datos de la Tabla 11,3. Compare este resultado con el obtenido en el Ejercicio 33.
- Utilice estructuras de Lewis y otra información para explicar que:
 - (a) el H₂S sea un gas a temperatura ambiente, mientres que el H₂O es un ligasido;
 - (b) el O_s sea diamagnético.

- Utilice estructuras de Lewis y otra información para explicar que:
 - (a) las longitudes de enlace oxigeno-oxigeno en el O₃, O₃ y
 H₂O₃ sean 121, 128 y 148 pm, respectivamente;
 - (b) la langitud de enface extgeno-extgeno del O₂ sea 121 pm y la del O₂º 112 pm. ¿Por qué la langitud de enface del O₂º ex mucho más corta que la del O₂?
- ¿Cuáles de las siguientes reacciones transcurrinfin por compieto o casi por completo?

(a)
$$H_2O_2(eq) + 2I'(eq) + 2H^*(eq) \longrightarrow I_2(e) + 2H_2O(1)$$

(b)
$$O_2(g) + 2H_2O(1) + 4C\Gamma(aq) \longrightarrow 2C\Gamma(c) + 4C\Gamma(cr)$$

(c)
$$O_3(g) + Pb^{24}(aq) + H_2O(1) \longrightarrow$$
 2 $Cl_2(g) + 4 OH^*(aq)$

$$PbO_2(s) + 2H^4(eq) + O_2(g)$$

(d)
$$HO_2^-(aq) + 2 Br^-(aq) + H_2O(1) \longrightarrow$$

3 OH (aq) + Br₂(1)

Les siguientes comptestes dan O₂(g) al calentaries fuertemente: (a) HgO(s); (b) KClO_q(s); (c) Hg(NO₃)₂(s); (d) H₂O₂(sq).
 Escriba una equación para cada una de las reacciones que se producen.

Azufre

- Indique el nombre adecuado para cada uno de los siguientes compuestos: (a) ZnS; (b) KHSO₃; (c) K₃S₇O₃; (d) SF₄.
- Escriba la tórmula adecuada de cada uno de los siguientes compuestos:(a) sulfato de calcio dihidratado; (b) ácido sulf-
- hidrico; (e) hidrógeno sulfato de sudio; (d) ácido disulfórico.
- Proporcione readisate una ocusción química un ejemplo especifico que ilustre

- (a) la reacción de un sulfuro metálico con HCl(sa);
- (b) la acción de un úcido no cuidante sobre un sultito metálico;
- (c) la oxidación de SO₂(aq) a SO₄²⁺(aq) mediante MnO₂(a) en medio ácido:
- (d) la dismutación de S₂O₂² en medio ácido.
- Indique cómo utilizaria azufre elemental, cluro gascoso, sodio metático, agua y aire para obtener disoluciones acuosas que contengan (a) Na₂SO₃; (b) Na₂SO₄; (c) Na₂S₂O₃ (Sugerencia: tendrá que utilizar información de éste y otros capitulos.)
- 43. Describa una prueba química que permita establecer si un sólido blanco es Na₃SO₃ o Na₂S₂O₃. Explique el fundamento de esta prueba escribiendo uma o más ecuaciones químicas.
- El azufre se encuentra en la naturaleza como sulfato, pero no como sulfito. Explique el metivo.
- Las sales como el NaHSO₄ se denominan sales cicidas porque sus aniones pueden ionizarse. ¿Cuál será el pH de una disolu-

- ción acuosa que contiene 12,5 g de Na13SO₄ en 250 mL? (*Sugerencia*; utilice los datos del Capitulo 17 que sean decesarios.)
- 46. ¿Qué masa de Na₂SO₃ debe haber en una muestra que necesito 26.50 mL de KMnO₄ 9.0510 M para ser oxidada a Na₂SO₄ en medio ácido? El MnO₆" se reduce a Mn²⁴.
- 47. Una muestra de 1,100 g de mineral de cobre se disuelve y el Cu²⁺ (sq) resultante se trata con KI en exceso. Para valorar el 1,10 berado hacen falta 12,12 mL de Na₂S₂O₃O₃1000 M. ¿Cuál es el porcentaje en masa de cobre en la muestra?
- 48. Se hace burbujuar una muestra de 25,0 L de gas natural, medida a 25 °C y 740,0 Torr, a través de una disolución de Pb²⁺(eq), produciéndose 0.535 g de PbS(s). ¿Qué masa de ozufre puede recuperurse por metro cúbico de esta gas natural?

Familia del nitrógeno

- Utilice información de este capitulo y de otros anterieres para escribir ecuaciones químicas que representen las siguientes resectiones;
 - (a) el equilibrio entre dióxido de nitrógeno y tetróxido de dinitrógeno en estado gasevso;
 - (b) la reducción del ácido nitroso por el N₂H₃* formándose el ácido hidrazoico, seguida de la reducción de ácido nitroso adicional per el ácido hidrazoico, praximiendose nitrógeno y menáxido de dinitrógeno:
 - (c) la neutralización de H₃PO₄(εq) hasta el segundo punto de equivalencia, mediante NH₃(εq).
- Utilite información de este capítulo y de otros anteriores para escribir ecuaciones químicas que representen las siguientes reacciones:
 - (a) la reacción de la plata metálica con HNO_c(ag);
 - (b) la combustión completa del combustible de cohetes, dimedifiidracina asimétrica. (CH₃), NNHs;
 - (c) la preparación del trifosiato de sodio por calentamiento de una mezcla de dihidrégeno fosfato de sodio e hidrégeno fosfato de sodio.

- 51. Escriba estructuras de Lewis aceptables para
 - (a) (limetilhidracina, (CH₂), NNH₂;
 - (b) cloruro de nátrilo, CINOs:
 - (c) ácido fosferoso, un ácido diprático con fórmula empírica.
 H-5°O₂.
- 52. La nitroamida y el ácido hiponitroso denen la misma fórmula H₂N₂O₂. El ácido hiponitroso es un ácido diprótico débû; la nitroamida contiene el grupo amida (—NH₂). Escriba estructuras de Lewis poepiables para estas dos sustancias.
- Proporcione un nombre estecuado para cada uno de tos siguientes compuestos: (a) HPO₄²⁻; (b) Ca₂P₇O₇; (c) H₆P₄O₁₁.
- Escriba una térmuta adecuada para cada uno de los siguientes compuestos: (a) hidroxiliamina; (b) hidrógeno fosfato de calcio; (c) nitruro de litio.
- A partir de la Figura 23.13 establezon el valor de Eº para la reducción del N₂O₄ a NO en medio ácido.
- A partir de la Figura 23.13 establezca el valor de E^{*} para la reducción del NO₃^{*} a NO₂^{*} en medio básico.

Carbono y silicio

- 57. Comente la precisión de un anuncio de joyería que dice "tos diarrantes son eternos". ¿En qué sentido es cierta esta frase y en qué otros es incorrecta?
- 58. Un remedio temporal para una contetura que está fuerte consiste en garabatear con la punto de un lápiz las muestras de la llove y hacer entrar y solir a ésta de la certudura varias veces. ¿En qué se basa este mitodio?
- 59. Escriba ecuaciones químicas que representen
 - (a) la reducción de la sílice a silicio por medio del aluminio;
 - (b) la preparación del metasilicato de pótasio por fissión a alta temperatura de la silice y el carbonato de potasio;
 - (c) la reacción del Al₄C₃ con agua para dar metano.

- 60. Escriba ecuaciones químicas que representen
 - (a) la reacción producida al afadir ciantro de potasio a um disolución de nitrato de plata;
 - (b) la combastión del Si₃H₈ en exceso de oxígeno;
 - (c) la reacción del dinitrágeno con carburo de culcio para dar cianamista de cateio (CaNCN).
- 61. Describa lo que significan los términos silano y silanat ¿Cuál es su papel en la obrención de siliconas?
- Describa y explique las semejenzas y las diferencias untre la reacción de un siticato con un ácido y la de un carborado con un ácido.
- 63. El metano y el vapor de azufre reaccionan formándose disulturo de carbono y sulturo de hidrógeno. El disulturo de carbono re-

actimación el $\mathrm{Ch}(g)$ formándose tetractoruro de carbono y $\mathrm{S}_2\mathrm{Cl}_2$. A continuación resocionan el disultiuro de carbono y el $\mathrm{S}_2\mathrm{Cl}_2$ producióndose más tetractoruro de carbono y azulfre. Escriba una serie de ecuaciones para las reacciones que se acaban de describir.

- De matera similar a como se hizo en el apartado de derivados orgánicos del silicio de la Sección 23.5.
 - (a) escriba ecuaciones para representar la reacción de (CH₃)₃SiCl con agua, seguida de la etiminación de H₂O de las moléculas de silmo) resultantes.
- (b) ¡Se forma un polímero de silicona?
- (c) ¿Qué producto se obtendría si se utilizase Cli, SiCl,?
- Demuestre que la fórmula empírica de la moscovita es consistente con los estados de oxidación de los elementos que la forman.
- 66. Demuestre que la fórmula empfrica de la serpentina fibrosa es consistente con los estados de oxidación de los elementos que la forman.

Boro

- 67. La molécula de tetrahorano tiene la fórmula BaHiro
 - (a) Demuestre que esta molécula es deficiente en electrones.
 - (b) ¿Cuárdos enlaces puenie debe haber en la molécula?
 - (c) Demuestre que et butano, $C_4 H_{10}$, no es deficiente en electrones.
- 68. Escriba estructuras de Lewis para las dos siguientes especies, sabiendo que ambas presentan entace covalente coordinado.

 (a) El ion tetrafluoraborato, BF₄*, utilizado para limpiar metoles y en baños electrolíticos;
- (b) El triflorum de boro etilamina, utilizado en el endurecimiento de resinos epoxí (la etilamina es C₂H₂NH₂).
- 69. Escriba ecuaciones químicas que representen:
 - (a) la preparación del berr a partir del BBr₃;
 - (b) la fermación del BF₃ a partir del B₂O₃;
 - (c) la combustión del hero en N-O(g) caliente.
- Basándese en la estructura mostrada al margen en la Sección 23.6, asigne los estados de oxidación de los átomos del ion perborato.

Ejercícios avanzados y de recapitulación

- 71. A pesar de tener una masa mólecular más alta, el XeO₀ existe como gas a 298 K, mientras que el XeO₀ es un sólido. De una explicación regenable de esta observación.
- 72. El texto menciona que el peretorato de amonio puede explotar. Superiendo que el NH_aClO₄ es el único reactivo en la explosión, escriba una o unas ecuaciones aceptables para representar la reacción que ocurre.
- A continuación se dan energías de enlace a 298 K; O₁, 498; N₂, 946; F₂, 159; Cl₂, 243; ClF, 251; OF (en OF₂), 213; ClO (en Cl₂O), 205; γ NF (en NF₃), 280 kJ mol⁻¹. Calcule ΔHⁿ₂ a 298 K para t mol de (a) ClF(g); (b) OF₂(g); (c) Cl₂O(g); (d) NF₁(c).
- 74. El potencial estándar de electrodo del Előer no puede medirse directamente porque el F₂ reacciona con el agua desplazando al O₂. Obtença un valor de E_{F,0}r- utilizando los datos termodinámicos del Apéndico D.
- 75. El polonte es el único elemento conocido que cristaliza en la forma cública simple. En esta estructura, la distancia interatórnica cetre un átomo de Po y coda uno de sus seis vecinos más próximos es 335 pm. Utilice esto descripción de la estructura del cristal para estimar la densidad del polonio.
- Véaxe la Figura 12:24 y ordene las siguientes especies según orden creciente de (a) longitud de enlace y (b) intensidad (energía) del enlace: O₂, O₂⁻¹, O₂⁻¹, O₂²⁻¹. Explique en qué basa su ordenación.
- Una reserión de un elerofluerecarbeno implicado en la destrucción del ozono estratosférico es CFCl₃ + hv → CFCl₂ + Cl.
 - ¡Quál es la energia de los fotones (he) necesarios para llever a cubo esta reacción, expresada en kilojulios por mol?
 - (b) ¿Cuál es la frecuencia y longitud de cada de la luz necesaria pará producir la resoción? ¿En qué región del espectro electromagnético se enquentra está radiación?

- 78. La composición de un mineral de fosfate puede expresarse como % de P, % de P₂O₁₀ o % de fosferita [Ca₅(PO₄)₂].
 - (a) Demuestre que % P = 0,436 × (% P₄O_m) y % festerito = 2,185 × (% P₄O_m).
 - (b) ¿Cuál es el significado de un porcentaje de fosforita mayor de 190?
 - (c) ¿Cuál es el porcentaje de fosforita del apatito?
- Estime el percentaje de disociación del Cl₂(g) en Cl(g) a l atm de presión total y 1000 K. Utilice los dates del Apéndice D y las ecuaciones de otras partes del texto que sean necesarias.
- 80. El cicido peroxonitroso es un intermedio inestable formado en la oxidación de HNO₂ por el H₂O₂. Tiene la misma fórmula que el ácido nútrien, HNO₃, Indique como espera que difieran las estruenteses de los ácidos nútrico y peroxonitroso.
- 81. La estructura de N(SiH₃), implica una disposición en un plano de los átomos de N y Si, mientras que el compuesto similar N(CH₃), tiene una disposición piramidal de los átomos de N y C. Propunga esquemas de culace para estas moléculas que sean consistentes con estas estructuras.
- 82. En la extracción de brosno del agua del mar (reacción 23.3), primero el agua del mar se pone a un pH de 3,5 y después se la trata con Cl₂(g). En la práctica el pH del agua del mar se ajusta con H₂SO₄ y la masa de choro utilizada es un 15 % superior a la teórica. Suponiendo una muestra de agua del mar con un pH inicial de 7.0, una decadad de 1.03 g/cm² y un contenido en brono de 70 ppm en masa, ¿qué masas de H₂SO₄ y Cl₂ deben utilizanse en la extracción de brono de 1,00 × 10³ L de agua del mar?
- 83. Véase el Ejempto de recapitulación de este capitulo. Suporga que la dismutación del S₂O₂⁻¹ deja de ser espontánea cuando la presión purcial del SO₂(g) sobre la disolución con (S₂O₂⁻¹) = 1 M disminuye hasta 1 × 10⁻⁶ atm. Demuestre que cuando se alcarzon estas condiciones la disolución sigue sienda ácida.

- 84. Las energias de enlace del Cl₁ y F₂ son 243 y 155 kJ mol⁻¹, respectivamente. Utilice estos dates para emplicar por qué el XeF₂ es un compaesto mucho más estable que el XeCl₂. (Sugerencia: recuerde que el Xe es un gas monastómico.)
- 85. Escriba las posibles semiconaciones y la ecuación de oxidación-reducción ajustada para la dismutación del XeF₄ a Xe y XeO₃ en disolución acusas ácida. El Xe y el XeO₃ se obtienen con razón molar 2:1 y también se produce O₂(g).
- 86. Un manual proporciona el vulor $E^{\nu} = 0.174 \text{ V}$ para la semirresectión de reducción $S + 2 \text{ H}^{\nu} + 2 \text{ c}^{-} \longrightarrow H_0S(g)$. En la Figura 23.9 el valor sobre la línea $S \longrightarrow H_2S(ag)$ es 0.144 V. ¿Por qué son distintes estos dos valores de $E^{\nu \gamma}$ ¿Pueden ser ambos correctos?
- La solubilidad del Cl₂(g) en agua es 6,4 g/L a 25 °C. Este cloro está, en parte, en forma de Cl₂ y, en parte, en forma de HOCl o Cl⁻. Para la resección de hidrólisis

$$\operatorname{Cl}_2(\operatorname{aq}) + 2\operatorname{R}_2\operatorname{O}(1) \longrightarrow \operatorname{HOOl}(\operatorname{aq}) + \operatorname{H}_3\operatorname{O}^1(\operatorname{sq}) + \operatorname{Cl}^*(\operatorname{sq})$$

 $K_c = 4.4 \times 10^{-4}$

- Calcute $[Cl_2]$, [HOCl], $[H_3O']$ y [Cl'] para una disoteción saturada de Cl_2 en agau.
- 88. En la Figura 23.13 no se dan los datos de potenciales de electrodo relativos al ácido hidrazoico. Calcule el valer de F² para la reducción del HN₃ a NH₆⁴ en medio ácido sabiendo que F² = -3.09 V para la reducción del HN₃ a N₇ en medio ácido.

Problemas de seminacio

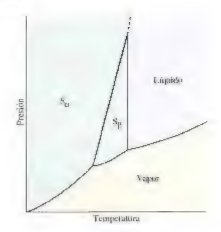
- 89. La descemposición del peráxido de hidrógeno en disolución está catalizada por el Fe¹⁴(eg). Para esta reacción entalizada se ha propuesto un mecanismo en dos etapas. En la primera reacción, el H₂O₂ reduce al Fe³⁴. En la segunda resoción, el hicmo se oxida volviendo a su estado inicial y el peróxido de hidrógeno se reduce. Escriba una ecuación para la renatión global y demuestre que es espontánea. ¿Cuátes son los valores máximo y infinimo de E⁻ para un catalizador que funciose. de este modo? ¿Cuáles de las siguientes especies serían capaces de catalizar la descomposición del peróxido de hidrógeno. per el mecanismo escrito; (a) Cu2+, (b) Br₂, (c) Al¹⁴, (d) Au³¹? En la reacción entre el ácido vódico y el peróxido de hidrógeno en presencia de almidón (indicador), la mezela de resoción oscila entre inculora y color azul escuro. ¿A qué se deben estos cambios de color? ¿Continuarán indefinidamente estos cambios de color? Razono su respuesta.
 - (Sugerencia: véase el problema de seminario 105 del Capindo 15, especialmente la Ecuación (c).)
- 90. En este capítulo y en el 21 se ha insistido en la relación entre los valores de E° y las propiedades termodinámicas. Esta refación se puede utilizar para abadir dates a un diagrama de potenciales de electrodo. Por ejemplo, observe que en la Figura 23.2 no está incluido el Cl₂O(g) que tiene Cl en el estado de oxidación +4. Utilizando dates de esta figura y del Apéndice D incluya el Cl₂O(g) en el diagrama de potenciales de electroda en medio ácido e indique los valores de E° que unen el Cl₂O(g) al ClO₃ (eq) y al HClO₃(aq).
- 91. La Figura 16.1 muestra que el 1₂ es mucho más soluble en CCL₄(1) que en H₂O(1). La concentración de 1₂ en disolución seussa suturnda es 1,33 × 10⁻³ M y el equilibrio alcanzado cuando el 1₂ se distribuye entre el H₂O y CCL₄ es

$$I_2(aq) \rightleftharpoons I_2(CCI_1)$$
 $K_c = 85.5$

- (a) Se agita una muestra de 10,0 mL de (¿(sq) saturado con 10,0 mL de CCI,. Cuando se alcunza el equilibrio; las dos fases líquidas se separun. ¿Cuántos miligramos de I₂ habrá en la lase acuosa?
- (b) Si los 10,0 mL de la fase acuosa del apartado (a) se tratan con en segundo volumen de 10,0 mL de CCl_{es é}cuántos miligramos de l₂ permanecerán en la fase acuosa cuando se restablezes el equilibrio?

- (c) Si la muestra de 10,0 mL de l₂(aq) saturado del apartado (a) hubiese sido extraida originalmente con 20,0 mL de CCI₄, ¿cómo seria la rusa de l₂ que permanece en la fase acuesa, menor, igual o mayor que la encontrada en el apartado (b)? Justifique su respuesta.
- Los denominados pircanlenes, X₂O₂ⁿ⁻¹, constituyen una serie de moléculas de los elementos St. P y S con estructuras similures.
 - (a) Escriba las estructuras de Lewis de estes aniones y prediga su geometria. ¿Ceál es el número máximo de átomos que pueden estar en un plato?
 - (b) A cada piroanión del apartado (a) le corresponde un pirosoido, X₂O₂H₃. Compare cada piroácido con el ácido que ticne sólo un átorno del elemento en su máximo estado de oxidación. A partir de esta comparación, Indique un camico para preparur estos piroácidos.
 - (e) ¿Cuál es el análogo de los pirouniones para el cloro? ¿De qué ácido es esta especie el anhiérido?
- 93. Pura describir el enlace del XeF₂ utilizando el modelo de enlace de valencia hacen fulla los orbitales Sd del Xe. La descripción mejora si se utilizan orbitales moleculares con tres centros. Suponga que el colace implica el orbital Sp₂ del Xe y los osbitales 2p₃, de los dos áteanos de F. Estos tres orbitales atómicos se combinan dando tres orbitales moleculares, uno enlazante, otro no enlazante y un tercero amientazante. Recuerde que para que haya enlace deben solaparse crititales atámicos con funciones de onda del mismo sigmo, formando orbitales moleculares colazantes (vácas el Capítolo 12).
 - (a) Construya diagramas similares a los de la Figura 12.30 para Indicar el solupartienso de los tres orbitales atómicos y la formación de los tres orbitales moleculares.
 - Supones que el orden de los energios de los orbitales mulceulares es: OM enlazante < OM no enlazante < OM antienla-
 - (b) Construya un diagrama de niveles de energia de los orbitales moleculares y asígneles el mimero edecuado de electrones del rittor y del xenón. ¿Cuát es el orden de entace?
 - (c) Con la ayuda de la teoría RPECV demaestre que esta descripción de orbitales moleculares con enlaces de tres centres es adecuarda para el XeF_a pero no para el XeF_a.

- 94. El esquerna muestra pane del diagrama de fases del azulte. La transición entre el sólido entorrámbico (S_n) y el sólido mopoclínico (S_n), en presencia de vapor de azulte, tiene lugar a 95,3 °C. El punto tripla correspondiente al azulte monoclínico, azulte liquido y azulte vapor es a 119 °C.
 - (a) ¿Côngo habria que modificar el diagrama de fasés para representar la fusión del azulte ortorrómbico observada en ocationes a 113°C?
 - (Signerración: ¿que aspecto tenstria el diagrama de fases si no se formase el azufre monoclínico?)
 - (b) ¿Córno explicaria que si una muestra de azufre ortoriónbico funde a 113° C y después se calienta, el azufre líquido, al enfrarse, solidifica a 119° C?



Ejercicios multimedia

- 95. Observe las estructions tridimensionales de los modelos del XeF₂ y XeF₄ le Capitalo 23, I). (a) Utilizando los princípios de la reos(a RPECV sugiera una posible estructura de la molécida en esta serie, formada por reucción con sucesivas canidades adicionales de fluor. (b) ¿Se formarán moléculas similares con utros halógenos? Razone su respuesta.
- 9h. La película sobre las Printiedades físicas de los halógenos le-Capindo 23.2) itustra las propiedades de los tres halógenos. (a) ¿Qué pruebas de variaciones periódicas se observan? ¿En qué se basan estas variaciones? (b) Basándose en estas observaçiones prodiga el estado físico del Núor.
- **7. En la película sobre las Reacciones con el oxígeno (e-Capinilo 23.3) se illustra el poder exidante del oxígeno. (a) Describa el cambio en el estado de oxídación para cada uno de los elementos que experimentan mai reacción. (b) ¿En que casos.

- es posible obtener más de un úxido? (e) ¿Cuáles son los estados de oxidación en estos otros posibles compuestos?
- 6 En la película sobre el Dióxido de nitrágeno y tetróxido de dinitrógeno (e Captudo 23.4) aparecen dos oxidos bastante frecuentes del ritrágeno. Estas úxidos están en equilibria. (a) Utilizando el presedimiento desacrellado en la película prediga si la conversión de NO₅ a N₂O₄ es una reacción exotérmico o endutérmico. (b) ¿Concuerda sa predicción con los datos termodinámicos de esta reacción?
- 99. (a) Vea les modeles de les Formas alutrópicas del carbono (e Capitulo 23.5) y describa la Júbridación del curbono en cada una de ellas, (b) Indique los motivos de las diferencias en las propiedades encainicas de las distintas formas abstrópicas del carbono. (c) ¿Quá estructura del carbono es también característica de otres elementos del Grups 14?

24

Elementos de transición

Contenido

- 24.1 Propiedades generales
- 24.2 Principios de metalurgia extractiva
- 24.3 Metalurgia del hierro y del acero
- 24.4 Elementos de la primera serie de transición, del escandio al manganeso
- 24.5 Triada del hierro: hierro, cobalto y niquel
- 24.6 Grupo 11. Cobre, plata y
- 24.7 Grupo 12. Zine, cadmio y mercurin
- 24.8 Langanidos
 - Asención a Superconduciones de alta temperatura



Cristales firitormes de mido, TiO₂, en enargo (izquierda) y enimend de situatio (derecha), materia prima del mido. El mesal fatario se unifica en la industria per su beja derividad y su gran resistencia. El TiO pario es un pigmento blanco y brittante, utilizado en pinturas y pageles especiales.

Los elementos de transición (elementos de los blóques d y f) son más numerosos que los elementos de los grupos principales. Aunque algunos de ellos son escasos y poco utilizados, otros juegan un importante papel en muchos aspectos de la sociedad moderna. Todos los elementos de transición són metales. Entre ellos se encuentra el metal más utilizado en estructuras, el bierro (Fe), así como metales importantes en aleaciónes y utilizados en la fabricación del acero (V, Cr, Mn, Co, Ni, Mo, W). Los mejores conductores de electricidad (Ag, Cu) son metales de transición. Los compuestos de algunos metales de transición (Ti, Fe, Cr) son los componentes primarios de los pigmentos de pinturas. Los compuestos de plata (Ag) proporcionan el material esencial para la fotogradía. Los materiales específicos para uplicaciones modernas como las pantallas de televisión en color utilizan compuestos de

elementos del bloque f (éxidos de lantánidos). Nueve de los metales de transición son elementos esenciales para los organismos vivos.

La química de los elementos de los bloques d y f tiene importancia tanto teórica como práctica. El estudio de estos elementos y sus compuestos permite profundizar en aspectos fundamentales del enlace, el magnetismo y la química de las reacciones.

24.1 Propiedades generales

Los altos puntos de fusión, la buena conductividad eléctrica y la dureza, de moderada a muy grande de los elementos de transición son consecuencia de la disponibilidad de electrones y orbitales para el enlace metálico (wéase la Sección 12.7). Los elementos de transición tienen muchas propiedades semejantes, pero cada elemento tiene también alguna propiedad única, que le hace útil de forma específica a él y a sus compuestos. La Tabla 24.1 incluye propiedades de elementos de transición del cuarto período, la primera serie de transición.

	Sc.	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	NI	Cu	Zn
Número atómico	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
Configuración electrónica	$3d^44s^2$	$3d^24x^2$	$34^{0}4x^{7}$	$3al^24s^4$	$3d^54s^2$	$3d^{2}4x^{2}$	$3d^{3}4x^{3}$	$3d^{6}4s^{2}$	$3aI^{12}Ax^{1}$	$3d^{10}4s^{2}$
Radio metálico, por	161	145	132	125	124	124	125	125	128	133
Energia de ionización, kJ/mol										
Primera	631	658	650	653	717	759	758	737	745	906
Segunda	1235	1310	1414	1592	1509	1561	1646	1753	1958	1733
Тетрега	2389	2653	2828	2987	3248	2957	3232	3393	3554	3833
E^{a} , V^{b}	-2,03	-1,63	-1.13	-0.90	-1,18	-0.440	-0,277	-0,257	+0,340	-0.763
Estados de oxidación										
positives más frequentes	.3	2, 3, 4	2, 3, 4, 5	2, 3, 6	2, 3, 4, 7	2, 3, 6	2, 3.	2, 3	1.2	2
pf, °C	1397	1672	1710	1900	1244	1530	1495	1455	1083	420
Densidad, g/cm³	3,00	4,50	6,11	7,14	7,43	7,87	8.90	8.91	8.95	7,14
Durcza ^o	_	_		9,0	5,0	4.5	_	_	2,8	2,3
Conductividad eléctrics	3	4	6	12	t	16	25	23	93	27

[&]quot;Todos los átemos tienen in configuración interna del argón.

Radios atómicos (metálicos)

Con la excepción del Sc y Ti, en la Tabla 24.1 se observa poca variación en los radios utómicos a lo largo de la primera serie de transición. La diferencia principal en la estructura atómica de los elementos sucesivos consiste en una unidad de corga positiva en el nácleo y un electrón en un orbital de una capa electrónica *interna*. Esta no es una diferencia importante y no coasiona mucho cambio en el radio atómico, especialmente en la zona central de la serie.

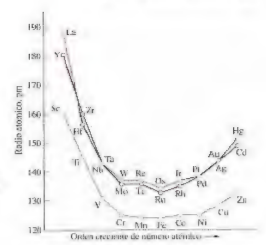
Cuando se compara un elemento de la printera serie de transición con los de la segunda y la tercera series que pertenecen al mismo grupo, se observan diferencias importantes. Plense en los miembros del Grupo 6, Cr, Mo y W. Como era de esperar, el radio atómico del Mo es mayor que el del Cr, pero, al contrario de lo que cabría esperar, el radio atómico del W es igual que el del Mo y no mayor. En el método aufbau se munan 18 electrones al pasar del Cr al Mo, y todos ellos entran en las subcapa x, p y d. Sin embargo, entre el Mo y el W, se suman 32 electrones y 14 de ellos entran en la subcapa 4f. Los electrones de una subcapa f no apuntalian bien al núcleo de los electrones más externos.

⁶Para el praceso de reducción M²³(ap)+2 e → M(s)(excepto para el escaraljo, en cuyo caso el ión es Se¹³(aq)).

[&]quot;Les estados de oxidación más frecuentes se muentran en rojo.

^dLos valores de dureza están en la escula de Mohs (vénse la Tiblia 27.2).

[&]quot;Los valores de conductividad eléctrica relativa se refieren a un valor de 100 asignado o la plato.



► FIGURA 24.1

Radios atomicos de los elementos del bloque d

Los elementos de transación del cuarto período (azel) tienen radios inferiores a los de los miembros de los correspondientes grupos en los siguientes períodos. Esta variación no se observa al comparen tos radios de los miembros del quinto período (negro) y sexto período (rojo), poniendose de manifiesta la contracción de los radios atoeticos assentida a la serie de los lantitacidos.

En consecuencia, estos electrones externos son atraidos por el núcleo con más intensidad de la que cabria esperar. Los radios atómicos no aumentan. De becho, en la serie de elementos en que se fiena la subcapa 4f. los radios atomicos disminuyen un poco. Este tenómeno tiene lugar en la serie de los laritándos (Z = 58 a 71) y se denomina contracción lantánida. La consección lantánida se bace más evidente en la Figura 24.1.

Configuraciones electrónicas y estados de oxidación

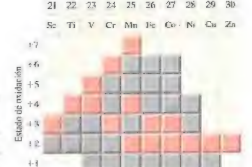
Los elementos de la primera serie de transición tienen configuraciones electronicas con las siguientes características:

- Electrones internos con la configuración del argón.
- Ocho miembros tienes dos etectrones en un orbital 4x y los dos restantes (Cr y Cu) tienen un electrón 4s.
- El número de ejectrones 3d varía desde uno en el Se hasta diez en el Cu y Zu.



Propiedades periódicas: animación sobre los estudos de oxidación más frecuentos

Como hemos visto para algunos elementos representativos en los Capítulos 22 y 23, es posible que un elemento tenga varios estados de exidación distintos. Sin emburgo, suele haber un estado de oxídación del elemento que es el más frecuente. Los atomos de Ti, con configuración electrónica [Ar]3d²4s², trenden a formar compuestes utilizando los quatro electrones que tienen aparte de la configuración internu del argón y intesaran el estado de oxidación + 4. Sin embaryo, también es posable que los atomos de Tiurilicen menos electrones, como al perder los electrones 4s' formando el son Fr". Entonces observamos para el Ti dos características: (1) varios estados de oxidación posibles, como muestra la Figura 24.2 y (2) un estado de oxidación máximo correspondiente al admerede grupo, 4. Estas características se mantienen para el V, Cr y Mn, que tienen los estados de oxidación máximos +5, +6 y +7, respectivamente. Sin embargo, en los grupos 8-12 se modifica este comportamiento. Aunque el Fe, Co y Ni pueden existir en más de un estado de exidación, no muestran la gran variedad encontrada para los miembros del comienzo de la primera serie de transición. Tampoco tienen el estado de oxalación máximo correspondiente al número del grupo. Según recorrentes la primera serie de transición, anmentan la carga nuclear, el número de electrones d y la energia necesaria para las succsivas maizaciones de los electrones d. La formación de un enlace implicando un número elevado de electrones al se bace cada vez más difácil desde el punto de vista energético y



► FIGURA 24.2

Estados de oxidación positivos de los elementos de la primera serie de transición

Lus estados de oxidación más frecuentes se muestran en rejo y los menos habituales en gris. Algunos estados de (xidáción son bastante raros. Los estados de (xidación cero o negativos se encuentran a veces et) examplejos de metales de transición. Por ejemplo, el estado de oxidación del Cr es ~2 en Na_b[Cr(CO)_c], ~1 en Na_b[Cr_s(CO)_c] y 0 en Cr(CO)_c

para estoa últimos elementos de la primera serie de transición súlo se suelen encontrer los estados de oxidación más baios.

Auaque los elementos de transición muestran venedad en sos estados de oxidación, estados difieren en la facilidad con la que se alcanzor y en su estabilidad. La estabilidad de en estado de oxidación para un metal de transición determinado depende de varios factores: los átomos a los que esté unido el átomo del metal de transición, se tempoesto esta en forma solida o en disolución y el pH de la disolución. Por ejemplo, el TiC1₂ es on compuesto ben caracterizado como sólido, pero el exigeno disuelto en disolución se cuosas e incluso el agua por si sola oxidan al ion Tri*. Por otra parte, el Col* (aq) oxida fácilmente el agua a O₂(g), reduciendose el mismo a Col* (aq). Sin embargo, el Col* (aq) paede estabilizarse en iones complejos que tengan los ligandos adecuados. En general, los estados de oxidación más altes de los metales de transición se estabilizan cuando se unen al metal iones óxido o fluororo. El término estado de oxidación más focuente, utilizado en la Figura 24.2 y en otras partes del texto, significa que este estado de oxidación aparece más frecuentemente en compuestos metálicos en disolución acuasa.

Otra característica de los metales de transición es el anmento progresivo de la estabilidad de los estados de exidación más altos segán se desciende en un grupo de la tabla periódica, la tendencia opuesta de la deservada para les elementes de los grupos principales. Pierose en el Cr, Mo y W del Grupo 6 que tienen estados de oxidación +6, intentras que abundan los del Mo y W. El cromo aparece con estados de oxidación +5 y +4 en intermedios inestables, mientras que la química del Mo y di W en estos estados es muy importante. El estado de oxidación más estable del cromo es ±3. Aunque es un fuerte agente del mo i el W como cationes +2. Esta tendencia de preferencia de estados de oxidación más latos para los primeros miembros del grupo y estados de oxidación más altos para los últimos miembros, también aparece en otros grupos de metales de trunsición. Por ejemplo, aunque el Fe no tiene no estado de oxidación correspondiente al número del grupo, el Os sí forma el fixido estable OsO₄, con el Os en el estado de oxidación +8.

Energías de ionización y potenciales de electrodo

Las energias de innización son bastante constantes a lo largo de la primera serie de transición. Los valores de las primeras energías de icalización son aproximadamente iguales para los metales del Gropo 2. Los potenciales estándar de electrodo incrementan su valos gradualmente a lo largo de la serie. Sin embargo, con la excepción de la oxidación de Cu'a Cu²⁺, todos estos elementos se oxidan más fácilmente (pe el hidrógeno. Esto sigmilica que los metales desplazas $H_2(g)$ de $H_1(g)$. En este capitulo aparecen más referencias a los potenciales de electrodo, en ocusiones las referencias se hasan en un diagrama de notenciales de electrodo.

Compuestos iónicos y covalentes

Tonemos tendencia a pensar que los metalos forman compuestos iónicos con los no metales. Este es el caso desde luego de los compuestos metálicos del Grupo 1 y la mayor parte del grapo 2. Por otra parte, hemos visto que algunos compuestos metálicos tienen bastante cerácter covalente. El BeCl₂ y AlCl₃ (Al₂Cl₆), por ejemplo, son compuestos maleculares. Los crampuestos de los metales de transición muestran earácter rouse y covalente. En general, los compuestos con metales de transición en sus estados de oxidación más bajos son prácticamente iónicos, y aquellos con metales en estados de oxidación más altos tienen carácter covalente. Por ejemplo, el MinO es un sólido rónico de celor verde con un punto de tusión de 1785 °C, maentras que el MinO, es un liquido motecular rojo oscuro y aceitoso, que hierve a temperatura ambiente y que es moy explosivo. Otra característica de los compuestos iónicos de los metales de transición son sos cationes o aniones poliatómicos en vez de monoacómicos como el VO₂°, MinO₄° y Cr₂O₇²°.

Actividad catalítica

Algunos metales de transición como el Ni y Pi son huenos catalizadares beterogeneos, gracias a su extraordinaria capacidad para adsorber especies gaseosas. La capacidad de algunos ienes de metales de transición para catalizar determinadas reseciones de oxidación-reducción parece basarse en la posibilidad de adequa moltiples estados de exidación. La formación de iones complejos puede jugar un papel importante en otros tipos de catálisis. Como se ha visto de forma introductoria en el Capítulo 19 y se verá con más detalle en el Capítulo 25, la formación de iones complejos es una característica especial de la quimica de los metales de transición

La catálisis es un aspecto determinante de aproximadamente el 90 por ciento de todos tos pracesos de fabricación químicos y los metales de transición son frecuentemente los elementos clave en los catálizadores otilizados. Eligienda unos pocos ejemplos: el Ni se utiliza en la hidrogenación de aceites y grasas (Sección 8.6); el Pt, Pd y Rh se utilizan en los convertidores catálificos de los automóviles (Sección 8.6.2 y 15.11); el Fe₃O₄ es el los convertidores catálificos de los automóviles (Sección 8.2 y 15.11); el Fe₃O₄ es el fación a..., Capitulo 16) y el V₃O₅ se utiliza en la conversión de SO₃(g) a SO₃(g) es la fabricación de ácido suffórico (Sección 24.4).

Color y magnetismo

Como se explica más detalladamente en la Sección 25,6, las transiciones electrónicas que tienen lugar en las subcapas d, parcialmente llemas, son responsables del culor de los compuestos de metales de transición sólidos y de sus disoluciones. A su vez, la auseucia de estas transiciones explica que muchos compuestos de metales de los grupos principales sean incoloros.

Como la mayor parte de los elementos de transición trenen las subcapas diparcialmente llenas, muchos metales de transición y sus compoestos son paramagnéticos, es decir, tienen electrones desapareados. Esta descripción es váfida para el Fe, Co y Ni, pero estos tremetales son los ónicos elementos que trenen una propedad magnética especial; la capa eidad de convertirse en manes permanentes, una propiedad denominada ferrormaguetterno. Una característica clave del ferrormagnetismo es que en el estado sófido los átoras del metal están agrupados en regionas pequeñas denominadas dominios o zonas, que commentos magnéticos individueles de los átornos. Dentro de una de estos dominios, los mamentos magnéticos individueles de los átornos no se orientan al azar, sino que tienen todos la misma dirección. En una pieza de hierro no inanada los nomentos de los dominios se orientan en distintas direcciones y sus efectos magnéticos se cancelan. Sin embargo, cuando el metal se sitúa bajo la acción de un campo, tos momentos de los dominios se ali-



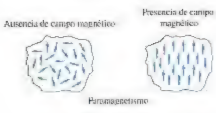
Animación sobre las reacciones superficiales cama la hidrogenación



Policula sobre la catalisis



▲ Imagen de los dominios magnéticos de una petícula de granate ferromagnético.



₩ FIGURA 24.3

Comparación del ferromagnetismo y paramagnetismo

El efecto de un campo magnético sobre un material paramagnético es la almestran de las momentos naguestros de los asmus individuales, las un astraial l'esconagnetico, biay contas e dominios con las animentos magnéticos almendos, incluso en america, de un campo magnético. Bajo la acción de un campo magnético, los dominios se orientan en una sola dirección, la dirección del campo magnético.





Ferromagnetescon

nean entre si y se obtiene un gran efecto magnético resultante. Este alinearmento de los dominios paede de hecho implicar el crecimiento de dominios con orientaciones favorecidas a expensas de aquellos con orientaciones destavarables (semejante a una recristalización del material). El ordenarmento de las dominios puede mantenerse cuando el objeto se satos fuera de la acción del campo magnético, alcanzimidose una inimitación permanente

La clave del ferromagnetismo abarca dos factores. (1) que los átomos implicados tengan electrones desapareados (una propuedad que frenco muchos átomos) y (2) que las distancias interatómicas seen de la magnitud adecuada para que puedan ordenarse los átomos en dominios. Si los átomos son moy grandes, las interacciones entre ellos son demasiado débites para que se produca el ordenamiento. Si los átomos son pequeños, la tendencia es a emparejarse los átomos cancelándose sus momentos magnéticos. Este valor erítico de los termatos atómicos lo alcanzan justamente el Fe. Co y Na. Sin embargo, es posible prepara alenciares de etros metales que camplan también esta condición. Algunos ejemplos son Al-Cu-Ma, Ag-Al-Ma y Bi-Ma.

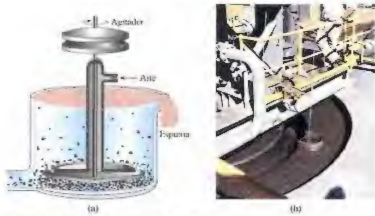
Comparación de los elementos de transición y los grupos principales

A la hora de determinar la naturaleza del enlace químico de los elementos de los grupos principales, los orbitales más importantes sen los orbitales s y p de la capa electrónica trais externa. Prácticamente no hay participación en el enlace de los orbitales d de los elementos del segundo període y los metales de los Grupos 1 y 2. En las elementos de transición los orbitales d son tan importantes como los y p. La mayor parte de las diferencias de comportamiento entre los elementos de transición y los grupos principales, múltiples estados de oxadación en vez de solo una, formación de intes complejos, celor, propiedades magnéticas y actividad catalitica, se deben a los orbitales que están mas implicados en la formación de entaces.

24.2 Principios de metalurgia extractiva

Muchos de los elementos de transición tienen aplicaciones importantes relacionadas con sas propiedades metálicas, por ejemplo, el hiero por su resistencia estructural y el cobre por su excelente conductividad eléctrica. Al contrario que los metales más reactivos de los Grupos 1 y 2 y el aluminto del Grupo 3, que se obtienen principalmente por métodos electrolíticos modernos, los metales de transición se obtienen por procedimientos desarrollados a lo largo de muchos siglos.

Unitzamos el término *metalungio* para el estadio ganeral de los metales y el término metalungia extractiva para la obtención de los metales a partir de sos menas. No bay un



▲ FIGURA 24.4 Concentración de un mena por flotación

(a) Se prepara en una cuba una suspensión del mineral, reducido o polvo fino, en agua junto con utilitivos adecuados, y se agita la mezola haciendo burbujear aire. Las partículas de mineral se unen a las barbujas de gire, ascienden a la parte superior de la cuba y se recogen en forma de espara. Las partículas de mineral de desecho (ganga) caen al fondo. (b) Espana formuda en el processo de flotación.

unico método de metalurgia extractiva, pero hay unas pocas opéraciones básicas de aplicabilidad general. Viamos a ilustrarlus con la metalurgia extractiva del zino

Concentración En las operaciones de minería, el minería del que puede extruerse el metal deseado fuecientemente constituye sólo un pequeño parcentaje (del orden de las unidades y a veces incluso una fracción de la unidad) del material de la mina. Es necesario separar la mena del nesto del unineral antes de prosaguir can coras operaciones metalúrgicas. Un método útil es el de flotación, descrito en la Figura 24,4.

Tostación Una mena se tuesta (se calienta a temperaturas altas) para transformar en compuesto metilico en un óxido, que puede ser reducido. Para el zinc las menas importantes son ZnCO₂ (smithsonita) y ZnS (estilectita o blenda). El ZnCO₃(s), como todos los carbonates de metales del Grupo 2, cuando se calienta mucho se descompose en ZnO(s) y CO₂(g). Al calentarse mucho en presencia de aire, el ZnS(s) reacciona con el O₂(g), produciendo ZnO(s) y SO₂(g). En operaciones de fundición modernas, el SO₂(g) se convierte en ácido sulfúcico en vez de ser liberado a la atmúsfera.

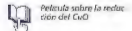
$$ZnCO_{3}(s) \xrightarrow{\Delta} ZnO(s) + CO_{2}(g)$$
 (24.1)

$$2 \operatorname{ZnS}(s) + 3 \operatorname{O}_{3}(g) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{ZnO}(s) + 2 \operatorname{SO}_{3}(g)$$
 (24.2)

Reducción — Si es posible se utiliza como agente reductor carbono, en forma de coque o de carbón en polvo, por su bajo coste y su fácil manejo. Tienen lugar simultáneamente va rusa reacciones en las que tanto el C(s) como el CO(g) actúas como agentes reductores. La reducción del ZnO se fleva a cabo a aproximadamente 1160 °C, una temperatura superior al punto de ebullición del zinc. El zinc se obtiene en forma de vapor y se conden sa a figuido.

$$ZrO(s) + C(s) \xrightarrow{\Delta} Zn(g) + CO(g)$$
 (24.3)

$$ZnC(s) + CO(g) \xrightarrow{\delta} Zn(g) + CO_s(g)$$
 (24.4)



Afino o purificación El metal obtenido por reducción química no suele tener suficiente pureza para las oplicaciones planeadas. Deben eliminarse las impurezas, es decir, hay que purificar el metal. El proceso de afino elegido depende de la naturaleza de las impurezas. Las impurezas del zine son, en su mayor parte. Cd y Pb, que pueden climinarse por destilación fraccionada del zine líquido.

Sin embargo, la mayor parte del zinc obtenido en el mundo, se afina electrolíticamente, generalmente en un procese que combina la reducción y el afino. El ZnO procedente de la tostación se disactive en H₂SO₃(aq). Esto se representa mediante la cenación iónica

$$Z_{II}O(s) + 2 \Pi^{s}(aq) + SO_{4}^{2-}(aq) \longrightarrow Z_{0}^{2+}(aq) + SO_{8}^{2-}(aq) + H_{2}O(l)$$
 (24.5)

Se añade a la disolución Zn en polvo para desplazar a los metales menos activos como el Cd. A continuación se electroliza la disolución. Las reacciones de electrodo sou

$$\begin{array}{lll} \textit{Cdivolo:} & Zn^{2+}(aq) + 2\,e^- \longrightarrow Zn(s) \\ \textit{Anodo:} & H_2O \longrightarrow \frac{1}{2}\,O_2(g) + 2\,H^*(aq) + 2\,e^- \\ \textit{Sin cambins:} & SO_4{}^2 \longrightarrow SO_4{}^2(2q) \\ \\ \textit{Global} & 7n^{2+}(aq) + SO_4{}^2(aq) + H_2O \longrightarrow \\ Zn(s) + 2\,H^*(aq) + SO_4{}^2(uq) + \frac{1}{2}\,D_2(g) \\ \end{array}$$

Observe que en la reacción nera de electrólisis el Zn²⁺ se reduce a zine metálico puro y se regenera el ácido sultúrico. El ácido se recicla en la reacción (24.5).

EJEMPLO 24.1

Exeritara de enucciones quánicas para procesos mesalárgicos. Exeriba ecuaciones quámicas que representen (a) ha tostación de galera, PhS; (b) la reducción de Cu₂O(s) con carbón vegetal como agente reductor; (c) el depósito de plata parta partir de una disolución acussal de Ag¹.

Solución

(a) Es de esperar que este proceso sea prácticamente igual al de la resectión (24.2).

$$2\operatorname{PbS}(s) + 3\operatorname{O}_2(g) \stackrel{\Delta}{\longrightarrow} 2\operatorname{PbO}(s) + 2\operatorname{SO}_2(g)$$

(24.6)

(b) La cousción mús sencilla que se mode escribir es

$$Cu_2O(s) \, + \, C(s) \stackrel{\Delta}{\longrightarrow} \, 2 \, Cu(1) \, + \, CO(g)$$

(c) Este proceso incluye una semimeacción de reducción. La semimeacción de oxidación correspondiente no se específica. Tampoco se específica si se trata de un proceso de electrófisis o si un mesat más ectivo desplaza la plata. En cualquier caso, la semimeacción de reducción ex

$$Ag^{+}(aq) + e^{-} \longrightarrow Ag(s)$$

Ejemplo práctico A: Bacriba las posibles ecuaciones químicas que representen (a) la tostación de Cu₂S; (b) la reducción de WO₃ con H₂(g); (c) la desconposición térmica del HgO en sus elementos.

Ejemplo práctico B: Escriba ecuaciones químicas que representen (a) la reducción de Cr_2O_1 a eromo con silicio como agente reductor; (b) la transformación de $Co(OH)_3(s)$ en $Co_2O_4(s)$ por testación; (c) la producción de Mn $O_2(s)$ puso a partir de Mo $SO_4(aq)$ en el ánodo de una célula electrolóxica:

(Sugareneiro: algunus productos sencillos no se mencionan especificamente y debe proponer los que tesulten verosímiles.)

Purificación mediante fusión por zonas — Al estudiar el descenso del punto de congelación (Sección 14.8) se supuso que el soluto es soluble en el disolvente líquido e inso-



Animatrón sobre la punfinación residente fusion por cortas

▲ FIGURA 24.5 Purificación mediante fusión por zonas

Al ir desplazándose hacia la parte superior de la barra cilíndica la resistencia de calentamiento el materiol se funda. Las impurezas se concentran en la zena fundada. La porción de la trara por encimo de esta zena es más peras que las porciones que entán a continuación. Con cuda paso de la resistencia de calentamiento, la bana se va parificando.

tuble en el cisolvente súlido que solidifica la disolación. Este comportamiento segure una manera especialmente simple de purificar un solido: fundo el sólido y resolidificar una parte. Las impurezas permanecen en la parte que no ha solidificado y el sólido que congela está puro. En la práctica el método no es un sencillo, porque el sólido que congela está puro. En la práctica el método no es un sencillo, porque el sólido que congela se humedece con líquido no solidificado y, por tanto, retiene algunas impurezas. Ademis uno o más de los solutos (impurezas) pueden ser un pico solubles en el disolvente sólido. En cualquier caso, las impurezas se distribuyen entre el sólido y el líquido, concentrándose en la fase líquida. Si el sólido que congela a partir del líquido se vuelve a fundir y el material fundido se vuelve a sólidificar, el sólido obtenido en la segunda so lidificación es más puro que el de la primera. Repitiendo el procedimiento cientos de ve ces se puede obtener un producto sólido muy parto.

El procedamento de purificación que se acaba de describir implica que la fusión y sohdificación se hagan una detrás de otra, pero en la práctica se hacea de forma continúa. En el método dercontrado purificación mediante fusión por zonas una barta calindrica de material se funde y subdifica alternativamente según pasan a lo largo de la barra una serie de resistencias de calentamiente (Figura 24.5). Las impurezas se concentran en las zonas fundidas y las porciones de la barra por encuma de estes zonas son un poro más putas que las perciones que están a continuación. Finalmente las impurezas se desplazan al extremo de la barra, que se corta. La base termodinámica de este procedimiento se muestra en la Figura 24.6. La fusión por zonas es capaz de producir materiales en los que los niveles de impurezas son sólo de 10 partes por billón (ppb), un requisito habitual para suslancias utilizadas cumo semiconductores.

Termodinámica de la metalurgia extractiva

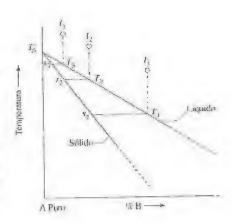
Es interesante pensar en la reducción del óxido de zine mediante el carbono descrita par la reacción (24.3) como una competición entre el zine y el carbono por los átomos de O, el zine los tiene inicialmente en el ZnO y el carbono los adquiere al formarse el CO. Para

SERVICE PARTIES 24.6

Fundamento de la purificación mediante fusión por zonas

La línea roja nuestra los pantos de solidificación de las disolaciones de la impureza B en la sustancia A. La Linea acud indica la composición del sólido que solidifica a partir de estas disolociones. A veces, la línea azul coincide con el eje de temperaturas.

Condo se cofría una disolución de composición I_1 hasta la temperatura I_1 , se obtiene da sólido de composición s_1 . Si se recoge de la disolución un poco de este solido y se funde, se obtiene un nuevo líquido, I_2 . El panto de solidificación de I_2 es I_2 , y la composición del sólido que solidifica a partir de esta disolución es s_2 . Si se recoge de la disolución un poco de este sólido se obtiene el figuado I_2 , y sai socialvamente. En cada cielo de fusión y solidificación atunenta el punto de fusión y el jointo que representa a la disolución del sólido se acerca más a A puro. En la purificación mediante fusión por zonas los cielos de fusión y solidificación se flevan a cabo de forma continua, y no de la forma intermitente que se acaba de describir.



establecer las condicades de la redección del óxido de zine a zine mediante el carbono, se consienza comparando las tendencias a oxidarse del zine y el carbono. Estas tendencias pueden examinarse mediante las variaciones de las energías Gibbs.

(a)
$$-2 C(s) + O_2(g) \longrightarrow 2 CO(g)$$
 ΔG_{rig}^{-1}

(b)
$$2 \operatorname{Ze}(g) + \operatorname{Odg}) \longrightarrow 2 \operatorname{Ze}(\Im s) = \Delta G_1$$
,

Para saber si la reducción del áxido de zinc a zinc mediante el carbono es una reacción esponánea se necesita el vator de ΔG° para la reacción global, reacción que se obtiene invirtiendo la caración (b) y surrándote la (a).

$$\begin{array}{lll} (a) & 2\,C(s) + O_{i}(g) \longrightarrow 2\,CO(g) & \Delta G_{in}^{n} \\ - (b) & 2\,Z_{n}O(s) \longrightarrow 2\,Z_{n}(s) + O_{i}(g) & -\Delta G_{i}^{n} \\ \hline G(abai) & 2\,Z_{n}O(s) + 2\,C(s) \longrightarrow 2\,Z_{n}(s) + 2\,CO(g) & \Delta G^{n} - \Delta G_{in}^{n} - \Delta G_{in}^{n} \end{array}$$

Altora hacen falta detos manéricos. En la Figura 24.7, se muestran ΔG_{in} y ΔG_{in} , en función de la temperatura (línea azul y finea raja superior, respectivamente)

 L_0 Figura 24.7 muestra que, a bajas temperaturas. ΔG_{co} es macho más negativo que ΔG_{co} baciendo que ΔG_{co} para la reacción global sea positivo y la reacción *un espantánea*. A temperaturas altas se invitate la situación. ΔG_{co} es más negativo que ΔG_{co} y la reac-

RECUERDE

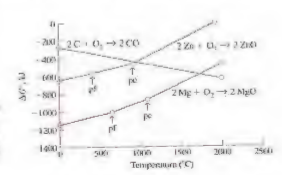
un procesa no esportáneo puede tener lugar por *acaphanienta* con un processi esportáneo. En la reducción del ZnO con C se acaphan el proceso no espontáneo ZnO → 2 Zu + O y el proceso esponasios.

2 C + O → 2 CO ▶

₱ FIGURA 24.7

AG° en función de la temperatura para algunas reacciones de la metalurgia extractiva

Les flectas señalan les pontes de las lineas correspondientes al punto de fusión (pt) y purto de ebultición (pe) del Zn y Mg. En estes puraos el essado de la materia del metal combia de (s) a (f) y de (l) o (g), respectivamente.





¿Está preguntándose...?

¿Por qué en la Figura 24.7 la pendiente de la linea azul es negativa y las de las otras lineas son positivas?

Recuerde que en el Capitulo 20 se vió que $\Delta G^* = \Delta H^*$. $T^*\Delta S^*$ y que ΔH^* no cambia mucho con la temperatura de ΔG^* depende principalmente del término $-T^*\Delta S^*$. Cabe expernr que ΔS^* sen negativa para la reacción $2|Z_{\rm H}(s)| + O_1(g) \longrightarrow 2|Z_{\rm H}O(s)|$, perque desaparéce un end de gas. El término $-T^*\Delta S^*$ es positiva y ΔG^* numenta al aumentar la temperatura. Por el contrario, en la reacción $2|Z_{\rm H}(s)| + O_1(g) \longrightarrow 2|Z_{\rm H}(g)|$, se forma no anol de gas, resultando un valor positivo de ΔS^* . En consecuencia, $-T^*\Delta S^*$ es negativa y ΔG^* dissolutiva al aumentar la temperatura.

ción global es espontáneo. El cambio de proceso no espontáneo a espontáneo tiene lugar en el punto de intersección de las lineas rega y azul, a aproximadamente 950 °C. Es ese punto ΔG° de la reacción global es cero.

Si se hace un estadio similar para la reducción $2 \text{ Mg}(0(s) + 2 \text{ C}(s) \longrightarrow 2 \text{ Mg}(g) + 2 \text{ CO}(g)$, resulta que la reacción no se hace espontánea hasta que no se alcanza una temperatura superior a 1700 °C. Esta es una temperatura demasiado alta para una reacción química, por lo que no se utiliza en la metalurgia del magnesio.

Métodos alternativos en metalargia extractiva — Mercee la pena mencionar atgunas vortaciones habituales de los métodos que hemos examinado. Primera, muchas menas conticuen varios metales y no siempre es necesario separarlos. Por ejemplo, una aplicación importante del vanadio, cromo y manganeso son sus aleaciones con el hierro. La obtención de cada uno de los metales por separado no tiene interés contercial. Así que la principal mena del cromo, la cromita, l'etCrO₂), puede reducirse para obtener una aleación de Fe y Cr denominada ferrocromo. El ferrocromo puede añadirse directamente al hierro, junto con otros metales, para obtener cierto tipo de acero. El vanadio y el manganeso pueden aíslarse como los óxidos, V₂O₂ y MnO₂, respectivamente. Cuando estos óxidos se añaden a compuestos que contienen hierro y se reducen las mezclas, se forman las aleaciones ferrocanadio y ferromanganeso.

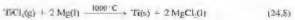
La producción de titanio en grandes cantidades los un logro importante de la segunda mitad del siglo XX, impulsado en primer lugar por las necesidades de la industria de armamento y después por la acroespacial. El acero an es adecuado como metal pora estructuras de aeronaves por su alta densidad ($d=7.8~g/cm^2$). El alominio úene la ventaja de su baja densidad ($d=2.70~g/cm^2$), pero piende resistencia a temperaturas altas. El titanio es una alternativa buesan respecto al hierro y alominio para ciertos componentes de aeronaves por su densidad mederadamente baja ($d=3.50~g/cm^2$) y porque no pierde resistencia a temperaturas altas.

Sin embargo, el titanio metálico no puede producirse por reducción de TiO₂ con carhuno porque el metal y el carbono reseccionan formándose carburos de titanio. Además, a temperaturas altas, el metal reacciona con el aire formándose TiO₂ y TiN. La metalurgia del titanio debe llevarse a cabo fuera del contacto del aire y con un metal activo como agente reductor en vez de carbono.

La primera ctapa en la producción de Ti es la conversión de la mena de rutilo (TiO₂) en TiCl₁ por reacción con carbono y Cl₂(g).

$$TiO_{j}(s) + 2 C(s) + 2 CI_{j}(g) \xrightarrow{800 \text{ Ti}} TiCI_{j}(g) + 2 CO(g)$$
 (24.7)

El TiCl₂ pardicado se reduce a Ti a continuación con un buen agente reducior. En el parreso Kroll se utiliza Mg.





Esponja de tiranio metálico, destilado a vacío, producido en el proceso Kroll.



Conversion de las passillas de TiO₂ en Tipa)

A Producción electrolítica de TiO₃ a partir de TiO₃(s).



 Esceria formada docume la fundición del mineral de cebro.

El MgCl₃(1) se extrae y se electroliza para obtener Cl₂ y Mg, que se reciclan en las reacciopes (24.7) y (24.8), respectivamente. El Ti se obtene en forma de una masa sintericada (fundida) denominada *expanja de titunio*. Antes de ser utilizada, la expanja debe someterse a otros tratamientos y transformarse en aleaciones.

El proceso Kroll es fento, hace falta un semana para obtener unas pocas tomeladas de Tr. Ademas el proceso requiere grandes medidas de segundad porque hay que destilar a vacio y alta temperatura para separar el titanio del Mg y el MgCl₂. Recientemente se ha propuesto un procedimiante electrolítico para obtener Tr a partir del rotilo. Se colocas unas pastillas portesas de TrO, sobre el catado de una célula electrolítica que comicene clararro de calcio fundido. Las pastillas se disuelven en el electrolito y los rones fixido (O') se descargan en el ánedo de grafito como exigeno. El Tr(IV) se reduce en el ciación que es la cuba que ceutiens la célula electrolítica y está hecha de grafito o de titanio. El titanio se obtiene en forma de esporja. Este metodo, diseñado en Gran Bresara por Derek Frey, George Chen y Tom Farthing está siendo desarrollado como proceso comercial para la obtención de Ti(s) a un coste menor que el proceso Kroft.

Metalurgia del cobre — La extracción del cobre a partir de sus menos (generalmente sulfurus) es bastante complicada. La ruzón principal de esta complejidad es que las menos
de cobre suelen contener sulfuros de hierro. El esqueno general de metalurgia extractiva
que acabanicos de ver produce cobre contaminado con hierro. Para alguntos metales como
el V, Cr y Mn, le contaminación con hierro u es problema porque los metales se utilizan
principalmente para obiener acero. Sin embargo, se valora al cobre por las propiedades
del metal puro. Para evitar la contaminación con hierro, es necesario introducir varias
modificaciones en los métodos metalorgicos habituales.

La concentración se hace por flotación y la tostación convierte los sulturos de hierro en óxidos de hierro. El cubre se mantiene como sulturo si la temperatura no sobrepasa 800 °C. La fusión del mineral ya tostado en un horno a 1400 °C hace que el material fundido se separe en dos capas. La capa inferior es la mata de cobre, que consiste principalmen te en los sulfetos de cobre y laterro fundidos. La capa superior es una escuria de silicato formada por la reacción de los óxidos de Fe, Ca y Al con el SiO₂ (que suete estar presente en la menu o bien puede añadose). Por ejemplo,

$$F_cO(s) + SiO_c(s) \xrightarrow{\Delta} F_cSiO_s(t)$$
 (24.9)

En otro homo se insufla aire a través de la mata de cobre fundida y se lleva a cabo un proceso denominado *enquersión*. Primero se convierte el solforo de hierro restante en óxido y se forma una escoria [FeSiO₂(t)]. La escoria se separa y se insufla otra vez aire en el homo. Entonces tienen lugar las siguientes rescrimais que proparcionan como producto Ca con una pureza de alrededor del 98-99 por ciento.

$$2 Cu_2 S + 3 C_2(g) \xrightarrow{\Delta} 2 Cu_2 O + 2 SO_2(g)$$
 (24.10)

$$2 Cu_2O + Cu_3S \xrightarrow{\Delta} 6 Cu(t) + SO_3(g)$$
 (24.11)

El producto de la reacción (24.11) se denomina *cobre negro* por la presencia de ampuitas o vesiculas de SO₂(g). Puede utilizarse cuando no sea necesaria una gras pureza, como en tuberías

El afino para obtener cobre de gran pureza se lleva a cabo electrolíticamente por el método descrito en la Seccion 21.8. Para las aplicaciones eléctricas se requiere cobre de gran pureza.

Proceses pirometalúrgicos — El método metalúrgico hasado en la tosacción de ona menaseguida por la reducción de un óxido a metal se denomina pirometalurgia, el prefijo "piro" indica que son necesarias temperaturas altas. Algunas características de la patometalurgia son:

 Grandes cantidades de maieriales de desecho producidas al concentrar menas de puca riqueza.

- Gran consumo de energio pora mantener las ultas temperaturas necesarias para la testación y reducción de los minerales.
- Emisiones gaseosas que deben controlarse, como la de SO₃(g) en la tostación.

Muchos de los procesos metalúrgicos ya descritos son de este tipo.

Procesos hidrometalórgicos — lan hidrometalorgia se manejan agua y disoluciones acuosas a temperaturas moderadas en vez de sólidos secos a temperaturas altas, Generalmeme la hidrometalorgia incluye teo etapas.

- Lixiniarión: mediante un líquido se extraen los iones metálicos del mineral. Los
 agentes de lixiviación son agua, ácidos, bases y distiluciones satinas. Pueden también intervenir en el proceso reacciones de axidación-reducción.
- 2. Purificación y concentroción: las impurezas se separan y la disolución obtenida por lixiviación puede hacerse más concentreda. Los métodos utilizados incluyen la adsorción de impurezas sobre la superficie de carbón vegetal, el intercembio iónico y la evaporación de agua.
- Preripitación: los iones metálicos desendos se precipium como sólidos tómeos o se reducen al metal libre, frecuentemente por electrólisis.

La hidrametalurgia ha sido utilizada desde bace mucho tiempo para obtener la plata y el oto de sus fuentes naturales. Una mena típica de oro procesada actualmente en los Estados Unidos tan sólo tiene aproximadamente 10 g de Au par toneleda de mineral. La etapa de lixivación cuando se procesa oro se denomina procesa de *cimumorión*, el $O_0(p)$ exida al poetal tibre a Au^+ que se acompleja con el CN.

$$4 \text{ Auts}) + 8 \text{ CN} (aq) + O(q) + 2 H_2O(1) \longrightarrow 4 [\text{AutcN}]_2 [aq) + 4 OH (aq) (24.12)$$

El [Au(CN)₂] (eq) se filtra y se concentra. A continuación se desplaza el Au(s) de la disolución raediame un metal activo como el zinc.

$$2 \left[\operatorname{Au}(CN)_2 \right] (aq) + \operatorname{Zn}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{Auts} + \left[\operatorname{Zn}(CN)_1 \right]^2 (aq)$$
 (24.13)

En un proceso hidrantetalúrgico del zine, se fleva a cabo la fixiviación del miteral de sulfuro de zine utilizando una disolución de ácido sulfúrico a 150 °C y una presión de oxígeno de aproximadamente 7 atm. La reacción global es

$$ZnS(s) + H_2SO_3(aq) + \frac{1}{7}O_3(g) \longrightarrow ZnSO_3(aq) + S(s) + H_2O(l)$$
 (24.14)



▲ Displución residual de la linoviación en una nuna de oro del desierto Mojave en California.

En este proceso no hay emisión de SO₂(g). Además las impurezas de merceriu en el mineral de ZoS quedan retenidas en la disulución de lixivación en vez de emitirse junto con el SO₂(g), como en el proceso de fostación tradicional. Después de la lixiviación, se electroliza el ZoSO₂(aq) producióndose Zo puro es el cátodo y regenerándose el H₂SO₂(aq), véase la reacción (24.6). El H₂SO₂(aq) se stiliza de nuevo en la lixiviación.

24.3 Metalurgia del hierro y del acero

El hærro es el metal más autimado de la correza terrestre y por este motivo se dedica esta sección a estadiar con cierto detalle la metalurgia del hierro y su priocipal abacción, el ace ro. Hace unos 3000 años que se obtuvo por primera yez en la India un tipo de acero detiominado wootz, acero que se biza famoso en la antigüedad como acero de Damasco, apreciado gara hacer espadas por su floxibilidad y su capacidad de mantener la heja alifada. Desde aquella épeca ha habido muchos avances tecnológicos. Entre ellos están la introducción de los altos homos abrededer del año 1300 de nuestra era, el convertidor Bessenar en 1856, el homo de hogar ábierto en la década de 1860 y, en la década de 1950, el homo de neigeno básico. Sin embargo, el concerniento completo de los procesos de labrecación del hierro y el acero, basado en conceptos de termoducionea, equilibrio y cinética, no ha sido desarrollado basta las últimas décadas.

Arrabio

Las reacciones que tienen lugar en un alto horso sen complejas. Una representación muy simplificada de la reducción de la mena de hijerro a hierro impuro es

$$Fe_{\bullet}O_{\bullet}(s) + 3CO(g) \longrightarrow 2Fe(t) + 3CO_{\bullet}(g)$$
 (24.15)

En la Tebla 24.2 se da una descripción más completa de las reacciones del alte homo, incluyendo la eliminación de impurezas en forma de escoria. Se meluyen las temperaturas aproximadas de estas reacciones, de manera que pueda establéverse en que región del alto homo representado en la Figura 24.8 tienen lugar.

TIP-Tibe of

Formación de los agentes reductores gasensos CO(g) y H₂(g):

Reacciones principales del alto horno

C + H²O → CO + H² (>600 °C)

 $C : CO_1 \longrightarrow 2CO(1700 C)$ $2C + O_2 \longrightarrow 2CO(1700 C)$

Reducción del óxido de hierro:

TABLA 24.2

 $3 CO + Fe_2O_2 \longrightarrow 2 Fe + 3 CO_2 (500) °C)$ $3 H_1 + Fe_2O_2 \longrightarrow 2 Fe + 3 H_2O (500 °C)$

Formación de escerias para eliminar las imparezas de la mena:

CaCO₃ ---→ CaO + CO₂ (800-900 °C)

 $CaO + SiO_2 \longrightarrow CaSiO_3(1)$ (1200 °C)

6 CaO + P₃O₁₀ → 2 Ca₂(PO₄)₂(t)+(200°C)

Formación de impurezas en el hierres

 $MnO + C \longrightarrow Mn + CO (1400 °C)$ $SiO_2 + 2C \longrightarrow Si + 2CO (1400 °C)$

P₂O₁₀ + 10 C --> 4 P + 10 CO (1400 °C)

Material calization and state of the california de california de secondo de s

Diagrama de un alto homo El mineral de hierro, el ecque y la caliza se introducen per la parte superior del herno y el aire cafiente per la parte inferior. Las temperaturas más altas se alcanzan cerra de la base del homa, dende se recogen el hierro y la escoria fundados. Las resceiones principales que fienen lugar en el

alto herror se muestran en la Ta-

& FIGURA 74.8

Ma 24.2.

Un poco más de la mitad del hierro y acero producidos en los Estados Unidos proceden de hietro y acero reciclados. La carga del alto lierno, es decir, les reactivos sólidos, consisten en míneral de hierro, ceque, un fundente para formar la escocia y quizós algo de chaiarra. Las proporciones exactas dependen de la composición del mineral de hierro y sus impurezas. Las menas habituales del baerro son los óxidos y el carbonato: hemantes (Fe₂O₂), magnetida (Fe₂O₁),

➤ El cheque férrance se produce coando un dejetr experimenta un cambio brosco de temperatura. Los bloques de motores alcarizas temperaturas elevadas, pero se enfran fertamente, pur lo que no sufren variaciones

bruscas de temperatura.

 El acero labricado con 18 por ciento de Cry 8 per ciento de Ni resiste la comoción y se le conoce con la denominación etem mondable



Wertido del arrabio



▲ FIGURA 74.9 Horno de oxígeno básico

limenita (2Fe₂O₁·311₋O) y sidenta (FeCO₁). La misión del fundente es mantener la proporción adecuada de óxidos ácidos (SiO₂, Al₂O₃ y P₃O₁₀) y óxidos básicos (CaO₁MgO y MnO), de manera que se obtenga una excoria de silicato, aluminato o fosfato que funda táculmente. Como en la mayor parte de las menas predominan los óxidos úcidos, el fundente generalmente utilizado es calcita, CaCO₁ o dolomita CaCO₁·MgCO₁.

El hierro obtenido en el alto homo se denomina arrabio y contiene aproximadamente 95 por ciento de Fe, 3-4 por ciento de C y cantidades variables de otras impurezas. El hierro colado o fundición puede obtenesse vertiendo el arrabio directamente en moldes con la forma descada. El hierro culado es mey duro y frágil y solo puede utilizarse en perque no vayan a estar somefidas a esfacezos o a cambios rapidos de temperatura teleque térmico), como los bluques de motores, los tambores de freno y los suportes de transmisión en automóviles.

Acero

Los cambios fundamentales que deben hacerse para transformar el arrabio en acera son

- Reducir el contenido de carbono desde el 3-4 por ciento del arrabio hasta 0-1,5 por ciento en el acero.
- Eliminar mediante formación de escerias, el Si, Mn y P (todos ellos presentes en el arrabio en cantidades aproximadas del 1 por ciento), junto con otras imporezas quesentes en menor cientía.
- Añadir elementos de aleación (como Cr. Ni, Mo, V. Mo y W), que confieran al aceno las propiedades deseadas.

El método de fabricación de acero mas importante hoy en día es el proceso de oxígeno básico. En este proceso se introducen en un homo gas exigeno a aproximadamente 10 atm de presión y catas en polvo por medio de un tubo enfrado con agas (denominado larza), y se descargan sobre el arrabio fundido (Figura 24.9). Las reacciones que tenen lugar (Tabla 24.3) alcanzan los primeros dos objetivos establecidos para la obtención de un acero. El tempo de reacción habitual es 22 amontos. El recipiente de la reacción se bascula para retirar la exocióa fujuda que flora sobre el hiemo y a contonación se añaden los elementos que se descan en la aleación.

TABLA 24.3 Reacciones de los procesos de fabricación de acero

$$\begin{array}{c} 2 \ C + O_{3} \longrightarrow 2 \ CO \\ 2 \ FeO + Si \longrightarrow 2 \ Fe + SiO_{2} \\ FeO + Mn \longrightarrow Fe + MnO \\ FeO + SiO_{2} \longrightarrow FeSiO_{1} \\ \text{csocia} \\ \text{NInO} + SiO_{2} \longrightarrow MnSiO_{2} \\ \text{exercis} \\ 4 \ P + 5 \ O_{2} \longrightarrow P_{2}O_{11} \\ 6 \ CiO + P_{3}O_{10} \longrightarrow 2 \ Ci_{2}(PO_{4})_{1} \\ \text{exercis} \end{array}$$

La fabricación de acero ha experimentado rápidos cambios tecnológicos. Se prevee la posibilidad de fabricar hierro y acero directamente a partir del mineral de hierro en un proceso de una sola etapa, precesa continuo, a temperaturas inferiores a los puntos de fusión de todos los materiales utilizados. En la reducción directa del hierro, se utilizan enmo agentes reductores el CO(g) y H₂(g) obienidos en la reacción entre vapor de agen y gas nateral. La viabilidad económica de este proceso depende de la disponibilidad de gas natural. Actualmente sólo se produce por reducción directa un pequeño porcentaje de la



Actividad sobre las variaciones periodicas en los metales de la prime ra serie de transición

producción mundial de hierro, pero este proceso trene esta importancia ejeciente en la industria del hierro y del acero, especialmente en Oriente Medio y Sudamerica.

24.4 Elementos de la primera serie de transición. del escandio al manganeso

Las propiedades y aplicaciones de la primera sene de metales de transicioni son muy variadas e destras espectacularmente el comportamiento penódico, a pesar de las pequenas variaciones observadas para algunas de las propiedades atómicas mostradas en la Tobia 24.1. La obiención, aplicaciones y reacciones de los compuestos de estos metales ilustran conceptos que ya hémos estudiado, incluyendo la variabilidad de los estudos de oxidación.

Escandio

El escandio es un metal poen conocido, aunque no es especialmente poco abundante. El eseandio constituye aproximadamente el 0,0025 por ciento de la corteza terrestre y es por ello más abandante que muchos metales más conocidos como el plumo, utanio, molibdeno, wolfranto, antimonio, plata, mercurio y oro. Su principal mineral es la thortveitito, Sc₂Si₂O₇. Sin embargo, la mayor pane del escundio se obtiene de menas de uranto, de las que forma parte en solo aproximadamente 0,01 por ciento en masa. El escandio no tiene recelus aplicaciones y su producción se expresa en grantos o kdugramos, en vez de toneladas. Una aplicación sun las lámparas de alta intensidad. El metal puro se seele preparar por electrólisis de una mezela fundida de SeCl, y otros cloruros.

Debidu a su configuración electrónica de gas noble, et ion Se no tiene las propiedades características de los tones de los merales de transición. Por ejemplo, el ion es incoioro y thansagnetico, lu mismo que la mayor parte de sus sales. En su comportamiento quinucu, el jou Su³ se parece mis al jou Al³, come on la hidrólisis de [Sc(H,O)_e] taq) para dar disoluciones ácidas y en la formación del bidróxido anfótero gelatinosti, Sc(OH),

Titanio

El titanio es el noveno elemento más abundante y constituye el 0,6 por ciento de la curteza terrestre sólida. El metal es apreciado por su baja dessalad, gran fortaleza y resistencia a la corrosión. Las primeras dos propiedades son el motivo de su utilización en la industria aereoespacial y la tercera, de su utilización en la industrie química, en tuberías, piezas de bombas y vastjas de reacción. El titanio también se utiliza en implantes dentales y otros implantes éseos. El metal proporciona un suporte fuerte y los livesos se unen al implante de titagio, haciéndole paste del cuerpo.

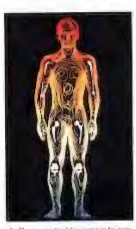
Varios compuestos del titanio tienen una importancia comescial especial. El tetros lorirro de titanio, 'fiCl₂, es la materia prima para obtener otros compuestos de Ti y tiene un papel primordial en la metalorgia del titanio. El TiCl, también se otiliza en catalizadores. para producte plásticos. El método habinsal de obtención de TrCl, incluye la reacción del rutilo (TiO₂), que se encuentra en la naturaleza, con carbono y CL(g) peacción (24.7)].

El TiCl, es un líquido incoloro pf -24 °C; pe 136 °C). En el estado de oxidación +4 están implicados en la formación del enlace todos los electrones de valencia de los átomos de Ti. En este estado de oxidación el Ti se parece mucho a los elementos del Grupo digunas propiedades y la forma molecular tetraédrica son semejantes a las del CCl₄ y SiCl₄. Hay un tipo de granadas lacrimógenas basadas en la hidrólasis del TiCl₅, lleveda a cabo en aire húmedo, en las que el TrO2(s) es el humo.

$$\mathsf{TiCl}_{i}(i) \pm 2\,\mathsf{H}_{i}\mathsf{O}(i) \longrightarrow \mathsf{TiO}_{2}(s) \pm 4\,\mathsf{HCl}(g)$$

El SiCl_e también produce humos en el aire búmedo, según una resoción similar.

El TiO₂, dióxido de titanio, tiene un color blanco brillante y es opaco, inene y no tosica. Debido a estas propiedades y su relativo bajo custe, os el pigmento blanco más utilizado para pinturas en la actualidad. El TiO, ha desplazado al carbonato básico de plomo, deponneado albayalde, que es téxico. El TiO, también se utiliza para blanquear el papel y en vidrios, cerámicas, recubrimientos de suelos y cosméticos.



A Representación generada par ordenisher de las implantes de titaraç en artigulaciones de hombrus, codos, cadera y redillas.



▲ El'TrOy(s), de color blanco, es el pigatento más utilizado en pinnuss; mezelado con ceros сипаративаем разращиновая в соlor desendo.

Para obtener el TiO₂ destinado a estas y otras aplicaciones se pasa una mezela gascosa de TiCl₄ y O₂ a través de un tubo de silice a oproximadamente 700 °C.

$$T_iCl_i(g) + O_i(g) \xrightarrow{\Delta} T_iO_i(s) + 2Cl_i(g)$$

Vanadio

El vanadio es un elemento bastante abuadante (0,02 por ciento de la conteza terrestret que se encuentra en docenas de menas. Sus menas principales como la nunadinita, 3Pb.(VO₂)-PbCl₂, son bastante complejas. La metalurgia del vanadio no es sericilla, pero puede obtenerse vanadio de gran pureza (99,99 por ciento). Sin embargo, pore una mayorna de apteaciones, ci V se obtener en forma de una aleaccion sunadio hærro, el ferro ranadio, que contiene del 35 al 95 por ciento de V Abrededia (80 por ciento del vanadio obtenida se utiliza en la producción de acero. Los acesos con vanadio se empleari en aplicaciones que requieren resistencia y fortaleza, como ca muelles y máquinas herrantiente de gran vetocidad.

El compuesto más importante del variadio es el pertóxido, V_2O_8 , utilizado principalmente como catalizador, como en la conversión del $SO_8(g)$ a $SO_8(g)$ en el método de con tacto para la obtenerón de ácido sulfáneo. La actividad del V_2O_8 como catalizador de exidación puede estar relacionada con su pérdida reversible de exigeno, que tiene lugar de 700 a 1400 °C.

El vanadio presenta en sus compuestos gran variedad de estados de oxidación, formando en cada uno de ellos un óxido o ion. Las disoluciones acutasas de los iones presentan colores característicos (Figura 24.10). Las propiedades ácido-base de los óxidos de vanadio están de acuerdo con los factores ya comentados: si el átomo metálico central está en un estado de oxidación bajo, el óxido actúa como una base, en los estados de oxidación más afins del átomo central las propiedades ácidas adquieros importancia. Los óxidos de vanadio con el V en los estados de oxidación +2 y +3 sos básicos, mientras que aquellos con V en los estados de oxidación +4 y +5 son apfóteros.

La mayor parte de los compuestos del vanadio en su estado de oxidación más alto (±5) son buenos agentes oxidames. En el estado de oxidación = 2, el vanadio (como V²) es un buen agente reductor. Las relaciones de oxidación reducción entre las especies iónicas representadas en la Figura 24.10 se resumen en la Tabla 24.4.



▲ FIGURA 24.10 Especies del vanadio en disolución

La disolución amarilla tiene vanadio como VO₇, en el estado de exidación +5. En la disolución azul está como VO²¹, estado de exidación + 4. La disolución verde exentiene V¹⁸ y la disolución violeta V¹⁸.

TABLA 24.4 Estados de oxidación (EO) del vanadio en medio acido

Cambio del EO	Semicreacción de reducción	E^{α}
FS	$VO_{s}'(aq) + 2H'(aq) + e' \longrightarrow VO''(aq) + H_{s}O$ (areallo) (areal)	1,000 V
+4>+3:	$VO^{2}(aq) + 2H^*(aq) + e^{\epsilon} \longrightarrow V^{1*}(aq) + H_2O$ (vente)	0,337 V
+3 → +2.	$V^{(i)}(aq) + e \longrightarrow V^{(i)}(aq)$ (violatia)	-0.255 V
+20;	$V^{2*}(aq) + 2e^- \longrightarrow V(s)$	-1,13 V

EJEMPLO 24.2

Predicción de una reacción de midación-reducción a partir de los datos de petenciales de electrada. ¿Puede utilizarse el MnO., (aq) para exidar el VO⁻ (aq) a VO; (aq) en condiciones estindar y medio ácido? En caso afirmativo, escriba una ecuación ajustada para la reacción redro.

Solución

Empezanos escribiendo las dos semicrones, una para la reducción del Mn O_{i} a Mn 12 ; y la oura para la exidación del V O_{i} a V O_{i} , ambas en medio ácido. Uno de los valores de E° está en la Taibla 24.4 y el ouro en la Taibla 21.1. Combinamos los valores de E° para obtener $E^{\circ}_{i,i}$.

Como $E_{\rm val}^{\rm v}$ es passitivo, el MnO $_{\rm a}$ deberá oxidar al VO $_{\rm r}^{\rm v}$ a VO $_{\rm r}^{\rm v}$ en condiciones estándar y medio ácido.

Ejemplo práctico A: Utilize los dates de los Tablas 21.1 y 24.4 para determinar si el écido altrico puede exider al $V^{in}(ag)$ a $VO^{2i}(ag)$ en condiçiones estándar. En caso afirmativo escriba una ecuación ajustada para la reacción

Ejemplo práctico B: Etija en la Tabla 21,1 un agente *reductor* que pueda utilizarse para reducir el VO³: a V¹! en condiciones estándar y medio áctido. Considere que la reducción dene lugar en dos etapas, VO²: $\longrightarrow V^{3}: \longrightarrow V^{1}$, y tenga en cuerna que el V²! no debe reducios a V(s).

Cromo

Autque sólo se encuentra en la correza terrestre en 122 partes por millon (0.0122 por ciento), el eromo es uno de los metales más importantes en la méastra. En la Sección 24.2 se examinó la obteneción de ferrocciono a partir de *emmin*, PetCrO₃), la metal cionos por sí sólo es duro y mantiene una superficie brillante gracias a la acción protectora de una capa de nxido myrsible. Debido a sa resistencia e la corresión, el cromo se utiliza macho para bañar nivos metales.

El acero se croma utilizando una disolución acuosa de CrO₁ y H₂SO₄. El baño obtenido es fino y poroso y tiende a resquebrajarse a menos que primero se récubra el acero con cobre o níquel, que proporcionan el verdadero recubrimiento protector. A continuación se baña con cromo por motivos decorativas. La eficiencia del baño de cromo es limitada perque en la reducción de Cr(VI) a Cr(O) se producen sólo ¹/₂ de Cr por mol de electrones. En otras palabras, los baños de cromo necesitan grandes cantidades de energia eléctrica comparados con otros baños metálicos.

El cromo, como el vanadio, presenta gran variedad de estados de oxidación (EO) en disolución ecuasa, cade uno de ellos con un color distinto.

 $\delta O + 2$: $\{Cd_iH_iO_{in}\}^{2i}$, azul

 $\mathcal{E}O + A$: (medio ácido) [Cr(H₂O)₆]^M, violeta (medio básico) [Cr(OFI)₄] , yerde

 $f(O \perp A) = \text{(medio ácido) } \operatorname{Cr}_2 \Omega_1^{-1}$, naranja — fraedio básico) $\operatorname{Cr} \Omega_1^{-1}$, amarillo

La palabra cronio procede de la galabra griega chronio que significa color, un nombre ade cuado dada la variedad de colores que presentan los compues tos del cronio.

► 1,0s culores también pueden depender de otras especies pre sentes en la disolución. Por ejemplo, si el valor de [Cl.] es grande, [Cr(1),0], l' se convierte en [CrC1,(H-O),1] y el coler cumbia de violeta a verde.



 Pievas cromadas del motor de saar motocicleta Los áxidos e hidróxidos de cromo siguen los principios generales del comportamiento ácido-base. El CrO es hásico, el CrO₁ es antiótero y el CrO₁ es ácido.

El cromo puro reaccions con HCl(aq) o H₂SO₂(aq) difuides obteniendose Cr² (aq) El áctido nítrico y otros agentes oxidantes afteran la superficie del metal (quizás por formación de un recubrimiento de óxido) y hacen al metal resistente a la acción de otros reactivos, el metal se pasere. Una fuente de compoestos de cromo preferible al aterial puro son los cromatos de metales alcalinos, que contienen Cr(VI) y que purdos obtenerse del mineral cromito por reacciones como

$$4 \operatorname{Fe}(CrO_2)_1 + 8 \operatorname{Na}_2CO_1 + 7 \operatorname{O}_2(g) \xrightarrow{\Delta} 2 \operatorname{Fe}_2O_1 + 8 \operatorname{Na}_2CrO_2 + 8 \operatorname{CO}_2(g)$$
 (24.16)

El cromuto de sodio, Na₂CrO₃, obtenido en esta resoción es la base de muchos compuestos de cromo importantes en la industria.

El estado de oxidación Cr(VI) también se presenta en el óxido rojo, CrO₃, Consu cabe esperaz, este óxido se dispolve en agua, produciendo una displación may ácida. Simembargo, el producto de la reacción no es el ácido crómico. H₂CrO₃, que nunca la sido ais tado en estado puro. En su tugar, la reacción observada es

$$2 \operatorname{CrO}_1(s) + \operatorname{B}_2O(t) \longrightarrow 2 \operatorname{H}^*(\operatorname{ug}) + \operatorname{Cr}_2O_1^{-1}(\operatorname{ag})$$
 (24.17)

Es posible cristalizar una sal dicrimano e portir de una disobación acusea de CrO. Si fa disobación se hace básica, el color cambie de naranja a amurille. En disobación basica, so le paeden cristalizarse sales *crimano*. Así, el que una disobación contenga Cr₁V1) como ${\rm Cr}_2{\rm O}_2^{-2}$, o ${\rm CrO}_6^{-2}$ o una mezeta de ambes depende del pH. Las ecuaciones pertinentes sen las siguientes.

$$2 \text{ Cr} O_4^{(1)} (\text{aq}) + 2 \text{ H}^3 (\text{aq}) \iff \text{Cr}_3 O_7^{(1)} (\text{aq}) + \text{H}_3 O(3)$$
 (24.18)

$$K = \frac{\{Cr_2O_1, \frac{1}{1}\}}{\|CrO_1^{-1}\|^2\|H^*\|^2} = 3.2 \times 10^{14}$$
(24.19)

El principio de Le Châtelier predice que la reacción directa del equilibrio (24.18) está favorecida en medio ácido y la especie con Cr(VI) que predomina es $Cr_2O_r^2$. En medio hásico, se eliminan los lenes $H^+\gamma$ está favorecida la reacción inversa. Iormándose CrO_r^2 como especie poncipal. Es necessario controlar caddadasamente el p13 cuando se utiliza $Cr_2O_r^2$ como agente estidante o CrO_r^2 como agente precipinante. Además la Ecuación (24.19) puede utilizarse para calcular las cantidades relativas de los dos iones en funcion de $[H^+]$.

El ion cromato puede utilizarse en medio básico para precipitar evonentes de metales como BoC(O_ds) y PbC(O_ds), pero no es un baen agente oxidante; no se reduce fácilmente.

$$CrO_{3}^{-1}(aq) + 4H_{3}O(1) + 3e \longrightarrow [Cr(OH)_{4}]^{-1}(aq) + 4O(1)aq)$$
 $E^{-1} = -0.13V$

Los dicromatos no son bacnos agemes de precipitación, pero son excelentes agentes oxidantes y se utilizan en muchos procesos industriales. Por ejemplo, en el proceso de curtido con cromo se sumergea las pieles en Na,Cr,O,taq,, que se reduce mediante SO₂(g) al sulfaro básico de cromo, Cr(OH)SO₃, que es soluble. El culageno, una protema de las pieles, reacciona formándose un complejo de cromo rasoluble. Las pieles se transforman en cuero, un material fuerte, adaptable y resistente al ataque biológico.

Los dicromatos se reducen fácilmente a Cr_2O_3 . En el caso del dicromato de amonio, spaplemente calentando el compuesto se obtiene Cr_2O_3 , en una espectacular resceión (Figura 24.11),

Los compuestos de cromo(II) pueden obtenerse por reducción de compuestos de Cn III) con zine en medio acido o por electrólisis con un cátodo de plome. La característica principal de los compuestos de Cr(II) es su capacidad reductora.

$$Ce^{5^{\circ}}(aq) + e^{-} \longrightarrow Ce^{2^{\circ}}(aq)$$
 $E^{\circ} = -0.424 \text{ V}$



ton dicremate (Er₂O₂¹⁻)







♣ FIGURA 24.11 Descomposición del {NH_e}₂Cr₁O₃
£il dictomato de árminio (t/aquierda) contiene un agente exidante, Cr₂O₂²⁻⁷, y un agente reductor, NH_e⁷. Los productos de la reacción entre estos dos iones son Cr₂O₂(s) (derecha), N₂(g) y H₂O(g). También se desprende mucha luz y calor (centro).





► FIGURA 24.12 Relación entre el Cr³⁺ y el Cr³⁺

La disolución azul de la izquienda se prepara disolviendo el metal cromo en HCl(aq) y contiene Cr²⁺(aq). Al cabo de mos tricutes, el oxígeno atmosférico oxída al Cr²⁺(aq) a Cr²⁺(aq) (disolución verde de la derecha). El color verde se debe al ion complejo [CrCl(HEO),] (aq).

Es decir, la exidación de $Cl^{2n}(ag)$ tiene lugar con gran facilidad. De hexic, las disoluciones de Cr(H) pueden utilizarse para eliminar truzas de $O_2(g)$ en gases, por medio de la siguiente reacción, ilustrada en la Figura 24.12.

$$4 \operatorname{Cr}^{2n}(\operatorname{aq}) + \operatorname{O}_2(g) + 4 \operatorname{H}^n(\operatorname{aq}) \longrightarrow 4 \operatorname{Cr}^{2n}(\operatorname{aq}) + 2 \operatorname{H}_2(\operatorname{O}(1))$$
 $E_{(1)}^n = \pm 1,653 \operatorname{V}$

El Cripuro puede obtenerse en cantidades pequeñas reduciendo el Cr $_2$ O $_5$ con Al en una reacción similar a la reacción de la termita.

$$Cr_5O_3(s) + 2 Al(s) \longrightarrow Al_5O_3(s) + 2 Cr(l)$$
 (24.20)

Manganeso

El manganeso es un elemento basiante abundante que constituye aproximadamente el 1 por ciento de la corteza terrestre. Su mineral principal és la pirolusita, MnO₂. Como el V

y Cr, el Mn tiene su aplicación más importante en la producción de acero, generalmente en la aleación hierro-manganeso denominada *ferromanganeso*. El ferromanganeso se obtiene reduciendo una mezela de los minerales pindusita y hematites con carbono.

$$MnO_1 + Fe_2O_1 + 5C \xrightarrow{\Delta} Mn + 2 Fe + 5CO$$

El Mn participa en la purificación del hierro al reaccionar con el azufre y el oxigeno, eliminándolos por formación de escorias. Adenás el Mn anmenta la dureza del acero. El acero que contiene proporciones altas de Mn es muy fuerte y resistente al uso en aplicaciones toles como railes de ferrocarril, palas excayadoras y aplanadoras.

La configuración electrónica del Mn es [Ar]3d³4s². Útilizando primero los dos electrones 4s y después, de modo consecutivo, sus cinco electrones desaparendos 3d, el manganeso presenta todos los estados de oxidación comprendidos de +2 a +7. Las reacciones más importantes de los compuestos de manganeso son las reacciones de exidación-reducción. La Figura 24.13 muestra los diagramas de potenciales de electrodo estándar. Estos diagramas ayudan a entender las siguientes observaciones.

El Mn³⁺(aq) es inestable, es decir, la dismutación es espontánea.

$$2 \text{ Mm}^{3}(\text{aq}) + 2 \text{ H}_1O(1) \longrightarrow \text{Mo}^{2}(\text{aq}) + \text{Mo}O_2(s) + 4 \text{ H}^4(\text{aq}) = E_{sq}^n = 0.54 \text{ V}$$
 (24.21)

 El ion manganato, MnO₄^x también es inestable en medio ácido; su dismutación es espontánea.

$$3 \operatorname{MnO}_{4}^{2-}(aq) + 4 \operatorname{H}^{4}(aq) \longrightarrow \operatorname{MnO}_{4}(s) + 2 \operatorname{MnO}_{4}^{-} + 2 \operatorname{H}_{2}O(1) \qquad E_{sd}^{0} = 1,70 \, \text{V} \qquad (24.22)$$

 Si [OH] tiene un valor suficientemente alto, puede inventiese la siguiente reacción; por tanto, el ion manganato puede mantenerse como especie estable en un medio muy básico.

$$3 \text{ MnO}_4^{2-}(\text{eq}) + 2 \text{ H}_2\text{O}(1) \longrightarrow \text{MnO}_2(s) + 2 \text{ MnO}_4^{-1} + 4 \text{ OH}^{-}(\text{eq})$$
 $E_{\text{eq}1}^{\circ} = 0.04 \text{ V}$ (24.23)

El diáxido de manganese se utiliza por sí mismo en pilas secas, en vidrios y barnices cerámicos y como catalizador, además es la fuente principal de compuestos de manganese.

▲ FiGURA 24.13 Diagramas de potenciales estándar de electrodo para el manganeso

Cuando se calienta MaO_{ξ} en presencia de una base y un agunte oxidante, se produce una sal manazanato.

3 MaO₅ ± 6 KOH ± KClO₄
$$\xrightarrow{\Delta}$$
 3 K₂MaO₄ ± KCl ± 3 H₂O(g)

El K_1MnO_3 se extrae con agua de la masa fundida y puede oxidarse a $KMnO_3$, permutagameto de potasio (con Cl_2 como agente oxidante, por ejemplo). El permangameto de potasio, $KMnO_3$ es un agente oxidante importante en el laboratorio. Para análisis químicos se le atiliza pereralmente en secho ácido, en el que se reduce a Mn^2 (aq). En el amiliais del hierro con MnO_3 , se prepara una muestra de $Fe^{2\pi}$ disolviendo el hierro con un ácido y reduciendo todo el $Fe^{3\pi}$ a $Fe^{3\pi}$. A confunsción la muestra se valura con MnO_3 (aq)

$$5 \text{ Fe}^{3}(aq) + \text{MnO}_{4}(aq) + 8 \text{ K}^{2}(aq) \longrightarrow 5 \text{ Fe}^{3}(aq) + \text{Mn}^{2}(aq) + 4 \text{ H}_{2}\text{O}$$
 (24.24)

El Mn²⁺ (aq) trene en color rosa pálido apenas visible. El MnO₂ (aq) trene un color violeia intenso. En el ponto final de la reacción de valoración (24,24), la disolución adquiere un color violeta suave permanente con justo una gota en exceso de MaO₃ (aq) (recuerde la Figura 5.11). El MnO₃ (aq) es menos adecuado para valoraciones en disoluciones alcalmas porque el producto de reducción. MnO₃(s), parán e insoluble, no pennite yer bien el punto final.

24.5 Tríada del hierro; hierro, cobalto y níquel

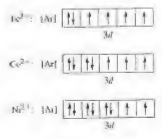
La triada del horro está formada por los elementos de transición: hierro, cobalto y nuquel El hierro con una producción mundial apual de más, de 500 millones de luneladas es el metal más importante de la civilezación moderna. Está distribuida por toda la corteza terrestre con una abundancia del 4,7 por ciento. La principal aplicación conserval del bieiro es la obtención de aceto (véase la Sección 24.3).

El cohafto es umo de los metales, menos abundantes. Sólo alcarzo el 0,0020 por ciento de la correza terrestre, pero aparece en menas o depósites lo suficientemente concentrados para que su producción anual sea de millones de kilos. El cobalto se utiliza principalmente en aleaciones con otros metales. El cobalto es ferromagnético como el hierro. Una aleación de cibalto, Co,Sm, constituye un imán permanente especialmente fuerre y ligem de peso. Los intraces de esta aleación, debido a la intensidad de se campo magnético, se utilizan en la fabricación de dispositivos electrónicos miniatura.

El níquel ocupa la posterón vigésamo cuarta por su abundancia entre los elementos de la corteza terrestre. Sus menas principales son sulfuros, óxidos, silicatos y arsentoros. En Canadá hay depósitos especialmente grandes. De las 140 000 timeladas de orquel consumidas anualmente en los Estados Unidos, aproximadamente el 80 por ciento se destina a obtener aleaciones. Otro 15 por ciento se utiliza en depósitos electrolíticos y el resto es para aplicaciones diversas (por ejemplo, catalizadores).



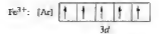
En la triuda del hierro hay variabilidad en el estado de oxidación, atroque en menor grado que para el vanadas, creero y mangameso. El estado de oxidación. +2 es frecuente para los tres metales.





 Intenes de cobaño-samerio initizações en mexores de gran rendirácido.

El estado de oxidación más estable para el cobalto y el níquel es ± 2 , pero para el hierro el más estable es ± 3 .



La configuración electrónica l'e³⁺ con una subcapa *d* semiliena con todos ses electrones desaparcados tiene una estabilidad especial. Como puede verse en les diagramas de orbitales de Co⁷⁺ y Ni²⁺, ningumo de ellos puede perder un electrón y lener una subcapa 3*d* semillena. El Co³⁺ y Ni³⁺ no se forman fácilmente. Para ilustrar el contraste entre el Pe³⁺, por un lado, y el Co³⁺ y Ni³⁺, por uno, tenga en cuenta las siguientes observaciones:

El Fe³⁺ (aq) es oxidado esporatareamente a Fe³⁺ (aq) por el O₂(g) a 1 atm en una disolución con [H⁴] = 1 M.

$$4 \, \mathrm{Fe^{24}(aq)} \, + \, \mathrm{O_2(g)} \, + \, 4 \, \mathrm{H^4(aq)} \longrightarrow 4 \, \mathrm{Fe^{34}(aq)} \, + \, 2 \, \mathrm{H_2O(l)} \qquad E_{\mathrm{ext}}^0 = 0.44 \, \mathrm{V} \qquad (24.25)$$

Esta reacción sigue siendo espontánea incluso con presiones parciales del O₂ inferiores y en medios menos ácidos.

- Para la semirreacción Co³⁺(aq) + e → Co²⁺(aq), E^o = 1,82 V. La reducción del Co³⁺(aq) a Co²⁺(aq) es espontánea; consecuentemente, la oxidación del Co²⁺(aq) a Co³⁺ no tiene lugar fácilmente. Sin embargo, como se indica en el Capítulo 25, el estado de oxidación +3 puede alcanzarse cuando el Co³⁺ es el ion metálico central en iones complejos muy estables.
- Los compuestos de aíquel(Hf) se utilizan en haterías. Por ejemplo, en la batería afquel-cadmio (NiCad) la semirreacción catódica es NiO(OH) + H⁺ + e⁻ → Ni(OH)₂. La facilidad con que se produce esta reducción hace que, al combinarse con la semirreacción de oxidación Cd(s) + 2 OH (aq) → Cd(OH)₂(s) + 2 e , se obtenga una célula con un voltaje de aproximadamente 1,5 V.

Reacciones de los elementos de la triada del hierro

Las reacciones de los elementos de la triada del hierro son muchas y muy variadas. Los metales son más activos que el oxígeno y liberan $\Omega_2(g)$ en medio ácido. Los iones hidmtados tiene colores característicos: el $Co^{2+}y$ Ni^{2+} son mijo y verde, respectivamente. En disolación acuosa, el Fe^{2+} es verde pálido y el Fe^{3+} completamente tridratado es violeta. Sin embargo, en general, el color de las disolaciones de $Fe^{2+}(aq)$ va del amarillo al pardo. Este color se debe probablemente a la presencia de la especie formada en la hidrólisis del $Fe^{3+}(aq)$. La hidrólisis del $Fe^{3-}(aq)$, al igual que la del $Al^{3+}(aq)$ descrita en la Sección 17.9, se produce en medio ácido.

$$|F_{0}(H_{2}O)_{h}|^{2^{3}}(xq) + H_{2}O(1) + \cdots + |F_{0}OH(H_{2}O)_{1}|^{2^{3}}(xq) + H_{1}O^{4}(xq) - K_{x} = 8.9 \times 10^{-6} - (24.25)$$

En la Tabla 24.5 se describen algunas reacciones que se utilizan para identificar y diferenciar el $Fe^{3+}(aq)$ y el $Fe^{3+}(aq)$.

► El precipitado azal que prueba la presencia del Fe¹⁴(sq) precedente de la corrosión de los clavos de la frigura 21.19 se denomina ayal de Turaball.

IABLA 24.5	Ensayos cualitativos de los iones i	re (ad) y re (ad)
Reactivo	$\mathrm{Fe}^{2+}(\mathrm{aq})$	Fe ³⁺ (aq)
NaOH(sq)	Precipitado verde	Precipitado pardo rejizo
K _i [Fe(CN) _i]	Precipitado blanco, que se vuelve azul rápidamente	Precipitado de azul de Prusia
$K_1[Fe(CN)_k]$	Precipitado de azul de Tumbull	Color pardo rojizo, sin precipitado
KSCN	Incoloro	Rójo sangre

► En el Capítulo 25 se estudian les nombres sistemáticas de los iones ferrocianuro y ferriciamuro, hexacianoferrato(If) y hexacianofereato(III), respectivamente.

Un conjunto interesante de reacciones es las de los complejos del hierro [Fe(CN)₆]* y [Fe(CN)₆]3. Esto lones se suelen denominat ferrocianum y ferricianum, respectivamente. Cuando se trata al Fe^{3 r} (aq) con ferracianum de potasio se obtiene un precipitado azul oscuro denominado *ugal de Prusia*, K_e[Fe(CN)_e](aq), mientras que cuando se trata al Fe²⁺(aq) con ferricianum de potasio se obtiene un precipitado similar, denuminado agul de Turnbull, Kuffe(CN), J(aq). Estos precipitados, junto con otros similares, reciben el nombre comercial de azul de hierro. El azul de hierro se utiliza como pigmento en pinturas, tintas, azuletas, culores artísticos, cosméticos (sombra de ojos) y papel heliográfico. Otro ensavo sensible para el Fe³⁺(aq) es la formación del ion complejo de color rojo sangre con el ion tlocianato, SCN (aq).

$$[Fe(H_2O)_k]^{2*} + SCN^*(aq) \longrightarrow [FeSCN(H_2O)_k]^{2*} + H_2O(l)$$

Con taras excenciones, los metales de transición forman compuestos con el monóxido de carbono (CO), denominados carbonilos metálicos. Los carbonilos metálicos simples mostrados en la Tabla 24,6 se caracterizan por:

- Cada motécula de CO aporta un par electrónico a un orbital vacio del átomo metá-
- Todos los electrones están apareados (la mayor parte de los carbonilos metálicos son diamagnéticos).
- El átempo metálico adquiere la configuración electrónica el gas noble Kr.

TABLA 24.6 Tres carbonilos metálicos Número de e Total Del metal Del CO 12 36 24 $Cr(CO)_{k}$ 36 Fe(CO)₄ 26 10 28 36 Ni(CO)_a

Las estructuras de los carbonilos metálicos simples mostradas en la Figura 24.14 son las que predice la teoría RPECV y se basan en un número de pares de electrones igual al número de moléculas de CO.

Los carbonites metáticos paeden obtenerse de varias maneras. El níquel se combina con el CO(g) a temperaturas y presiones ordinarias según una reacción reversible.

$$Ni(s) + 4CO(g) \rightleftharpoons Ni(CO)_d(i)$$

En el caso del hierro hay que utilizar (emperaturus (200 °C) y presiones de CO (100 atm) más altas.

$$Fe(s) + 5CO(g) \Longrightarrow Fe(CO)_{g}(g)$$

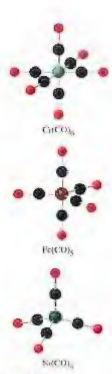
En otros casos se obtiene el carbonilo reduciendo un compuesto metálico en presencin de CO(g).

El envenenamiento con monóxido de carbono se debe a una resección similar a la de formación de un carbonilo. Las moléculas de CO se coordinan con los átomos de Fe de la hemoglobina desplazando a las moléculas de $O_2(g)$ que habitualmente transporta esta sustancia. Los carboniles metálicos son también muy venenosos por sí mismos.

24.6 Grupo 11. Cobre, plata y oro

A través de los siglos, el Cu, Ag y Au han sido los metales favoritos para acuñar monedas por ser lan duraderos y resistentes a la corrusión. Los datos de la Tabla 24.7 nos ayu-

 En la regialurgia del náquel, (proceso Mond), se casa CO(g) a través de una mezola de óxidos. matisfácos. El núquel se extrae en forma de Ni(CO)₂(g), mientras que los otros óxidos se reducen o metales.



▲ FIGURA 24,14
Estructuras de algunos
carbonilos simples



 Cable de cobre y pan de oro.

TABLA 24.7 Propiedades del cobre, la plata y el oro

	Cu	Ag.	An
Configuración electrónica	JAr]3d ^{N4} 4s ¹	[Kr]4el ¹⁰ 5s ¹	[Xel4f HSd HGA
Radio metálico, pm	128	144	144
Primera energia iemz, kJ/mol	745	731	890
l'otencial de electrodo, V			
$M'(aq) + e \longrightarrow M(s)$	+0,520	± 0.800	±1.83
$M^{N_1}(aq) + 2e \longrightarrow M(s)$	10,340	4 8,39	
$M^{**}(sq) + 3e^* \longrightarrow M(s)$	_	_	1.6.51
Estudos de oxidación ^a	-1. +2	*1, *7	-1-1-43

Los estados de axidación más frequentes se muestran en rejn.

dan a comprender los motivos. Los times metálicos se reduçen fácilmente a los metales libres, lo que significa que los metales son difíciles de oxidar.

En la tabla periódica de Mendeteev, los metales alcalinos (Grupo I) y los metales utilizados en monedas (Grupo II) aparecen juntos en el Grupo I. Sin embargo, la única semejanza entre los dos grupos es tener un único electrón s en las capos de valencia de sus átornos. Las diferencias entre los metales de los Grupos I y II son más importantes. Por ejemplo, las primeras energías de ionización de los metales del Grupo II son moctas mayores que las de los metales del Grupo I y los potenciales estándar de reducción, E³, son positivos para los metales del Grupo II y negativos para los metales del Grupo II y negativ

Como los elementos de transición que les preceden en la tabla periódica, los metales del Grupo 11 pueden utilizar les electrones d en enlaces químicos. Así estos metales son capaces de existir en diferentes estados de oxidación, de presentar paramagnetismo y compuestos coloreados y de formar iones complejos. También poseen en alto grado algunas de las propiedades físicas características de los metales: maleabilidad, ductifidad y conductividades térmica y eléctrica excelentes.

Los metales de acuñar, cobre, plata y oro, también se emplean en joyería y artes decerativas. Por ejemplo, el oro es muy maleable y puede presentarse en forma de hojas linas y traslócidas denominadas para de oro. Los metales Ce, Ag y Au son apreciados en la industria efectrónica per su capacidad para conducir la efectnicidad. La plate tiene la conductividad efectnica mas alta de teales los elementos puros, pero el cobre y oro se utilizan más frecuentemente como conductores eféctricos, el cobre porque es barato y el oro-porque no se corrore fácilmente. La aplicación más importante del oro es en las reservas monetarias de las naciones de todo el mundo.

Los metales de acuñar son resistentes a la oxidación por el aire, amque la plata experimenta reacciones con los compuestos de azufre del aire para producir Ag₂S. El cobre se corree en aire húmedo produciendose el carbonado básico de cobre, que es de color verde asociado con los tejados y canafones de cobre y las estatuas de brance. (El larcace es una aleación de Cu y Sn.) Afortenadamente este producto de corresión forma un fuerar escabrimienta adberente que pretege al metal. La reacción de corresión es compleja, pero puede resumirse como sigue:

$$2 \text{ Cu} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2 + \text{O}_2 \longrightarrow \text{Cu}_2(\text{OH})_2\text{CO}_1$$
 to the matter this is the coherent

Los metales del Grapo 11 no reaccionan con el IICI(aq), pero el Cu y Ag reaccionan con H₂SO₂(aq) o HNO (aq) crucesstrado. Los metales se exidan a Cu^{2,1} y Ag², respectivamente, y los productos de la polycejón son SO(g) en H₂SO₂ o bien NO(g) o NO(g) en HNO(ga).

El Au no reacciona con ninguno de estos dos ácidos, pero reacciona con el *agua regia* (1 parte de RNO₃ y 3 partes de RCI). El HNO₃(sq) oxida al metal y el CI del HCl(sq) hace que se forme el ion complejo estable [AuCl₃]

$$Au(s) + 4 TU(aq) + NO_3(aq) + 4 CU(aq) \longrightarrow$$

 $[AuCt_1](aq) + 2 H_2O(1) + NO(g)$ (24.28)

El Cu en cantidades de trazas es esencial para la vida, pero en cantidades grandes es tóxico, especialmente para las lacturias, algas y bangos. Entre los muchos compuestos del cobre utilizados como pesticidas están el acetato básico, carbonato, eloruro, hidróxido y suffato. El compuesto de entre más importante comercialmente es el CuSO₂•5H₂O. Además de sus aplicaciones en apricultura, el CuSO₃ se utiliza en baterias y depósitos electrolíticos, para preparar etras sales de cobre y en muchos procesos industriales.

El astrato de plata es el principal compuesto de plata en el comercio y tambien es un reactivo importante en el laboratorio para la precipitación de aniones porque la mayor parte de ellos formas sales de plata insolubles. Estas reacciones de precipitación pueden utilizarse para determinaciones cuantinativas de aniones, ya sea gravimétramente (por valoración). A partir del AgNO, se obtanen la mayor parte de los otros compuestos de Ag. Los compuestos de Ag se utilizan en depósitos electrolíticos, en la taboración de baterias, en química medica, como catalizadores y en la sembra de mates (Agt). Su aplicación más importante con diferencia (en su mayor pane como habaros de plata) es en fotografía (vénse la Sección 25.10).

Los compuestos de oro se utilizan en depósitos electrolíticos, fotografía, química médica (como agentes antiinflamatorios para tratar casos graves de artritis reumatoide, por ejemplo) y en la fabricación de vidrios y cerámicas especiales (como el cristal de rubí).

24.7 Grupo 12. Zinc, cadmio y mercurio

Las propiedades de los elementos del Grupo 12 son las correspondientes a elementos con subcapas llenas, $(n-1)d^{10}ns^{2}$, algunas propiedades se resumen en 1s Tabla 24.8. Los bajos puntos de fusión y ebullición de los metales del Grupo 12 probablemente que den atribuirse a un enface metálico débil, en el que sólo participan los electrones ns^{2} . El mercunio as el único metal que existe como liquido a temperatura ambiento e inferior (aunque el galio líquido puede sobreenfinarse fácilmente hasta temperatura ambiente). El mercunio difiere del Zn y Cd en varios aspectos, además de su estado físico:

- El mercurio tiene poca tendencia a combinarse con el oxígeno. El óxido, HgO, es inestable termicamente.
- Hay muy pocos compuestos de mercurio solubles en agua y la mayor parte no están hidratados
- Muchos compuestos de mercurio son covalentes. Con la excepción del HgF₂, los haluros de mercurio sólo están ou poco ionizados en disolución acuosa.
- El mercerio (I) forma un ion diatórnico bastante frecuente con un enlace covalente motal-metal, Hg. ...
- El mercurio no desplaza al H₂(g) de H¹ (aq).



Cubsena de om de una antena espacial.

	Zn	Cd	Hg
Densidad, g/cm²	7.14	5,64	(3,59 (lágiádo)
Punto de fusión. °C	419.6	320.9	-38.87
Punto de obatlición. "C	907	765	357
Configuración electrónica	[Ar]3d**4s1	[Kr[4d**5s*	[Xe]4f 145d 1065
Radio atémico, pm	133	149	160
Energia de issuización, kJ/mol			
Primere	906	867	1006
Segurada	1733	1631	14809
Estado de exidacido principal	+2	-+·2	+1,+2
Potencial de electrodo E ^e , V			
$[M]^{21}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow M[$	-0.763	-0.403	+0.854
$[M_2^{2r}(aq) + 2e^r \longrightarrow 2M]$			+0.796

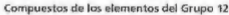
Algunas de estas diferencias exhibidas por el mercario pueden atribairse probablemente al efecto relativista examinado en el Capítulo 10, apartado Atención a ... Como los electrones 6s alcánzan una velocidad que es una fracción significativa de la velocidad de la hiz cuando se acercan a la gran carga positiva del núcleo del mercario, su masa aumenta, como predice la teoría de la relatividad de Einstein, y el orbital 6s distiniuyes su tamaño. El mayos acercamiento al núcleo de los electrones 6s hace que experimenten una fuerza atractiva mayor que los electrones ns² del Zn y Cd. En consecuencia, la primera energia de ienización de Eig es mayor que las del Zn o Cd.

Aplicaciones de los metales del Grupo 12

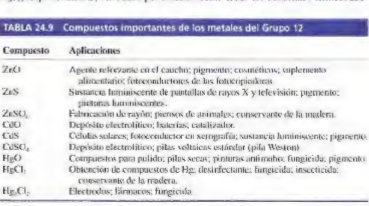
Aproximadamente un tercio del zine producido se emplea en recubar el hærm para proteperlo de la corresion (Secerón 21.6). El producto resultante se denomina hierro gedianizado. Se consumen prandes cantidades de Zn en la fabricación de aleaciones. Por ejemple, elredador del 20 por ciento de la producción de Zn se utiliza en el hidro, una aleación de cobre que tiene entre 20 y 45 por ciento de Zn y pequeñas cantidades de Sn. Po y Fe. El hatón es un buen conductor electrico y es resistente a la corresión. El zon tembra se utiliza en la labricación de pilas socas, en imprentas (htografia), en la nedostria de la construcción (matetial para tejados) y como ánodo es la protección carótica contra la corrosión (Sección 21.6).

Aunque venenoso, el cadmio reemplaza al zine como recubrimiento protector heillanle del hierro en aplicaciones especiales. Se la utiliza en alexciones para reclamientos, subducturas de bajo panto de fusión, soldaduras de aluminio y como aditivo para proporcionar resistencia al cobre. Otra aplicación, basada en su capacidad de absorber neutrones es en barras de control y escuelos protectores de reactores nucleares.

Las principales aplicaciones del mercurio se basan en sus propiedades de metal líquido y en su gran densidad. Se le utiliza en termémetros, barámetros, reguladores de presión de gases, relés e interruptores eléctricos y en electrodos cumo los empleados en la electrolisis de disoluciones acuosa de clumo de sedio (procesa cluro-sosa, Sección 21.8). El vapor de mercurio se stiliza en tubos fluorescentes y en faretas. Les alcaciones de mercurio, denominadas amalgamas, pueden bacerse con la mayor parte de los metafes y atraguas tienen integoriamcia comercial. Un empaste dental de plata es una amalgama de mercurio con una alcación que contiene aproximadamente 70 por ciento de Ag., 26 por ciento de Sn. 3 por ciento de Cu y 1 por ciento de Zn.



La Tabla 24.9 muestra algunos compuestos respontantes de los metales del Grupo 12 y sus aplicaciones. Entre los compuestos más importantes estan los semiconductores ZnO, CdS y HgS, que son también los pigmentos blanco de znec, amarillo de cadrato y bermellión (rojo), respectivamente, utilizados por anistas. Como todos los materiales semiconduc-





Cronómetro de latón construido por John Harrison pant un barco del siglo xvia.

► El hierro es uno de los pocos metales que no forma una amalgorea. El mercucio generalmente se almacena y tramperta en recipientes de hierro.

tores, estos compuestos tienen una estructura electrónica consistente en una banda de valencia y una banda de conducción (veiase la Sección 12.7). Cuando la luz interacciona con estos compuestos, los electrones de la banda de valencia pueden absorber fotones y pasar a estados excitados en la banda de conducción. La energía de la luz absorbida debe ser igual o máyor que la diferencia de energía entre las bandas, denominada energía interbandas. Los colores característicos de estos materiales dependen de las anchuras de las separaciones de bandas, como se explicó en la Sección 12.7.

Envenenamiento por mercurio y cadmio

La acumulación de mercurio en el cuerpo afecta al sistema nervioso y causa daños cerebrades. El sembrerero leco de Alicia en el país de las maravillas sufría una forma de envenenamiento por mercurio crónico. "la enfermedad del sombrerero". Esta enfermedad em bastante frecuente en el siglo XIX, purque utilizaban compuestos de mercurio para tratar las pietes, convirtióndolas en fieltro para sombreres. Muchos de los sombrereros de aquella época trabajaban en talleres pequeños y caluresos y utilizaban estos compuestos sin tomar precauciones. Los sombrereros ingerún o inbalaban sin derse cuenta los compuestos tóxicos de mercurio mientos trabajaban.

Un mecanismo propuesto para el envenamiento con mercurio se basa en la gran afinidad del Hg hacia el azufre e incluye la interferencia con el foncionamiento de las enzimas que contienen azufre. Les compuestos orgánicos con mercurio son generalmente
más venenosos que los morgánicos o que el elemento por sí sólo. Un aspecto traicionero
del envenenamiento con mercurio es que algunos microorganismos son capacea de transformar los compuestos de mercurio (II) en compuestos de metilmercurio (CH₁Hg⁻) que
se cencentran entonses en las cadenas alimenticias de los peces y otros especies acuáticas. Una de las primeros manifestuciones del problema medioambiental planteado por tenercurio fue en Japún dorante los años cincuenta. Entre los residentes en la costa de la
bahía de Minamata hubo docenas de casos de envenenamiento con mercurio, incluidas 40
muertes. La pesca local, con un contenido en mercurio de hasta 20 ppm, era uno de los
entiponentes principales de la dieta de los afectados. Se estableció que la fuente de contaminación era una planta química que arrojaba el mercurio utilizado a la bahía.

En estado libre, el mercurio es más venenoso como vapor. Se consideran nacivos los niveles de mercurio en el aire superiores a 0,05 mg Hg/m³. Aunque el mercurio tiene una presión de vapor baja, la concentración de Hg en su vapor saturado excede mucho el límite indicado y los niveles de vapor de mercurio en las instalaciones en que se utiliza, plantas de electrólisis de disoluciones acuasas de cloruro de sodio (proceso cloro-soso) y fábricas de termómetros y metalúgicas, rebasan a veces este lúmite.

Aunque el zore es un elemento esencial en cantidades de traza, el cadmio, que se le parece tanto, es un venero. Una consecuencia del envenamiento con cadmio es una enformedad
del esqueleto muy dolorosa dersominada enformedad de "itai-itai kyo" (en japonés itai significa lamento). Esta enformedad se describitó en una zona de Japón donde se mezelaten vertidos de una mina de zioc con el agua utilizada para regar los arrozales. Se encontró envenemeniento por cadmio en las personos que comían el arroz. El envenenamiento con cadmio
también puede cuesar daños en el higado y riñones y enformedades pulmonares. El mecanismos
del envenenamiento con cadmio puede incluir la sustitución en algunas enzimas del Zn (un
elemento esencial) por Cd (un veneno). La prescupación por el envenenamiento con cadmio
la aumentado al comprimhere que casi siempre se encuentra algo de cadmio acompañando
al zine y sus compuestes, materiales que tienen importantes aplicaciones comerciales.

24.8 Lantánidos

Los elementos comprendidos entre el cerio (Z=58) y lutecio (Z=71) son elementos de transición interna, sus configuraciones electrónicas entresponden al Henado de los orbitales 4f. Estos elementos, junto con el lantano (Z=57), que se les parece mecho, son denominados de varias formas: lantánidos, luntamoides o elementos de los Herros raras. Los elementos de las tierras raras son "anos" sólo si se comparan con los metales (dealinotéricos (Grupo 2). Por

otra parte no son especialmente raros. El Ce, No y La, por ejemplo, son más abundantes que el plomo y el Tim es aproximadamente tan abundante como el iodo. Los lantánidos se encuentran principalmente como áxidos y hay depósitos minerales que les contienen en varios lugares. En la frontera entre California y Nevada lany depósitos grandes que están siendo explotados para obtener los óxidos de lantánidos utilizados como sustancias luminiscentes en munitores de ordenador y televisores. Los lantánidos también se utilizan en imanes. Por ejemplo, en motores de gran eficiencia se utilizan imanes de cobulto-samario (Co₂Sm).

Como las configuraciones electrónicas de los lantánidos se diferencian principalmente en los ortitales 4f y los electrones que ocupan estos orbitales tienen poca importancia en el enlace químico, los lantánidos son muy parecidos entre sí. Por ejemplo, los valores de E^a para el proceso de reducción $M^{a}(aq) + 3 e^- \longrightarrow M(s)$ no cambian mucho de unos elementos a otros, estando comprendidos entre -2,38 V (1,a) y -1.99 V (Ea). Las diferencias existentes en las propiedades de los lantánidos se deben principalmente a la contracción lantánida estudiada en la Sección 24.1. Los radios de los iones M^{aa} ilustron muy bien esta contracción. Sus valores disminuyen regularmente de la 2 pm aproximadamente por cada incremento unidad del número atómico, desde un radio de 105 pm para La^{2a} , a 85 pm para La^{2a} .

Los lantánidos, que pueden representarse con el símbolo general Ln, son metales resetivos que liberan $H_2(g)$ del agua coliente y de los ácidos diluidos exidândose a $\operatorname{Ln}^{3*}(aq)$. Los lantánidos se combinan con el $O_2(g)$, azuñe, halógenos, $N_2(g)$, $h_2(g)$ y carbono, de modo muy perecido a metales aproximadamente tan activos como los alcalinotéricos. Los metales puros pueden obtenerse per reducción efectrolítica de Ln^{3*} en una sal fundada.

El estado de oxidación más frecuente de los lantánidos es +3. Alrededor de la mitad de los lantánidos pueden obtenerse también es el estado de oxidación +2 y la otra mitad en el estado +4. La estabilidad especial asociada a una configuración electrónica con orbitales f semillenos (f^2) puede explicar alganos de los estados de oxidación observados, pero la razón para la predominancia del estado de oxidación +3 no está tan elara. La mayor purte de los iones lantánidos son paramagnéticos y coloreados en disolución acuesa.

Los elementos lantánidos son muy difíciles de extraor de ses yacimientos naturales y de separar unos de otros. Todos los métodos para hacerto se basan en el siguiente principio: las especies que son muy distintas frecuentemente pueden separarse por completo en un proceso de una sola etapa, como al separar Ag" (aq) y Cu²⁺(aq) añadicado Cl" (aq) ya que el AgCl es insoluble. Las especies que sun muy parecidas pueden, en el mejor de los casos, fraccionarse en un proceso de una sola etapa. Es decir, puede modificarse un poco la razón de las concentraciones de embas especies. Conseguir una separación completa puede significar repetir la misma etapa bésita cientos o incluso miles de veces. Para conseguir la separación de los lantánidos, se perfeccionaron al máximo los métodos de cristalización fraccionada, extraoción con disolventes e intercambio iónico.

Resumen

Más de la mitad de los elementos son elementos de transición. Los elementos de transición son metales y la anayor parte son más reactivos que el hidrógeno. Los metales de transición tienden a presentar en sus compuestos varios estados de oxidación disintos y forman con facilidad iones complejos (estudiados en el Capítulo 25). Muchos de los metales de transición y de sus compuestos son paramagnéticos y algunos de los metales (Fe, Co y Ni) y sus aleaciones son también ferromagnéticos.

Dentro de un grupo de elementes del bloque d, los miembros de la segunda y tercera series de transición se purecen más entre sí que a los miembros de la primera serie de transición. Esta es una consecuencia del fenómeno conocido como contracción lantánida, que tiene lugar en el sexto período.

La variedad de estados de oxidación posibles significa que los compuestos de los metales de transición sueten experimentar reacciones de oxidación-reducción. Dos tipos de agentes oxidantes hatituales son los diemanatos y permangaratos. En disolación acuesa et son diemanato está en equilibrio con el ion cromato. Aunque el ion cromato no és tin agente exidante especialmente bueno, es un buen agente précipitante para muchos iones metálicos. La mayor parte de los óxidos e hidróxidos de los metales de transición son básicos si el metal está en uno de sus estado de exidación más bajos. En los estados de coridación altos, algunos óxidos e hidróxidos de los metales de transición son anfíteros y en los estado de exidación más nitos posibles algunos compuestos son ácidos (como el CrO₂, por ejemplo).

Algunos de los metales más utilizados son metales de transición. Unos, como el tistaño y el hierro, tienen buena resistencia estructural. Otros, como el cobre y la plata, son conductores excelentes y algunos, como el coo, son muy maleables. En este capítulo se presentan métodos de metalurgia extractiva generales y especializados, y se dedica especial atención a las metalurgias del hietro y el aceco, y a las de zino, cobre y titanio.

Atención a...

Superconductores de temperatura alta



A El poqueno imán enduce una corriente eléctrica en el superconductor situado bajo él. Otro campo megnético asociado a este comente se opúne al campo del iman pequeño que resulta repelido. El imán permanece suspendido sobre el semicenductor mientras circula la corriente y la corriente continua mientras so mantiene el superconductor a la temperatura de ebullición del nitrógeno líquido (77 K).



Modelo de supercon ductor 1-2-3 Les trenes que levitus por magnetismo, las irragenes de resorancia magnética para diagnosis nédica y los aceleradores de particulas utilizados en la física de altas energias, tienen en común que tedos ellos requieren grandes compos magnéticos gesterados por electromunes superconductores. Los superconductores no ofrecen resistencia a la corriente electrica. La electricidad se conduce sin pérdida de energia.

Todos los metales se convierten en superconductores si se enfrian hasta cerca del cerc absoluto. Varios trictales y alea estones sen superconductores incluso a las temperaturas relativamente altas de 10-15 K. Para maniener un superconductor a estas temperaturas tan bajas, se necesita belio liquido como refrigerante (pe. 4 K).

Basia la mitad de la década de los ochenta, se encontró que materiales formados por fantano, estroncio, cobre y oxígeno se hacían supercenductores cuando la temperatura se reducía hasia 30 K. Fisia era ora temperatura moche nais alta para la supercenductividad que la que previanzente se había alcanzado. ¡Más sorprendeme todavía es que estos nuevos materiales no eran metales siao materiales cerámicos. En poco tiempo se describriremo otros tipos de superenducturas cerámicos.

Uno de estos nuevos tipos era especialmente fácil de obtenes. Conodo se calienta en comente de O₂(g) una mezcla estequiométrica de óxido de irrio(Y₂O₂), carberouto de bario (BaCO₂) y óxido de cobre(IB (CuO), se produce un material

Ejemplo de recapitulación

Aunque hay varios compuestos de cobre(1) poco solubles (por ejemplo el CoCN) que pueden existir en contacto con agua, no es posible preparar una disolución con una concentración alta del ion Cu⁺.

Dernuestre que el ion Cu' (ag) se dismuta en Cu² (ag) y Cu(s), y explique por qué no puede mantenerse en disolución acuosa un valor alto de [Cu²]

 Describa la reacción de dismutación mediante sensiconaciones y una conación nota.

Reducción:
$$Cu'(aq) + e' \longrightarrow Cu(s)$$

Oxidación: $Cu'(aq) \longrightarrow Cu''(aq) + e$
Global: $2Cu'(aq) \longrightarrow Cu''(aq) + Cu(s)$

 Obtengo E_{co} paro la reacción de dismutación: En et Apéndice D puede encomrar los valores de Eⁿ para los pares Cu¹/Cu(s) y Cu²/Cu¹. Por tanto,

$$E_{\text{crit}}^* = E^*(\text{reducción}) - E^*(\text{oxidación}) = E_{E^*(\text{Nota)}}^* - E_{E^*(\text{Nota)}}^* - E_{E^*(\text{Nota)}}^* = 0.320 \text{ V} - 0.159 \text{ V} = 0.361 \text{ V}$$

3. Obtanga un valor de K_c para la reacción de dismutación. Se necesita la Ecuación (21.17), $E_{cd}^c \simeq (0.0257\,{\rm V/n}) \times \ln K_c$, donde n=1

$$in K_c = \frac{a \times E_{(c)}^c}{0.0257 \text{ V}} = \frac{1 \times 0.361 \text{ V}}{0.0257 \text{ V}} = 14.0$$

$$K_c = e^{4.05} = 1.2 \times 10^5$$

 Interposte el significado del value de K.. Para la resoción de disturtación.

$$K_i = \frac{|Cu^2|^2}{|Cu^2|^2} = 1.2 \times 10^6$$

 $|Cu^2|^2 = 1.2 \times 10^6 \times |Cu^2|$

Per tanto, para mantener $|Cu^i| = 1$ M en disolución seria necesario que $|Cu^2|$ fuese superior a 1×10^6 M algo imposible evidentenerae. En la práctica no puede mantenerse un valur de $|Cu^i|$ marcho mayor de |0.002| M, porque incluso este valor requeriria que $|Cu^{2i}| \approx 5$ M

Términos clave

acero (24.3) amaigama (24.7) arrabio (24.3) carboniles metálicos (24.5) eantrucción lantánida (24.1) fecromagnetismo (24.1) hidrometalorgia (24.2) metalorgia extractiva (24.2) pirometalurgia (24.2) proceso de oxígeno básico (24.3) puráficación mediante fusión por zonas (24.2) cerámico con la fórmula aproximada YBa₂Cu₃O₂ (donde x es un poco inferior a 7). Este material cerámico denominado YBCO, se hace superconductor a la temperatura extraordinariamante alta de 92 K. Aunque esta temperatura de 92 K es todavía bastunte toju, catá ya muy por encina del punto de ebullición del helio y también es superior a la del nitrógeno (77 K). Así que se puede utilizar como refrigerante el nitrógeno líquido, que ro es care.

Se pueden hacer muchas variaciones de la formula básica YBCO. El tirio puede sustituirse por casi cualquier Jardánido y el bario por combinaciones de elementos del Grupo 2. Estas variaciones proporcionan materiales que son superconductores a temperaturas relativamente altas, pero de todo el grupo, el compuesto con tirio es el que se hace superconductor a la temperatura más alta.

El récord de l'emperatura alta para la superconductividad alconzodo per los materiales cerámicos YBCO fine eclipsado enseguida por otro grupo de materiales cerámicos que contienen bisnuto y cobre, como Bi₂Sr₂CaCu₂O₈. Uno de estos materiales es superconductor a 110 K. Este récord también fue superado rápidamente. Se encontró que un material cerámico conteniendo talio y cobre, con fórmula aproximada T[Ba₂Ca₂Ca₂O₅ (dende y es un poco superior a 10) se hacía superconductor a 125 K. En la actualidad continúa la búsqueda de materiales que se hagan superconductores a temperatura ambiente (afrededor de 293 K).

Desde el punto de vista estructural, los superconductores cerámicos tienen una característica común; los átornos de cobre y exigeno se unen formando planos. En los superconductores YBCO, los planos Cu-O están muy separados. En los superconductores de bismuto, los planos Cu-O forman parte de "bocadillos" consistenes emitos planes poco separados con una capa intermedia de iones del Grupo 2. Varias capas de óxido de bismuto separan estos "bocadiillos" unos de otros. En los superconductores de taito, los planos Cu-O se apilan en erupos de tres, formándose "bocadiilos de tres nisos."

La teoría de la superconductividad actual, desarrollada en los años cincuenta, explica el comportamiento superconductor de los merales a temperaturas muy bajas, pero no explica la superconductividad a temperatura alta de los materiales cerámicos. Parece que los electrones de los superconductores, tanto de baja como de alta temperatura, se mueven a través del material en parejas, y este emparelamiento o hermanamiento es lo une hace posible que los efectrones se muevan sin resistencia. Sin embargo, el mecanismo de formación de las parejas de electrones en los superconductores. de temperatura alta es claramente distinto del de los superconchictores de tereperatura baja. La faha de una teoría adecuada complica la investigación de los superconductores a alta temperatura. Una vez se comprenda mejor el mecanismo de los superconductores a alta temperatura, puede ser que sez más fácil lograr avances importuntes. Quizás sea posible un material superconductor o temperatura ambiente.

A pesar del conocimiento limitado de los superconductores de alta temperatura, los ingenieros ya están construyendo dispositivos que utilizan los nuevos materiales. Se han hecho cables que son superconductores a las temperaturas del nitrógeno líquido y ahora se están utilizando superconductores cerámicos para producir muovos dispositivos de medidas precisas de campo magnético. Finalmente, los superconductores cerámicos podrám ser utilizados para transmitir energía eléctrica de osodo eficiente y a bajo coste.

Cuestiones de repaso

- Defina los siguientes términos utilizando sos propias palabras: (a) dominio; (b) flotación; (c) lixiviación; (d) analgama.
- Describa brevemente cuda una de las siguientes ideas, fenómenos o métodos: (a) contracción lamánida; (b) purificación mediante fusión por zonas; (c) proceso de oxígeno básico (d) formación de escorias.
- Explique las diferencias imponantes entre cada par de términos: (a) ferromagnetismo y paramagnetismo; (b) tostación y reducción; (c) hidrometalturgia y pirometalurgia; (d) cromato y dieromato.
- Proporcione un nombre aceptable para cada una de las siguientes sustancius; (a) Sc(OH)₇; (b) Cu₂O; (c) TiCl₄; (d) V₂O₅; (e) K₇CrO₆; (f) K₂MuO₄.
- Proporcione una fórmula aceptable para cada una de las siquientes sustancias:
 - (a) óxido de cremo(VI);
 - (b) silicato de bierro(II);
 - (c) dicromato de bario:
 - (d) ciamato de cobre(f):
 - (e) cloruro de cobatto(H) hexahidratado.
- Describa la composición química de los materiales denominados (a) arrabie; (b) ferromanganeso; (c) mineral cromita;
 (d) latón; (e) agua regie; (f) colore negro; (g) acero inoxidable.
- Complete y ajuste las siguientes ecuaciones. Si no tiene lugar la reacción, indíquelo
 - (a) TiCh(e) + Na(l) →
 - (b) $Cr_2O_1(s) + Al(s) \longrightarrow$

(c)
$$Ag(s) + HCl(ag) \longrightarrow$$

Ajuste las siguientes ecuaciones de oxidoción-reducción.

(a)
$$\operatorname{Fe}_2 S_2(s) + \operatorname{H}_2 O + O_2(g) \longrightarrow \operatorname{Fe}(OH)_1(s) + S(s)$$

(b) $Mn^{2+}(aq) + S_2O_3^{2-}(aq) + H_2O \longrightarrow$

$$MnO_4^{-}(aq) + SO_4^{-2}(zq) + H^{1}(aq)$$

(c) $Ag(s) + CN_4(aq) + O_5(g) + H_5O \longrightarrow$

c)
$$Ag(s) + CN(ag) + O_2(g) + H_2O \longrightarrow$$

 $[Ag(CN)_2 \mid (ag) + OH^*(ag)]$

- Mediante una ecuación química, proporcione un ejemplo que represente la reacción de (a) un metal de transición con un ácido no oxidante; (b) un óxido de un metal de transición con NaOH(au); (c) un metal de transición interna con HCl(au).
- Escriba mediante diagramas de orbitales los configuraciones electrónicas de los siguientes átemos e iones de los elementos de transición: (a) Ti; (b) V³¹; (c) Cr²³; (d) Mir⁴⁸; (e) Mir²⁴; (f) Fe³⁴.
- Ordene las siguientes especios según el mimero de electrones desapareados que tienen, comenzando con la de mayor número de electrones desapareados: Fe, Sc³¹, Ti²¹, Mn⁴¹, Cr, Cu²¹.
- ¿Es de esperar que los elementos de transición tengan en general alguna de las siguientes propiedades? Justifique su respuesta.
 (a) Puetos de fusión balos.
 - (b) Energias de innización altas.
 - (c) Tores coloreatos en disoloción.
 - (d) Potenciales estándar de electrodo (reducción) positivos.
 - (e) Compuestos paramagnéticos,

- ¿Cuál de los siguientes iones es diamagnático: Cr²¹, Fe¹¹, Cu²¹, Sc²¹?
- ¿Cuál de los siguientes elementos es de caperar que ras presente el estudo de caldación +6 en ninguno de sus compuestos: Ti, Cr. Mn o W? Justifique su respaesta.
- ¿Cuál de les siguientes iones es el mejor agente oxidante en disolución musosa: Na⁺, Zu²⁺, Ag⁺, Cu²⁺? Justifique su respuesta.
- ¿Por que el estado de exidación más estable del Fe es +3, mientras que para el Co y Ni es +2?

Ejercicios

Propiedades de los elementos de transición

- Compare los estados de oxidación, la formación de complejos, colores de los compuestos y propiedades magnéticas de los elementos de transición y de los metales de los grupos principales (por ejemplo, Grupo 2).
- 18. Cen alguna pequeña variación, los puntos de tusión de los metales de la primera serie de transición pamentan del So al Cr y disminuyen a continuación lasta flegar al Zn. Dé una explicación razonable basada en la extructura atémica.
- 19. ¿Por qué varian mucho más los radios aténucos de dos elementos de grupos principales que se diferencian en una unidad de número alómico que los de dos elementos de transición que también se diferencian en una unidad?
- Les radios metálisos de Ni, Pd y Pt san 125, 138 y 139 par, tespectivamente. ¿Por qué la diferencia de los radios de Pt y Pd ex mucho menor que la de Pd y Ni?

- ¿Cuál de los elementos de la primera serie de transición exhibe en sus comprestos un número mayor de estados de exidación distintes? Justifique su respuesto.
- ¿Por qué el número de estados de oxidación más frecuentes de los elementos at principio y al final de la printera serie de transición es menor que para los elementos de la zona central de la serie?
- En conjunto, los lantánidos son metales más reactivos que los de la primera serie de transición. ¿Como explica esta diferencia.
- 24. La diferencia máxima en los valores de los patenciales estándar de reducción, E^{Ser}_{PMO}, de los miembros de la primera serie de transición es aproximadamente 2,4 V. Para los lantánidos esta diferencia máxima en E^{Ser}_{PMO} es sólo aproximadamente 0,4 V. ¿Cómo se justifican estos valores?

Reacciones de los metales de transición y sus compuestos

- Escriba conaciones quinicas ajustadas para las siguientes reacciones descritas en el capítulo.
 - (a) La respeción del Sc(OH)₃(s) con HCl(aq).
 - (b) La oxidación del Fe²⁺ (aq) con Mr.O₄ (aq) en medio básico para der Fe³⁺ (aq) y MnO₂(s).
 - (c) La reacción de TiO₂(s) con KOH fundido para formar K-TiO₃.
 - (d) La oxidación del Cu(s) a Cu²⁺(aq) con t(_SSD₃(aq concd) rera dar SO₂(p).
- Escriba counciones químicas ajustadas para las siguientes reacciones descritas en el capítulo.
 - (a) Obtención de Sc(l) por electrólisis de Sc₂O₃ disuelto en Na₂Sc $F_{\rm e}$ (l).

- (b) Resection del Cr(s) con HCl(aq) para dar una disolación de color azul que contiene Cr²*(sq.).
- (c) Oxideción de $Cr^{2+}(aq)$ con $O_2(g)$ a $Cr^{3+}(aq)$.
- (d) Reacción de Ap(s) con BNO₃(sq) concentrado, con des prendimiento de NO₂(g).
- Indique una serie de rencciones, utilizando resetivos químicos de uso habiteal, que permitan realizar la siguientes sintesis.
 - (a) Fe(OH)₈(s), a partir de FeS(s).
 (b) BeCrO₄(s) a partir de BeCO₃(s) y K₂Cr₂O₄(aq).
- Indique una serie de renciones, utilizando reactivos químicos de uso hebitual, que purmitan realizar la siguientes sinteses.
 - (a) Cu(OH)₂, a partir de CuO(s).
 - (b) CrCl₃(eq), a partir de (NH₃)₂Cr₂O₇(s)

Metalurgia extractiva

- 29. El nærcerio es uno de los metales más fácil de extraer de sus menas. El vapor de inercurio se produce al tostar el mineral cinabreo (HgS) en el aire. Para reducir o eliminar las emisicases de SO₂ se han discisado alternativas a esta simple tosación que consisten en tostar el mineral en presencia de una segunda sustancia. Por ejemplo, al textar el cinabrio con cal viva se obtienen vapor de mercurio, sulfuro de calcito y sulfato de calcito. Escriba ecuaciones pera las dos reacciones descritas.
- Segón la Figura 24.7, para la resoción 2 C(s) + O₂(g) →
 2 CO(g) ΔG° disminuye al numeraur al temperatura. ¿Cómo-
- espera que varie ΔG° con la temperatura para los signientes reacciones?
- (a) $C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$
- (b) $2 CO(g) + O_3(g) \longrightarrow 2 CO_2(g)$
- A temperatures comprendidas entre 0 y 2000 °C, el calcio reduce el MgO(s) a Mg. Basándose en este lucho y en los pontos de fusión (839 °C) y ebultición (1484 °C) del calcio, dibuje un diagrama de ΔG" en función de la temperatura para la reacción 2 Ca + O₂(g) → 2 CaO(s).

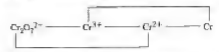
32. A continuación se describe un método de obtención del metal cromo a partir del mineral cromita. Después de la reacción (24.16), se reduce con carbono el cromato de sodio a óxido de commo(III). Firsalmente el ásido de cromo(III) se reduce a cromo metático con silicio. Escriba ecuaciones para las dos reacciones descritas.

Oxidación-reducción

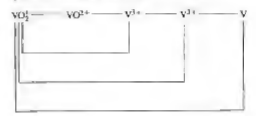
- 33. Escriba semicomojones aceptables que representen el comportamiento de los sigujentes innes en medio ácido:
 - (a) VO2*(aq), como agente oxidante:
 - (b) Cr²⁺(aq), como agente reductor.
- 34. Escriba semicouaciones acestables que representen los siguientes procesos en medio básico;
 - (a) Oxidación del Fe(OH)₃(s) a FeO₂².
 - (b) Reducción del [Ag(CN)₅] a plata metática.
- 35. Utilice los datos de potenciales de electrodo de este capítulo o del Apéndico D para prodecir si las siguientes reacciones se llevarán a cabo en condiciones estándor, con una extensión scienci ficational.

 - (a) $2 \text{ VO}_2^{-1} + 6 \text{ Br}^{-1} + 8 \text{ H}^{-1} \longrightarrow 2 \text{ V}^{2^{+}} + 3 \text{ Br}_2(0) + 4 \text{ H}_2 \text{ O}$ (b) $\text{ VO}_2^{-4} + \text{Fe}^{2^{+}} + 2 \text{ H}^{-1} \longrightarrow \text{VO}^{2^{+}} + \text{Fe}^{2^{+}} + \text{ H}_2 \text{ O}$ (c) $\text{MnO}_2(s) + \text{H}_2 \text{ O}_2 + 2 \text{ H}^{-1} \longrightarrow \text{MnO}_2(s) + \text{ H}_2 \text{ O}_2 + 2 \text{ H}^{-1} \longrightarrow \text{MnO}_2(s) + \text{ H}_2 \text{ O}_2 + 2 \text{ H}^{-1} \longrightarrow \text{MnO}_2(s) + \text{ H}_2 \text{ O}_2(s) +$
 - $Mn^{21} + 2 H_2O + O_2(g)$
- Se le dan tres agentes reductores: Zn(s). Sn^{2r}(aq) y l⁻(aq) Utilice los datos del Apéndice D para determinar cuál de ellos es capaz de reducir en condiciones estándar y medio ácido a:
 - (a) Cr₂O₂¹ (ap) a Cr²⁴ (aq).
 - (b) Cr24 (ag) a Cr24 (ag).
 - (c) SO₃² (aq) a SO₂(g).
- 37. Véase el Ejemplo 24.2. Seleccione un agente reductor (de la Tabla 21.1 o del Apéndice D) que sea capaz de reducir en madio ácido el VO2+ sólo hasta V2+.

- 38. El diagrama de potenciales de efectrodo del manganoso en medio seido de la Figura 24.13 no incluye el valor de E° para la reducción del MnO_a a Mn³⁺. Utilice los datos de esta figura para establecer E³ y compare el resultado obtenido con el valor de la Tobla 21.1.
- 39. Utilice los datos del texto para construir un diagrama de potenciales de electrodo estándar que relacione las alguientes essecies del cromo en medio ácido.



40. Utilice los datos del texto para construir un diagrama de potenciales de electrodo estándar que retacione las siguientes especies del vanadio en medio ácido.



Cromo y sus compuestos

- 41. Cuando se anade un compuesto de plomo soluble a una disolución que contiene principalmente ion dicromato (color naranja), precipita el cromato de plomo (color amarillo). Describa los equilibrios implicados
- 42. Cuando se disuelve BaCrO₁ (color amarillo) en HCl(aq). % obtiene una disolución de color vente. Escriba una ecuación química que dé cuenta del combio de color-
- Cuando se añade Zn(s) a K₂Cr₂O₇ disuelto en HCl(aq), el cotor de la disolución cambia de naranja a verde, después a azuly, pasado cierto tienupo, vuelve a ser verde. Escriba ecuacionex para esta serie de reacciones.
- Si se bace pasar CO₂(g) a presión por Na₂CrO₂(aq), se formá Na₂Cr₂O₂(aq). ¿Cuál es la función del CO₂(g)? Escriba una equación posible para la reacción neta.
- 45. Utilice la Ecuación (24.19) para determinar [Cr₂O₂²] en una disolución que tiene $[CrO_x^{2-}] = 0.20 \text{ M} \text{ y un pH de (a) } 6.62$ y (b) 8,85.

- 46.Si se prepara una disolución disolviendo 1,505 g de Na₂CrO₄. en 345 mL de una disolución reguladora con pH = 7,55, ¿cuátes serán los valores de [CrO₄2⁻] y [Cr₂O₇2⁻]?
- 47. ¿Cuántos gramos de eromo se depositarán sobre un objeto introducido en un baño para cromados (véase la Sección 24.4, apartado del cromo) después de pasar una corriente de 3,4 A durante 1,00 h?
- 48. ¿Cuánto tiempo deberá pasar una corriente eléctrica de 3,5 A a través de un baño para cromados (véase la Sección 24.4, apartado del cromo) para obtener un depósito de 0,0010 mm. de espesor sobre un objeto de superficie 0.375 m²7 (La densidad del Cres 7,14 g/cm3.)
- 49. Explique por qué es razonable esperar que las reacciones químicas del ion dicromato scan reactiones de oxidación-reducción y las del ion cromato sean de precipitación.
- 50. ¿Qué productos se obtienen cuando se tratan Mg²⁺(aq) y Cr³⁺(aq) con una cantidad limitada de NaOH(aq)? ¿Y con un exceso de NaOH[aq)? ¿Por qué son diferentes los resultados de umbos casos?

Triada del hierro

- 51. ¿Será la reacción (24.25) espantánea en sentido directo en una disclución que contiene concentraciones iguales de Te²⁺ y Fe³⁺, con un pl1 de 3,25 y bajo una presión parcial de O₁(g) de 0,20 ato²
- Basándose en la descripción de la batería níquel-cadmin dada en la Sección 24.5 y en los datos del Apéndice D, estime Eⁿ nara la reducción del NiO(OH) a Ni(OH)₂.
- Escriba una ecuación tónica neta que represente la precipitación del azul de Prusia descrita en la Sección 24.5.
- 54. Purece que la reacción de formación del azul de Tumbull (Sección 24.5) transcurre en dos ciapas. Primero el Fe³⁺(aq) se oxida a Fe³⁺(aq) y el ion ferricianuro se reduce u ion fetrocianuro. A continuación se combinan el Fe³⁺(aq) y el ion ferrocianuro. Escriba ecuaciones para estas reacciónes.

Metales del Grupo 11

- Escriba ecuaciones aceptables pam las siguientes reacciones que se utilizan en la hidrometalurgia de les metales cobre, plata y oro.
 - (a) Et cobre precipita de una disolución de sulfato de cobre(H) por tratagiento con $H_2(g)$.
 - (b) El oro precipita de una disolución de An⁺ por umambento con sulfato de hierro(II).
 - (c) La disojución de cloruro de cobre(II) se reduce a cloruro de cobre(I) por tratamiento con SO₂(g) en medio ácido.
- 56. En la extracción metalúrgica de plata y oro se obtiene frecuentemente una aleación de los dos metales. El Au y Ag de
- In aleación pueden obtenerse independientemente mediante un proceso denominado separación, utilizando HNO₃ concentrado o H₂SO₄ concentrado e hiryiendo. Escribo ecuaciones quámicas indicando como tienen lugar estas separaciones.
- Vilière el resultado del Ejemplo de recapitulación para determinar si puede prepararse una disolución con un vator de {Cu⁺} igual a (a) 0,20 M; (b) 1,0 × 10⁻¹⁰ M.
- Demuestre que la resceión de corresión en la que el Cu se transforma en su carbonato básico (reacción 24.27) puede considerarse una combinación de reacciones de oxidación-reducción, ácido-base y precipitación.

Metales del Grupo 12

- Utilice dates de la Tabla 24.8 para determinar Eⁿ para la redacción del Hg²ⁿ a Hg,²ⁿ en disolución acuosa.
- 60. A 400 °C, ∆G° = −25 kJ para la reacción 2 Hg(l) + O₂(g) → 2 HgO(s). Si se casienta una muestra de HgO(s) a 400 °C, cuál será la presión parcial de equilibrio del O₂(g)?
- 61. Utilice la Figura 24.7 para estimar, a 800 °C, les signientes dans de la rescrién ZuO(s) + C(s) == Zu(l) + CO(g), (a) el valer de K₀ y (b) la presión de equilibrio del CO(g).
- 62. La presión de vaper del Hg(l) en función de la temperatura viene dada por log P(mmHg) = (-0.05223a/T) ± b, donde a = 61,960 y b = 8,118; T es la temperatura Kelvin. De muestre que a 25 °C, la concentración de Hg(g) en equilibrio
- con Hg(l) excede con creces el nivel máximo permisible en el aire de 0.05 mg Hg/m³.
- 63. La energia interbandas entre las bandas de valencia y conducción es 290 k.//mol para el ZnO y 250 k.//mol para el CdS. Demuestre que el CdS absorbe algo de luz visible y el ZaO no lo hace. Justifique los colores observados: el ZnO es blanco y el CdS es amarillo.
- 64. El CdS es amarillo, el HgS es rojo y el CdSe es negro. ¿Cuál de estos materiules tiene una mayor energía interbandas? ¿Cuál la tiene más pequeña? ¿Qué relación existe entre la energía interbandas y el color observado?

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 65. Aunque el Au reacciona con el agua regia (3 partes de HCl + l parte de HNO₃) disolviéndose en ella, la Agino se disuelve. ¿Qual o cuátes son los posibles motivos de esta diferencia?
- 66. El texto inenciona que el metal escandio se obsiene a partir de su eleruro fundido por electrólisis y que el titanio se obtiene de su eleruro por reducción con magnesio. ¿Qué motivos hay para no obtener estos inetales por reducción de sus óxidos con curbono (coque), como se bace con el zine y el hierro?
- 67. En el texto se indica que, en pequeñas cantidades, el zine es un elemento esencial (aunque a concentraciones eleradas es tóxico). El estaño es considerado un metal tíxico. ¿Se le ocurren
- los motivos por los que se utilizan baños de estaño en vez de tilerro galvanizado para las latas desdinadas a almacenar conáda?
- 68. En una atmósfera con contaminación industrial; el Cu se corree para dur un sulfato básico, Cu₃(OH)₄SO₄, Proponga las reacciones químicas que describan esta corrosión.
- 69. Indique las posibles fórmulas de los carbonilos metálicos de (a) molibdeno, (b) osmio y (c) renio. Observe que los carbonitos simples mostrados en la Figura 24.14 tienen un átomo de metal por molécula. Hay otros carbonilos metálicos que son binucleures, es decir, tienen dos átomos metálicos unidos

entre sí en la estructura del carbonilo. Además: (d) explique purque los carbonilos del hierro y el níquel son líquidos a temporatura ambiente, prientras que el del cobalto es un sólido y (e) describa la posible naturaleza del enlace en el composto Nal ViCOA.

70. Explique porque en los gráficos de la Figura 24.7, (a) cambia la pendiente de la recta en los puntos de fusión y de eballición de los metales; (b) las pendientes de las rectas se liscen más positivas en esos puntos; (c) el cambio de pendiente es más

acusado en el punto de fusión.

 Si se intenta obtener Cul₂ por reacción entre Cu³r(aq) y l'(aq) los productos obtenidos en su lugar son Cul(s) y t₃ (aq). Sin llevar a cabo cálculos detallados, demuestre porque debe ocurrir esta reacción.

$$2 \operatorname{Cu}^{2+}(aq) + 5 \operatorname{I}^{-}(aq) \longrightarrow 2 \operatorname{Cul}(s) + \operatorname{I}_{1}^{-}(aq)$$

- Sin llevar a cabo cálculos detallados, demuestre que si se intenta preparar una disobación acuesa saturado de AuCl. éste se dismuta apreciablemente. Utilice los datos de la Tubla 24.7 y K_m (AuCl) = 2.0 × 10⁻¹³.
- 73. En medio ácido el óxido de plata(II) se dispelvo obteniéndo-se, en primer lugar. Ag²⁺(aq). A continuación tiero lugar la oxidación del Ph₂O a O₂(g) y la reducción del inn Ag²⁺ a Ag⁴.
 (a) Escriba ecuaciones para las reseciones de disolución y oxidación-reducción.

(b) Demuestre que la reacción de oxidación-reducción es sinlugar a dada espontánea.

74. La Ecuación (24.18); que representa el equilibrio cromatodicromato, es en realidad la suma de dos expresiones de equilibrio. La primera de ellas es una reacción ácido-base, H⁷ + CrO₄²⁺ \(\infty \) HCrO₄. La segunda reacción consiste en la eliminación de una molécula de agua entre dos iones HCrO₄ (una reacción de deshidutación), 2 HCrO₄ \(\infty \) \(\infty \) Cr₂O₇²⁺ + H₂O. Si la constunte de ionización, K_n para HCrO₄ \(\text{cs} 3,2 \times 10⁻⁷, ¿cuál es el valor de K para la renerión de deshidratación?

75. Demuestre que es posible separar Ba²⁺(aq) de Śr²⁺(aq) y Ca²⁺(aq) per precipitación de BoCrO₂(s), permaneciendo los otros iones en disolución, si se cumplen las siguientes condi-

CHORESE.

 $[Ba^{2n}] = \{Sc^{2n}\} = \{Ca^{2n}\} = 0,10 \text{ M};$ $\{HC_2H_3O_2\} = [C_2H_3O_2] = 1,0 \text{ M}; \{Cr_2O_7^{2n}\} = 0,0010 \text{ M}.$ $K_{sp}(BaO_4) = 1,2 \times 10^{-90} \text{y}$

 $K_{\rm p}\left({\rm SrC}({\rm O_{\rm s}})\right)=2.2\times10^{-5}$. Además, si es necesario, utilice los statos de este capátulo o de los capátulos previos.

- 76. Se trata una muestra de 0,589 g del mineral pirolusita (MnO₂ impuro) con 1,651 g de ácido oxálico (H₂C₂O₄ · 2H₂O) en medio ácido (reacción 1). A continuación se valora el exceso de ácido exálico con 30,06 mL de KMrO₄ 0,1000 M (reacción 2). ¿Cuál es el porcentaje en masa de MnO₃ en la pirolusita? Las signientes ecuaciones están incompletos y sin ajustar.
 - (1) $H_2C_2O_4(sq) + MnO_2(s) \longrightarrow Mn^{21}(sq) + CO_2(g)$ (2) $H_2C_1O_4(sq) + MnO_4(sq) \longrightarrow Mn^{21}(sq) + CO_2(g)$
- 77. Para valorar Fc^{2*} (aq) oxidándolo a Fe^{1*} (aq) puede utilizarse Cr₂O₂^{2*} (aq) y MnO₄ (aq). Suponga que dispose de dos disolu-

ciones para la valoración: $Cr_2O_1^{2^n}(aq)$ 0, t000 M y MnO $_4^-(aq)$ 0, 1000 M.

- (a) Doda una moestra de Fe²⁺(aq), ¿qué disoloción utilizará un volumen mayor al baser la valoración? Justifique su resmesta.
- (b) $\frac{1}{2}$ Cuántos ml. de MnO $_{\rm q}^{-}$ (aq) serán necesarios para esta valoración si la misma cuaestra requiere 24,50 ml. de ${\rm Cr}_2{\rm O}_1^{2-}$ (eq) 0,1000 M?
- Los únicos compuestos importantes de Ag(II) son AgF₁ y AgO.
 Explique por qué es de esperar que estos dos compuestos sean estables y que no lo sean otros compuestos de plata(II) como AgCl₁, AgBc₂ y AgS.
- 79. Se desea conocer el contenido en Cr y Mn de un acero. Mediante un tratamiento adecuado se uxida el Cr del acero a Cr₂O₂²(sq) y el Mn a MnO₆ (sq). Se utiliza una muestra de acero de 10,000 g para produsir 250,0 ml, de una disolación que contiene Cr₂O₂²(sq) y MnO₆ (sq). Se añade una muestra de 10,00 ml, de esta disolación a BaCl₂(sq) y, ajustando adecuadamente el pH, se precipito por completo el cromo como BaCrO₆(s); se obtienen 0,549 g. Orra muestra de 10,00 ml, de la disolación necesito para su valoración en medio ácido 15,95 ml, de Fe³² (sq) 0,0750 M exactamente. Calcule los porcentarios de Cr y Mn en la muestra de acero.

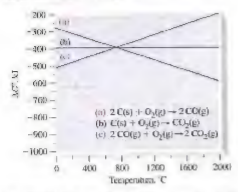
[Sugarancia: en la valoración el Mn U_a^{-1} (aq) se reduce a $Mn^{2,a}$ (aq) y el $Cr_aO_a^{-1}$ (aq) se reduce a $Cr^{1,a}$ (aq); el $Fe^{2,a}$ (aq) se oxida a $Fe^{3,a}$ (aq).]

- 86. El oíquel puede determinarse como dimetilglioximato de niquel, un precipitado de color nojo escarlata de composición 20,31% de Ni, 33,26% de C, 4,88% de H, 22,15% de O y 19,39% de N. Se disuelve una muestra de acero de 15,020 y en HCl(aq) concentrado. La disolución obtenida se trata de manero que se eliminan los inues que interfieren y se obtiene un volumen final de disolución de 250,0 mL con el pH adecuado. Una muestra de 10,0 mL de esta disolución se trata con dimetilglioxima. La masa de dimetilglioximato de níquel puro y seco obtenida es 0,104 g.
 - (a) ¿Cuál es la fórmula empírica del dimetilgüoximato de niquel?
 - (b) ¿Qué porcentaje de niquel en masa hay en la muestra de acero?
- 81. Se piensa que una disolución tiene uno o más, de los siguientes iones: C¹², Za², Fe², Ni². Chando la disolución se trata con un exceso NaOH(aq) se forma un precipitado. La disolución en contacto con el precipitado es incolora. El precipitado se disuelve en HCl(aq) y la disolución resultante se trata con NH₂(aq). No hay precipitado. ¿Qué se puede concluir busándose en estos brechos subre los tones presentes en la disolución original? Es decir, indique qué ion o iones es probable que haya, qué iones es probable que no haya y cuáles son dudosos.

(Sugerencia: véase el Apéndice O para disponer de los dotos de productos de solubilidad y formación de ienes complejos.)

Problemas de seminario

 Copo continueión del Problema de seminario 39 del Capitulo. 20 y del apartado dedicado a la termodinámica de la metaluegia extractiva (Sección 24.2), la figura muestra (res gráficos de AGF en función de la temperatura.



 (a) Justifique la forma de los tres gráficos, concretamente in dique porque una linea es prácticamente paralela al eje de abcisas, cera tiene pendiente positiva y la tercera tiene perubense negativa.

(b) La Tabla 24.2 muestra otra reacción de un alto horno. $C(s) + CO_2(g) \longrightarrow 2 CO(g)$, Determine la relación entre ΔG° de las tres réacciones mostradas en la figura y ΔG° para esta reacción y represente esta última magnitud en función de la temperatura. Si se establece un equilibrio en esta reacción a 1000 °C y la presión pareial del CO₂(g) es 0,25 mm, ¿cuál debe ser la presión pareial de equilibrio del CO(g)?

- 83. En el Cimpel à de cationes del exquenur de analisis cualitative. representado en la Figura 19.7 hay varias iones de metales de transición. En un determinado municato del proceso de separación e identificación de los cationes de este grupo, se trataean un exceso de NaOH(aq) y con H₂O₂(aq) una disolución que contiene Fe¹¹, Co²¹, Ni²¹, Al³¹, Cr³¹ y Zn²⁴, (1) El exceso de NaOH(an) hace que tres cationes preciniten como hidróxidos y tres formen iones complejos can ligandos hidroxo. (2) En presencia de 11-0 (aq), el canón de uno de los bidróxidos insolubles se oxida del estado de oxidación +-2 a r3, y uno de los iones hidroxocomplejes también se oxida. (3) Aparece un precipitado oscuro fermado por tres hidráxidos. insolubles, (4) La disolución en comaçto con este precipitado es de color amaridto. (5) El precipitado escuro de (3) reaccio na con HCNaq) y los cationes se incorporant de nuevo a la disolución; uno de los cationes se reduce del estudo de oxidación. †3 al +2. (6) Se trata la disolución de (5) con 6 M NH (aq) y se forma en precipitado que contiene uno de los cationes
 - (a) Escriba equaciones para las resceienes descritas en (1). (h) Escriba ura ecuación para la reacción más probable de oxidación de un precipisado de hidróxido desenta en (2).
 - (c) ¿Qué ion es responsable del color amarillo de la discourion descrita en (4)? Escriba una ecuación para su formación.
 - (d) Escriba ecoaciones para la disolución del precipitado y la reducción del catión descritas en (5).
 - (e) Escriba una conscitia para la formación del precipitado describe on (b)
 - (Superencia: puede necesitar dates de productos de solubilidad y l'umazción de iones complejos del Apéndice D, junto con información de tipo descriptivo de éste o caros capitales del texto.}



Ejercicios multimedia

- 84. Muchos metales de transición tienen buenas propiedades como catalizadores. La animación Reacciones superficiales. Hidrogenación (e-Capitalo 24.1) ilustra la actividad catalítica de un mesal de transición. (a) ¿Qué papel desempeña el metal es la reacción mestrada? (b) ¿En qué sentido actúa el metal como catalizador? (c) ¿Por qué cubiten los metales de transición una actividad catalítica mayor que otres elementes?
- 85. Iln la unimación Punificación mediante fusión por zonas (e-Capitulo 24.2) se muestra un procedimiento para purificar me-
- tales. (a) ¿Qué tipo de impurezas pueden eliminarse en este proceso? (b) ¿Sería útil este proceso para separar los metales que constituyen una alesción? ¿Qué características del proceso to harian outly quales no?
- 56. En la actividad Variaciones periódicas, Metales de la primora serie de transición (e. Capitalo 24.4), jouid de las propiodades está más directamente relacionada con la configuracinip electrónica? Justifique su respuesta.

25

Iones complejos y compuestos de coordinación

Contenido

- 25.1 Introducción a la teoría de los compuestos de coordinación de Werner
- 25.2 Ligandos
- 25.3 Nomenclatura
- 25.4 Isomeria
- 25.5 El colace en los iones complejos. Teoría del campo cristalino
- 25.6 Propiedades magnéticas de los compuestos de coordinación y teoría del campo cristalino
- 25.7 El color y los colores de los complejos
- 25.8 Algunos aspectos de los equilibrios de los iones complejos
- 25.9 Reacciones ácido-base de los iones complejos
- 25.10 Consideraciones cinéticas
- 25.11 Aplicaciones de la química de coordinación
 - Aiención a... El color de les gemas



La runguesa es un mineral de cobre, CuAl₂(PO₂)₂(OH)₂-SH₂O. El color varacterístico de esta gerna y de estas muchas es consecuencia de la naturaleza del enlace metal·ligando en los iones complejos, el tema central de este capitulo

En el capítulo 24 vimos algunas situaciones que implican una sucesión de cambios de color y las atribuimos a cambios en el estado de oxidación. Sin embargo, la mayor parte de los cambios de color que discutimos en este capítulo no están causados por reacciones de oxidación-reducción. En estos casos se observan cambios de color con las sustituciones en los grupos (ligandos) unidos a un metal central, aunque el estado de oxidación del metal permanezca invariable. Para explicar esta observación necesitamos examinar más detalladamente la naturaleza de los iones complejos y de los compuestos de coordinación, un tema que se introdujo brevernente en el Capítulo 19. Aqui consideraremos la estructura geométrica de los iones complejos. Con ello, descubriremos nuevas posibilidades de isomería: la existencia de compuestos que tienen composiciones idénticas pero diferentes estructuras y propiedades.

Tombién examinaremos la naturaleza del enlace entre los ligandos y los metales contrales. a los que están unidos. A través de la comprensión del enlace en los junes complejos podemos llegar a tener una idea del origen de sus colores.

25,1 Introducción a la teoría de los compuestos de coordinación de Werner

El azul de Peusia (véuse la Sección 24.5), descubierto accidentalmente a comienzos del siglo dieciocho, fue quizás el primer compuesto de coordinación conocido; el tipo de compuestos que vamos a estudiar en este capítulo. Sin embargo, pasó casi ou sigio antes de poder apreciar la singularidad de estes compuestes. En 1798, B.M. Tassaert, obtuvo cristales amarillos de un compuesto de fórmula CeCl, 6NH, a partir de usa mezela de CoCly NH₂(aq). Lo que pareció inasual fue que los dos compuestos, CoCl, y NH₃, son estables, capaces de existir independientemente y ain así se combinan entre ellos para formar otre compuesto estable. A estos compuestos formados per otros dos más sencillos se les denominó compuestos de coordinación.

En 1851, se descubrió etro compuesto de coordinación de CoCi, y NH, de férmula CoCl₂-5NH₃ que formaba cristales morados. En la Figura 25.1 se muestran estos dos compuestos cuyas fórmulas son:

CoCl ₃ -6NH ₃	CoCl ₃ •5NH		
dagar Alico	resensability		
(8)	lb)-		

El misterio de los compuestos de coordinación aumentaba a medida que se estadiaban y descubrían más. Por ejemplo, al tratar el compuesto (a) con AgNO₃(aq), formaba tres moles de AgClis), complera de esperar, pero el compuesto (b) formaba sólo dos mules de AgCI(s).

La química de coordinación inorgânica fue un campo de investigación punta en la última mitad del siglo diecinteve y todas las pievas encajaron con el trabajo del quamico saeco Alfred Werner. La teoría de los compuestos de ceordinación de Werner explicó las reacciones de les compuestos (a) y (b) con AgNO daq) considerando que en diseinción actursa estos dos compuestos se ionizan de la siguiente manera:

(a)
$$[Co(NH_3)_a]Cl_3(s) \xrightarrow{H_3G} [Co(NH_3)_a]^{1*}(aq) + 3 Cl (aq)$$

(b) $[CoCl(NH_3)_a]Cl_3(s) \xrightarrow{H_3G} [CoCl(NH_3)_a]^{2*}(aq) + 2 Cl'(aq)$

Así, el compuesto (a) preduce tres moles de C1 per mel de compuesto necesario para precipitar tres meles de AgCl(s) mientras que el compuesto (h) produce solamente dos aneles de CI Para proporer este esquema de ionización. Werner se basó en amplios estadies sobre la confluctividad eléctrica de los compuestos de coordinación. El compuesto (a) es major conductor que el compuesto (b), ya que produce cuatro tones por fórmula untdad comparados con tres iones que produce el comparado (b). El compuesto CoCl +4NH,



cación de nuevas ideas: la teoría de la disociación electrolítica y les principios de la química es-Imagiantal



A FIGURA 25.1 Dos compuestos de coordinación El compuesto de la izquierda es [Co(NH₂)₃]Cl₃. El compuesto de la derecha es [CoCl(NII)ab]Ch.

es todavía peur conductor y le corresponde la fórmula [CoCl-(NH₂).]Cl. Et compuesto CoCl. *3NH, es un no electrolito y le corresponde la fórmula [CoCl.(NH.).1.

La parte principal de la teoría de Wenter, pronuesta en 1893, fue que algunos átomos metálicos, fundamentalmente metales de transición, trones dos tipos de valencia o cupacidad de enface. La valencia primaria, basada en el número de electrones que el átomo pierde para formar el ión metalico. La valencia *secundari* o que es responsable del entace con otres compuestos, denominados ligandos, al ion metálico central

En la practica moderna, el término complejo describe qualunier especie una implica coordinación de ligandos a un meial central. El metal central puede ser un atomo o un ion y et completo puede ser un catión, un anión, o una molocula negura. En la formula ganmica de un complejo, un metal central y los figandos unidos, se exciercan entre corchetes []. Los compuestos que son complejos o que contienen innes complejos, se conocert como compuestos de coordinación.

(ConvHall	$[CoCi_d(NH_s)_{\gamma}]$	{CoCL(NHa).]	K,[Fe(CN],]
cando everefera-	aniós centrácio	(meruplain neutar)	เกราะยองเลเลือ ตรงที่ประชากัก

El número de coordinación de un complejo es el número de posiciones alrededor del metal central en les que se pueden formar enfaces con les figandos. Los números de coordinación observados se encuentran en el intervajo de 2 a 12, aunque el número 6 es condiferencia el más frecuente, seguido por el 4. El número de coordiacion 2 está ha itado generalmente a los complejos de Cu(1), Ag(1) y Au(1). Los números de coordinación mayores de 6 no se encuentran con frequencia en los miembros de la primero serie de tronsurión pero si en los de la segunda y tercera series. Las complejos estables con números de coordinación 3 y 5 son escasos. El número de coordinación observado en un complejo degende de varios factores, tales como la razón del radio del átomo o ion metálico contral y los radios de los ligandos unidos.

Los números de occadanación de algunos iones frecuentes se incluyen en la Tabla 25, 1 y las cuatro formas geométricas que se observan con más frecuencia para los cones complejos se muestran en la Figura 25.2. Una aplicación poictica del numero de coordinación es ayudar en la escritura e interpretación de las fórmulas de los complejos, como se ilostra en el ejempão 25.1.

Actividad sobre el número de coordinación

FABLA 25.1 Algunos números de coordinación frecuentes de iones

2.4

4, 6

4, 6

4, 6

4

4

Al

54 "

 $\mathbb{C}r^{3}$

Fe's

 Ca^{j_1}

Au

Pilt

4.6

6

6

6

6

4

metálicos

6000

Ag

Air

Tes/1

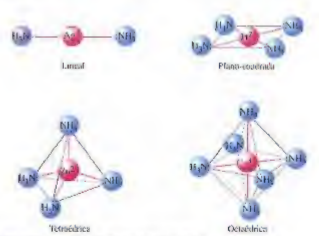
Col.

Nich

 Cv^{2^n}

Zni

Pl-



▲ FIGURA 25.2 Estructuras de algunos iones complejos La unión de las motéculas de NH, se produce a través del par de electrones solitarios de toyátomos de N.



▲ El ion complejo [CoCl(NO₂)[NH₁)₄]¹

RECUERDE »

que el entree covalente formado en la reacción ficialm-base de Lewis es un entree covalente raccidinado. Así podemos pensar que el número de concidinación de un ion cretálico de transición en un complejo es el número de calisces covalentes coordinados en el complejo.



Modelos de ligando

EJEMPLO 25.1

Relación entre la fórmula de un compleja, el minero de coordinación y el estado de exidación del metal central. ¿Cuájes son el minero de coordinación y el estado de exidación del Co en el ion complejo [CoCl(NO₂)(NH_{O4})] ??

Solución

El ion complejes tiene como ligandos un ion C1°, un ten NO2° y cuatro-moleculas de NH₁. El mimero de contribución es 6. De estos seis ligandos, des llevast una carga de 1— coda uno (los iones C1° y NO₂°) y cuezro son neutros (las moléculas de NH₂). La compleción total de los aniones a la carga neta del ion complejo es 2—. Como la carga neta del ion complejo es 1+. el estado de oxidación del ton contalto central es +3. Pedemass haser un diagrama.

Estado de oxidoskin = i Carga de I – del CI Carga mai reginiva: 2

[CeCi(NO₂)(NRI₃
$$M$$
]

Carga neta del ian complejo

Circum de oxidoskin = i Carga mai reginiva: 2

Carga neta del ian complejo

Ejemplo práctico A: ¿Cuales son el número de coordinación y el estado de oxidación del niquel en el ion [Ni(CN),1]? ?

Ejemplo practico B: Escrita la fórmula de un complejo de trierro en el estado de condación ±3 con imas cianuco como ligandos y un trimero de coordinación de 6.

25.2 Ligandos

Um característica comun de los ligandos en los complejos de coordinación es la capacidad para ceder pares de electrones a los átomos o iones metálicos centrales. Los ligandos son bases de Lewis. Al aceptar pares de electrones los átomos o iones metálicos centrales ectúan como ácidos de Levis. Un ligando que utiliza on par de electrones para formaran punto de unión al átomo o ion metálico central se demonana ligando monodentado. Algunos ejemplos de ligandos monodentados son antones monostránicos como los iones ladoro, aniones poliatómicos como el ion hidróxido, muléculas sencillas como el amoniaco (llamado amaño canado es un ligando), y moléculas más complejas como la metilamina, CH,NH- (véase la Tabla 25.2)

TABLA 25.2 Ligandos monodentados frecuentes

Fórmula	Nombre como ligando	Fármada	Numbre como ligando	Förmula	Nombre como ligando
Moléculas	neutras	Aniones		Antiones	
16.0	Acuo	F-	Fluoro	$SO_4{}^2$	Sulfato
NH.	Ammin	CI	Clore	$S_2O_1^{-1}$	Tigsulfato
CD	Carbonilo	Br	Вистика	NO ₂	Nitrito-IV*
NO	Nitrosito	r	Jode	ONO	Nitrito-O*
CHANH.	Metilamina	O^{2-}	Око	SCN"	Tiecianami-S
C.H.N	Peidina	OH	Hidneso	NCS	Tiesdarane-N°
-1-4/		CN	Citarino		

Si el los nitrito se une a través del átomo de N (—NO-), se utiliza el nazebre nitrito-N o nitro, si se une a través de en formo de O (—ONO), nitrito-O.

Section tracianate se une a tracés del álemo de S (—SCN), se utiliza el nombre tracianato -S-: si la unión es a través del álumo de N (—NCS), tracianato-N-.

$$\begin{bmatrix} z \ddot{G} : \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} z \ddot{G} - H \end{bmatrix}^{\top} & H - Nz & H - C - Nz \\ H & H & H & H \\ Normbre del ligando: Cloro & Hidroxo & Ammin & MetiLamino$$

Algunos ligandos son capaces de coder más de un único par de electrones desde átomos diferentes del ligando y a diferentes lugares en la estructura geométrica del complejo; estos ligandos se denominan polidentados. La molécula etilendiamina (en) puede ceder dos pares de electrones, uno de cada átomo de N. Puesto que la en se une al metal central en dos posiciones, se denomina ligando bidentado.

En la Tabla 25.3 se muestran tres ligandos polidentados frecuentes.

Ligandos polidentados frecuentes (agentes quelantes)

RECUERDE >

que los pares solitarios de efectrones de un ligando potidentado deben estar suficientemente separados para unirse al metal central en uno o más pumos; los pares de electrones cedidos deben estar en átomos diferentes. Así, un ion Cl. a pesar de su cuatro parta de electrones solitarios, siempre es un figando nomesidentado.

TABLA 25.3

EDTA4

Abreviatura Nombre Etilendianoma H2N. NH12 Oxalato Oxalato

¹ El ácido exálico es en ámbi diprísico que se indica como H₁os. El que se asocia como en ligando bidentado es et por ox²⁻

^b El ácido cellendiaminoteresocético, en ácido tetrapolítico, se indica como H.EDTA.

Etilendiantinuartisuccious

La Figura 25.3 represents la unión de dos ligandos etilendiamins (en) a un ion Pt²⁴. La forma en que cada ligando está unido a dos posiciones en la esfera de coordinación al-rededor del ion Pt²⁴ se establece de la siguiente manera.

- Cumo el Pt²⁺ posee un número de coordinación de 4 con ligandos munodentados, y
 como el [Pt(en)₂]²⁺ no es capaz de unirse a otros ligandos como NH₃, H₂O o Cl⁺, concluimos que cada grupo en debe estar unido en dos posiciones.
- Los ligandos en del ion complejo no poseen propiedades básicas. No pueden aceptar protones del agua para formar GHT como deberían hacer si tuvieran un par solitario disponible de electrones. Los dos grupos —NH₂ de cada molécula en deben estar unidos al ion complejo.

Observe los dos anittos de cinco miembros (pentágonos) señalados en la Figura 25.3b; están formados por átornos de Pt, N, y C. Cuando un ligando polidentado se entaza a un

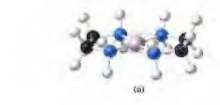
Capitulo 25

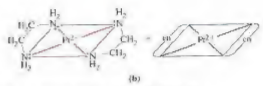


¿Está preguntándose...?

¿Cómo llegaron al lenguajo del químico, los extraños términos ligando, monodentado y quelato?

Esgando procede de la palabra en latin ligane, que significa unir. Es bestante apropindo para describir grupos que se unen como ligandos a un centro metálico. Dentado también precede de una palabra en latin, dens, que significa diente. Enblando de forma figurada, un ligando momentado niene un diente: un ligando bidentado riene dos dientes; y un ligando polidentado tiene varios. Un ligando e une a un metal central de severdo con el número de "dientes" que posee. Esto es usa metálima gráfica de recuerdo. Quelan procede de la palabra griega chelo que viguifica pinza de catagrejo. La forma con la que un agente quelante se une a un ion me talico, se parece a una pinza de cangrejo, ora metálima gráfica.





▲ FIGURA 25.3 Tres representaciones del quelato (Pu(en),)**

(a) Estructuro global. (b) Los ligandos se usen a los vártices adyacentes en un ludo del cuadrado. No forman un puente can unidose entre vértices equestos. Los enlaces se muestran en rejo y la forma plants-cuadrada se indica mediante el paralelogramo en celor negro.

ion merálico se ferma un anillo, normalmente de cinco o seis miembros, el complejo se denomina quelato. El ligando polidentado se denomina agente quelante, y el proceso de la formación del quelato se denomina quelación.

25.3 Nomenciatura

El sistema para nombrar los complejos cernunzó con Werner, pero se ha modificado vatras veces a lo largo de los años. Incluso hoy día hay variaciones en su uso. Nuestro métedo será considerar unas cuantas reglas que nos permitan relacionar has nombres y las fórmulas de los complejos sencillos. No consideraremos ningún caso complicado cuyos nombres y fórmulas supongan una dificultad.

- En los fórmulas de los compuestos de caordinación van primero los cañones, y después los uniones, aurque en los nambres primero se nombra el anión, como se hace en los compuestos iónicos sencillos: eleruro de sodio, NaCl.
- Las aniones que aenten como ligandos se nombran utilizando la terminación e. Normalmente, las terminaciones um cambian a o, las terminaciones ito y ato no cambian (véase la Tabla 25.2).

- Los moléculos neutros que action como ligandos generalmente no modifican su nombre. Por ejemplo, el nombre etilendiamina se utiliva tanto para la melécula libre como para el ligando. Acuo, ammin, carbonilo, y nitresilo son las principales excepciones (véase la Tabla 25.2).
- El número de ligandos de un determinado tipo, se indica con un pretijo. Los pretijos habituales son mono = 1, di = 2; tri = 3, tetra = 4, penta = 5 y hexa = 6. Como en muchos otros casos, el prefijo mono se suele omitir. Si el nombre del ligando es un nombre compuesto que a su vez contiene un prefijo mumérico como etilendiamina, se encierra el numbre con un paréntesis recedido por his = 2, his = 3. tetrokis = 4, y así sucesivamente. Así, dieloro significa dos iones Cl. como ligandos, y pentageno significa cinco moléculas de H₂O. Para indicar la presencia de dos ligandos etilendiamina (en), escribimos bis (etilendiamina).
- Para nombrar un complejo, se nombran primero los ligandos por orden alfabético, seguidos por el nombre del metal central. El estado de oxidación del metal central se indica con números romanos. Si el complejo es un anión, el metal lleva la terminación "ato". Los prefijos (di, tri, bis, tris....) no se tienen en cuenta al establever el orden alfabético. Así, el nombre de [CrCl-(H₂O)_a]⁴ es el ion tetraacuediclurucromo (III); [CoCl.(en).] es el jon diclorobis(etilendiamina)cobalto(III) y [Cr(OH)] es el ion tetrabidroxecromato(III). Para los aniones complejos de algunos metales, se utiliza el nombre en latín dado en la Tabla 25.4. Así, el [CuCL]? es el ion tetraclorocuprato(II).
- Al escribir la f\u00e3rnula de un complejo, se escribe primero el s\u00e4mbalo qu\u00edmico det metal central, seguido por las fórmulas de los aniones y después las moléculas neutros. Si hay dos o más aniones o moléculas neutras diferentes como ligandos, se escriben en orden alfabético de accerdo con el primer símbolo químico de sus. fórmulas. Así, en la fórmula del ion tetraammineloronitrocobalto(HI), et Cl precede al NO, ', y ambos se colocan antes de las moléculas neutras de NH₃; $[CoCl(NO_2)(NH_3)_a]^T$.

 En alguna ocasión, el metal. central puede estar en el estado de exidación cero, como en el hexacarbonilwolfmanlo (0).

TABLA 25.4 Nombres de algunos metales en los aniones complejos

Hindayo		theirna(h)
Cohne		Cuprato
Eștailo.		Estagnate
Pjata		Argentate
Planso	—	Phobato
Chro		Auristo

EJEMPLO 25.2

Rebición entre numbros y fármidas de los complejos. (a) ¿Cuál es el nombre del complejo. [CoCl₁(NH₁), [? (b) ¿Cuál es la formula del compuesto cloruro de pentaguaciociococomo(IR)? (c) ¿Cuál es el nombre del compuesto K₃[Fe(CN)₆]?.

Solución

- (a) El compuesto (CoCl-(NH-)-) está formado por tres moléculas de attentiaco y tres iones cloruro unidos a un ion Co³⁺ central; es eléctricamente neutro. El nombre de este complejo neutro es triammintriclorocobalto(III).
- (b) El ion metálico central es Cr3+. Hay cinco motéculas de H₂O y un ion Cl1 como ligandos. El ion complejo lleva una carga neto de 2+. Son necesarios dos iones Cli para neutralizar la carga de este catión complejo. La fórmula del compuesto de coordinación es [CrCl(H₂O)₃]Cl₂.
- (c) Este compuesto está formado por cutiones K* y aniones complejos con la fórmula [Fe(CN)_a]^b. Cada ion cianuro Heva una carga de 1 −, de forma que el estado de uxidación del hierro debe ser +3. Se utiliza el nombre ferrato, en tatín, perque el ion complejo es un anión. El combre del anión es ion hexacianoferrato(III). El compuesto de coordinación es bexacionoferrato (III) de potasio.

Ejempio práctico A: ¿Cuál es la formula del compuesto hexacteroplatinato(IV) de potusio?

Ejemplo práctico B: "Cuál es el nombre del compuesto [Co(SCN)(NH₀), [Cl₂?

Aunque la mayor parte de los complejos se nombran de la forma que acabamos de describir, todavía se utilizan algunos numbres comunes o vulgares. Dos de estos nombres vulgares son ferrgeianuro para el $[\text{Fe}(\text{CN})_{ij}]^2$ y ferricianuro para el $[\text{Fe}(\text{CN})_{ij}]^2$. Estos nombres comunes indican el estado de oxidación de los iones metálicos centrales mediante has designaciones a e i (a para el ion ferroso, Fe^{2a} , en el $[\text{Fe}(\text{CN})_{ij}]^4$ e i para el ion ferroso, Fe^{2a} , en el $[\text{Fe}(\text{CN})_{ij}]^4$ e i para el ion ferroso, estos nombres vulgares no indican que los iones medálicos tienen un número de coordinación 6. Los nombres sistemáticos, bexacianoferrato(III) y hexacianoferrato(IIII), dan nús información.

25.4 Isomería

Los isómeros son sustancias que tienen las mismas fórmulas pero se diferencian en sus estructuras y propiedades, como se ha indicado en la Sección 3.7. Entre los iones complejos y compuestos de coordinación se encuentran algunos tipos de isomería. Los isómeros se pueden agrupar en dos amplias categorías: los isómeros estructurales que se diferencian en la estructura básica o tipo de enlace (por los tigandos y los átomesos que se unen directamente al metal central): Los estereoisómeros tienen el mismo número y tipo de ligandos y el mismo tipo de unión, pero diferen en la forma en que los ligandos ocupan el espacio alrededor del metal central. De los siguientes cinco ejemplos, los tres primeros son isómeros de tipo estructural, y los dos restantes de estereoisomería.

Isomería de ignización

Los dos compuestos de coordinación cuyas fórmulas se muestran a continuación tienen el mismo ion central (Cr^{11}), y cinco de los seis ligandos (moléculas NH_3) son iguales. La diferencia entre estos compuestos es que uno tiene el ion SO_4^{-2} como sexto ligando, con un ion $C\Gamma$ para neutralizar la carga del ion complejo; el otro tiene el ion $C\Gamma$ como sexto ligando y el SO_4^{-2} para neutralizar la carga del ion complejo; el otro tiene el ion $C\Gamma$ como sexto ligando y el SO_4^{-2} para neutralizar la carga del ion complejo.

(CrSO₄(NH₄)₄)C1

(CyCl(NH₀)₄JSO₄

gloporo de persoanárealitatocromo(III)

sultaro de pentagmerina katáceán (201)

(a)

(b)

Isomería de coordinación

Una situación semejante a la que se acaba de describir puede surgir cuando un compuesto de coordinación está formado por cutiones comptajos y aniones comptejos. Los ligandos pueden distribuirse de forma diferente entre los dos iones comptejos, como el NH₃ y el UN" en estos dos compuestos.

 $\{Co(NH_s)_s\}\{Cr(CN)_s\}$

[Cr(NH₃)_A][Co(CN)_B]

Sexueianocromate(III) de bexametaincobalto(III)

hexaciamo ebaltato (UI) de beusamminenano (UI)

(a)

(h)

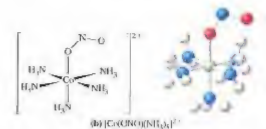
Isomería de enlace

Afgunos ligandos pueden unirse de diferentes formas al fun metálico central de un ion comptejo. Por ejemplo, el ion nitrito, un ligando monodentado, tiene pares de efectrones disponibles para la coordinación procedentes de los átornos de N y O.

La fórmula del ion complejo no se ve afectada porque la unión de este tiguado sea a través del átomo de N o de O. Sia embargo, las propiedades del ion complejo pueden verse



$$\begin{bmatrix} H_1N & & & \\ H_2N & & & \\$$



A PIGURA 75.4 Dustrotión de la isomería de criace
(a) Catión pentaministrito-N-cobalto(III). (b) Catión pentaministrito-N-cobalto(III).

afectadas. Cuando la umón se produce a través del atomo de N, el ligando se numbrar como nitro o diás correctamiente nitrito-N- al nombrar el complejo. Si la consideración se produce a través de un átorno de O, se nembra como nitrito o más convectamente nitrito-O al nombrar el complejo.

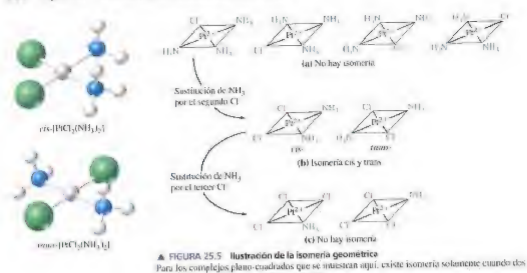
Las estructuras de estos compuestos se ilustran en la Figura 25.4.

Isomeria geométrica

Si sustatuimos una única molécula de NH₂ por un ion Cl. en el ion complejo plano-etadiado [PtNH₁h₂]² de la Figura 25.2, no importa en que vertice del cuadrado se bace la sustrucción. En la Figura 25.5a, se puede ver que las cuatro posibilidades son igualmen de probables. Si sustituimos un segundo Cl., abora tenemos dos posicioses diferentes (seinse la Figura 25.5b). Los dos itanes Cl. pueden estar simados en el mismo tado del cuadrado (cis) o en vértices opuestos, en oposición uno respecto al otro (trans). Para distinguir claramente entre estas dos posibilidades, debemos dibujar la estructura o indicar el numbre apropiado. Las formulas por si solas no las distinguen. (Observe que este complejo es una especie neutra, no un ion).

En latin, el término dis significa "del mismo lado" y mare significa "a travée". En los Estados Unidos; los vuelos aéreos domismos son cisalántic mientras que los vuelos a Europa son transalántos.

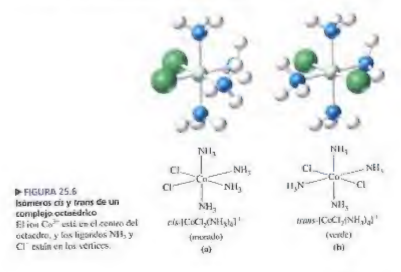
any alignment made from politicine (18).



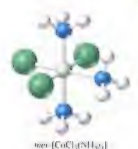
iones CI han sustituido a rantéculas de NII₃.

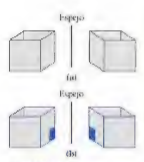
Es interesante observar que cuando sustituimos un tercer ion C1 desaparece la isomecia (véase la Figura 25.5c). Sólo hay un ion complejo con la fórmula [PiCl₂(NH₂)] .

Cen un complejo octaédrico la situación es un peco más entraplicada. Tomentos conto ejemplo el un complejo [Co(NH₃)₄]² de la Figura 25.2. Si sustituarios una motécula de NH₄ por un C1 obtenemos una finica estructura. Con dos moleculas de NH₄ sustituadas por afos C1 obtenemos isumunos eis y trans. El asómeto eis tiene dos iones C1 en el mismo balo del octaedro (viene la Figura 25.6a). El isómeto trans tiene dos iones C1 en vértuces eques tos, es decir, en los extremos opuestos de una linea difujada a través del ion metálico cen-









A PIGURA 25.7
Objetos superponibles y no superponibles, una caja cúbica abierta por arriba

(a) Puede poner la caju dentra de su imagen especular (hipotéticamente) de varies formas diferentes. (b) Ein cualquier forma que estoque la caja dentro de su imagiai especular, las pegatinas no aparecerán en la misma posición. La caja y su imagen especular na son superponibles. ttal (véuse la Figura 25.6b). Una diferencia entre los dos es que el isómero eis tiene colormorado y el trans tiene un color verde brillante.

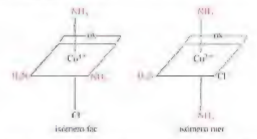
Vamos a bacer referencia a la Figura 25.6a para ver lo que sucede cuando sustituimos una tercera molécula de NH₃ por un CL. Si bacemos esta tercera sustitución en la parte superior o inferior de la estructura, el resultado es que aparecen tres iones CL en la misma cara del ocaedro. Llamaremos a esta disposición isómero for tlaciall. Si bacemos la tercera sustitución en cualquieta de las otras dos posiciones, el resultado es que los teres inaes CL se encuentran abredentes de un perimetro o maridiano del ocaedro. Llamatues a esta disposición un isómero mer (meridional). Si sastituimos un cuarto CL, obtenemos de nuevo isómeros eja y trans.

EJEMPLO 25.3

Identificación de los isónems geométricos. Haga un esquema de las estructuras de ledos los isoneros posibles de 1CoClifoxMNH.0.1.

Solución

El inn Co⁺⁺ presenta un mimero de coordinación de 6; la estructura es octaédrica. Recuerde que el ion oxalato (co) es un ligando bidentado que riene una carga negativa dobte (viene la Tabla 25.3). Recuerde también que un ligando bidentado debe uniose en posiciones eis, no trans, como vienes enta Figura 25.3. Una vez que se entaca el ligando ox, cualquier prescrión está disposible para el Cl⁺. Esto deja dos posibilidades para las tres moléculas de NH₀. Las tres moléculas de NH₀ presder situarse (1) en la misma cara del octaerdro (istàmero fac) o (2) a lo largo de un perimetro del octaerdro (istàmero mer).



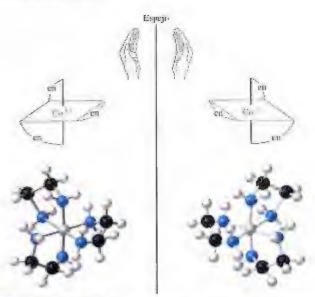
Ejemplo práctico A: Haga un esquena de las isomeras peanetricos del (CaC) (es aNELA).

Ejemplo práctico B: Haga un esquema de las isómeros geamétricos del [MnCL(C,H,N); (CO),]

Isomería óptica

Para comprender la isomería óptica, necesitamos comprender la relación entre un objeto y su imagen especular. Eas características del lado derecho del objeto aparecen en el tado izquierdo de su imagen especular y viceversa. Algunos objetos pueden girar de tal manera que sean superponibles con sus imágenes especulares pero otros objetos no son superponibles con sus imágenes especulares. Una petota de tenis sus marcar es superponible sobre se magen especular, pero una mano izquierda no es superponible con su imagen especular (mano derecha).

Considere la caja de cartón cúbica abierta por arriba representada en la Figura 25.7a. Hay muchas formas hipotéticas en las que la caja se puede superponer sobre su imagen especular. Ahora imagine que se coloca una pegatina distintiva en una esquina de un lado de la caja (cóase la Figura 25.7b). En este caso no hay forma de que la caja y su imagen



Animación sobre la quiralidad

A. FIGURA 25.8 Isómeros ópticos

Las dos estructuras son imaigenes especulares no superponebles. Como una mano derecha y una mano izquierdo, una estructura no puede superponerse sobre la otra.

especular sem superponibles; son claramente diferentes. Esto es equivalente a decir que no hay forma de ponerse un guante de la mano izquierda en la mano derecha (no está permitido volverlo del reyés).

Las dos estructuras del [Cu(en),]¹³ dibujadas en la Figura 25.8 están relacionadas entre si como lo están un objeto y su imagen en el espejo. Además las dos estructuras no son superponibles, como una mano izquierda y una derecha. Las dos estructuras representan dos iones complejos diferentes, son isómeros.

Las estructuras cuyas imágenes especulares no son superponibles se llaman enantiómeros y se dice que son quirales. (Lus estructuras que son superponibles se llaman aquirales). Si bien utros tipos de isómeros pueden diferir apreciablemente en sus propiedades físicas y químicas, los erantiómeros tiecem propiedades idénticas excepto en algunas situaciones especiales. Estas excepciones implican l'enómenos que están directamente relacimades con la quiralidad, a nivel molecular, un ejemplo es la actividad optica, desenta en la Figura 25.9.

Las interacciones entre un haz de loz polarizada y los electrones en un enantiómero ha con que gire el plano de la luz polarizada. Un enantiómero gira el plano de la luz polarizada hacia la derecha (en el sentido de las agujas del reloj) y se dice que es destrotignos (de signado por + o d). El otro enantiómero gera el plano de la luz polarizada en la misma medida pero hacia la izquierda (en sentido contratio a las agujas del reloj). Se dice que es hacigias (- o t). Debido a su capacidad para girar el plano de la luz polarizada, se dice que los capacidosesus son opticamente activos y se nombran como isómeros ópticos.

Cuando se sintetiza un complejo ópticamente activo, se obtiene una mezcla de los dos someros opticos (enantiómeros), como los dos isomeros (Cu(en)₁)² en la Figura 25.8. La rotación óptica de un isómero anula exactamente la utra. La mezcla, denominada mezcla rocéntica no produce rotación neta del plano de la laz polarizada. La separación de los isómeros d y l de una mezcla meémica se denomina resolución. Esta separación pue-



Modelos de dialanina de l'alanina

- Un proceso basado en la quirulidad: la elección de un par de guardes en un cajón con gruntes de tallas idénticas, 90 de la muno derecha y 10 para la mano tequienda.
- Las prelijos dentro y levo proceden de las palabras en latín devier, desecho y levo, triquiendo.



¿Está preguntándose...?

¿Cómo saber si una molécula es superponible con su imagen especular?

Et jan contelejo [Cr(NH_{ch}(H₂O₃Br₂]] tiene etico isómeras, uno de ellos se muestra a consinuación, cra su imagen especular. Para comprobar si la imagen especular es superponible con el original, imagine que la imagen especular gira 180° afrededor del eje vertical (H₂O—Cr—NH₂) de marcra que los dos ligandos Br están en la misma posición que en la molécula original. Vertas que los ligandos NH₂ y H₂O que están en la misma plano que los dos Br , cuando se comparan con la molécula original, se encuentran en posiciones inventidas. Por tento la molécula y su oragen especular no son superpombles. La molécula puede ser opticamente activa.



Animarión sobre la actividad óptica

▲ FIGURA 25.10 Estructuras hipotéticas para el Ion (CoCl₃(NH₃)₄)

Si el ion complejo nene esta esrucciora hexagonal deberia tener tres iscimeros diferentes, pero solamente existen das isómeros: cis y frata.



▲ FIGURA 25.9 Actividad optica

La foz de ma fuente ortinaria consiste en ondas electromagnéticas que vibran en rodos los planos; no está polarizada. Esta juz pasa a mavés de un potarizador, un maternal que suprime todas las sondas excepto les que vibran en un plano deternitando. A continuación, el plano de potarización de la luz polarizada transmitida cambia al atraveser una sustancia ópticamiente activa el golo o en que la sido girado el plano de polarización se obtiene mediante la rotación de un arsilizador (un segundo polarizador) basta conseguir que toda la luz polarizada sea absorbida.

de producirse a veces, mediante reacciones químicas controladas por quimidad, comportándose los dos enantiómetos de forma diferente. Muchos fenómenos de los seres vivos, como la eficacia de un medicamento, la actividad de una enzima y la capacidad de un microniganismo para favorecer una reacción, implican quiralidad. Volverenos a tratar la quiralidad en los Capítulos 27 y 28.

Isomeria y teoria de Werner

El estudio de la isomería jugó un papel fundamental en el desamullo de la teorio de la quimica de la coordinación de Werner. Werner propuso que lus complejos con número de coordinación 6 tenían una estructura octaédrica, pero también se propusieron otras posibilidades. Por ejemplo, la Figura 25, 10 muestra una estructura hexagonal lupotótica para el compuesto [CoCL(NH₃)₄] , semejante a la del honcero. Sin embargo esta estructura hexagonal requeriría la existencia de *tres* isómeros pero no se encontró nunca et tercer isómero; los dos únicos isómeros son los mostrados en la Figura 25.6. Una evidencia adicional directa se encontró con el descubrimiento de la isomería óptica en el ion trisfetilendiamina)cobalto(III) (véase la Figura 25.8). Ni la estructura hexagonal ni las estructoras alternativas pueden justificar esta isomería, pero sí la estructura octadrica, como hemos podido comprobar. Werner tuvo éxito incluso al preparar un complejo ce taédrico ópticamente activo con ligandos inorgânicos únicamente para evitar los objeciones de la actividad óptica del ion trisfetilemitamina cobalto(III) debido a sus altomos de carbono y no a su estructura geométrica.

25.5 El enlace en los iones complejos. Teoría del campo cristalino

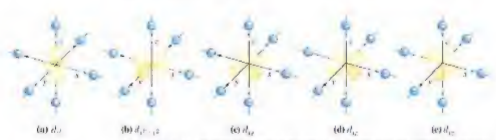
Las teorias del enlace químico que encuntramos tan otdes en los primeros capitolos no son de mucha ayuda para explicar los colores característicos y las propiedades magnéticas de los iones complejos. En los iones metálicos de transición, necesitanos centrar nuestra atención en cómo se ven afectados los electrores de los orbitales d de un ion metálico cuando está formande un complejo. Una tentía que proporcione este enfoque y da una explicación a estas propiedades es la teoría del campo cristalino.

En la teoría del campo existalino consideramos el enlace de un ion complejo como una atracción efectiostática entre el núcleo del ion metático central con carga positiva y los electrones de los figandos. Se producen repulsiones entre los electrones de los ligandos y los efectrones del ion central. En particular, la teoría del campo cristalizo se centra en las repulsiones entre los electrones de los figandos y los electrones d del ion central.

Primero, receerde los orbitales d mostrados en la Figura 9.28: los cinco orbitales tienen la misma energía en on átomo o ion aislado, pero se diferencian en sus orientaciones espaciales. Uno de ellos, d_{z_1} está diregido a lo largo del eje z_1 y utro, $d_{z_1} = z_2$ tiene los fóbulos en la dirección de los ejes x e y. Los tres restantes tienen los lóbulos extendidos en las regiones entre los ejes perpendicolares x, y, z. En presencia de los ligandos, debido a las regulsiones entre los electrones de los ligandos y los electrones d, los niveles de energia de los orbitales d del ion medilien central aementan. Sin embargo, crano veremos ensemidas, no tudos aumentan en la misma medida.

En la Figura 25.11 se representan seis aninnes (figundos) que se aproximan e un ion metálico central a lo largo de los éjes x, y, z. Esta dirección de aproximación conduce a

► La modificación de la teoria del campo cristalino simple que tiene en cuenta factores como el enlare covalente parcial metal ligando, se decomina termin del campo ligando. Con frecuencia este términa se utiliza facto para expresar la teoria del campo cristalino puramente electrosasjeno como para sus modificaciones.



A FIGURA 25.11 Aproximación de seis anienes a un un metálico para formar un ión complejo con estructura octaédrica

Los ligandos, uniones en este caso, se aproximan al ion metálico central a lo largo de los ejes a, y, z. La repulsión máxima se produce con los orbitales d.- y d.- . . - y sus energias aumentan. Los repulsiones con los orres orbitales d no son tan grandes. Se produce una diferencia de energia entre los dos grupos de orbitales d.



▲ FIGURA 25.12 Desdeblamiento de los niveles de energia d en la formación de un ion complejo octaédrico

Los niveles de energía de las orbitales d del ion central libre aumentan en presencia de los ligandos con respecto al nivel medio que se nacestra, pero los cinco niveles se desdobtan en dos grupos.

un complejo octaédrico. Las repulsiones entre los electrones de los ligandos y los electrones de los orbitales d se refuerzan en la dirección de la aproximación frontal de los ligandos con los orbitales d_{z^2} (véase la Figura 25.11a) y $d_{z^2-y^2}$, (véase la Figura 25.11b). Estos dos orbitales, en presencia de los ligandos, tienen una energía mayor que la energía media de los orbitales d de un ion metálico central en el campo ligando. Pura los otros tres orbitales, $(d_{xy}, d_{xy}, véase la Figura 25.11c-e)$, los ligandos se aproximan entre los lóbulos de los orbitales y hay una mayor estabilidad que en la aproximación frontal; la energía de estos orbitales es menor que la energía media de los orbitales d. La diferencia de energía entre los dos grupos de erbitales d se denomina d esploaramiento d el campo critalino y se representa por el símbolo Δ (véase la Figura 25.12).

La desaparición de la degeneración de los orbitales d por el campo cristalino tiene importantes consecuencias en las configuraciones efectrónicas de los iones de los metales de transición que fienen entre 4 y 7 electrones d. Considere el ton metálico de transición C^2 con una configuración C^2 . Si asignamos los cuatro orbitales d a los orbitales de energia más baja. Los primeros tres electrones van a los orbitales d_{xxy} d_{xy} d_{xy} de accerdo con la regla de Hund (vécare la Sección 9.11), pero ¿qué pasa con el cuarro efectión? Según el método aufbau (vécare la Sección 9.11) el electrón debe emparejarse con uno de los tres electrones que ya se encuentran en los orbitales d_{xy} , d_{yx} y d_{yy} .

$$d_{x^2-y^2}$$
 d_{z^2}
 d_{z^2}
 d_{xx}
 d_{xx}
 d_{xx}

La colocación del cuarto electrón en al nivel más bajo aporta una estabilidad extra (energía más baja) al comptejo, pero parte de esta estabilidad se piende porque se necesita energía, denominada energía de emparejamiento (P), para obligar al electrón a culcearse en un orbital ya ocupado por otro electrón. Otra alternativa sería asignar el electrón al orbital $d_{z^2-z^2}$ o d_{z^2} , evitando la energía de emparejamiento.

$$\begin{array}{cccc} & \uparrow & & \\ \hline d_{z^2-y^2} & & \overline{d_{z^2}} \\ \hline \uparrow & & \uparrow & \\ \hline d_{xy} & & \overline{d_{xz}} & & \overline{d_{yz}} \\ \end{array}$$

La colocación del cuarto electrón en el nivel superior requiere energía y se compensa la estabilidad extra que se adquiere al colocar los tres primeros electrones en el nivel más bajo. Emparejar o no emparejar, esa es la cuestión. Existen estas dos posibilidades para los iones complejos porque el desplazamiento del campo cristatino y las energias de emparejamiento tienen valores nequeilos y comparables. Al considerar las configuraciones electrónicas de los átorons se estserva que el espaciado entre les niveles de energía es mucho mavor que la energia de empareiamiento.

▶ La serie especuoguímica.

Artividad sobre el desdoblamiento del campo cristalino

Si Hamarnos A, a la separación de energía para el complejo ocraédrico, el valor relativo para el complejo tetraódrico es $0.44~\Delta_o$ y nara el complejo plano-cuadrado. 1.74 A., El desdoblamiento entre les cabitales d_n y $d_n = e^{x}$ en un complejo pinao-cuadrado es de igual que para un comprejo octaédrico porque estes orbitales. se ven igualmente efectados por has repulsiones de los ligandos en ambos compleios. 🟲

Tanto si el cuarto electrón se sitúa en el nivel más bajo y se empareja, como si se sitúa un el nivel más alto con el mismo espín que los tres primeros electrones, deperale de la magnitud de Δ . Si Δ es mayor que la energia de emparejamiento P, se obțiece mayor estabilidad si el cuarto electrón se empareia con uno de los del nivel más bajo. Si A es menor que la energia de emparejamiento, se obtieve mayor estabilidad manteniendo los electrones desapareados. Así, para los complejos octaédricos de cromo(HI) hay dos posibilidades para el número de electrones desapareados. En un caso hay cuatro electrones desepareados cuando $\Delta < P$; esta situación corresponde al número máximo de electrones desaparcados y se indica como situación de espin alto. Los ligandos como el H₁O y el F producen solamente un pequeño desplazamiento de campo cristalino, conduciendo a complejos de espín alto; se dice que son ligandos de campo débil. Por ejemplo, el $[Cr(H_2O)_6]^{2+}$ es un complejo de campo débil. En el etro caso, cuando $\Delta \geq P$, hay dos electrones desapareados, esto corresponde al número minimo de electrones desapareados y se indica como situación de espin bajo. Los ligandos como el NH₃ y el CN⁻ producen un desplazamilento de campo cristatino grande, conduciendo a complejos de espin bajo; se dice que son ligandos de campo fuerte. El [Cr(CN)₆]^{d-} es un complejo de campo fuerte.

Los distintos ligandos pueden clasificarse en función de su capacidad para producir un desplazamiento de los piyeles de energía d. Esta clesificación se conece como serie espectroquímico.

Campo fuerte (A grande)

CNT >
$$NO_2$$
 > nO_2 > nO_2 > nO_3 > nO_3

 $(\Delta \text{ pregueile})$

El átomo subrayado indica el átomo dador.

Cempa déhil

Para resumir, considere los dos complejos de Co(III), $|CoF_L|^2$ y $|Co(NH_1)_6|^{34}$. El ion F" es un ligando de campo débil mientras que el NH₁ es un ligando de campo fuerte. Como el desdoblamiento de cumpo cristalino para el NH₁ es mayor que la energía de empareiamiento para el Co^t, tenemos las siguientes situaciones.

$$\begin{array}{c|c} & Campo fuerro \\ \hline d_{x^1-y^2} & \overline{d_{z^1}} \\ \hline Campo debil \\ \hline \frac{1}{d_{x^2-y^2}} & \frac{1}{d_{z^1}} \\ \hline \frac{1}{d_{xy}} & \frac{1}{d_{x^2}} & \frac{1}{d_{x^2}} & \frac{1}{d_{x^2}} & \frac{1}{d_{x^2}} \\ \hline Complejo de espin aito & Complejo de capin bejo [Co(NH_3)_6]^{3/2} \\ \hline \Delta < P & \Delta > P \end{array}$$

Hasta abora hemos considerado los complejos octaédricos. En la fermación de iones complejos con otras estructuras genmétricas, los ligandos se aproximan desde diferentes posiciones y producen diferentes modelos de desdoblamientos del nivel de energía d. La Figura 25.13 muestra el modelo para los complejos tetraédricos y la Figura 25.14 para los complejos plano-cuadrados. Carando comparansos complejos hipotéticos de diferentes esqueturas con las mismas combinaciones de ligandos, lones metálicos y distancias ligando-metal, se encuentra que la mayor separación de energía de los niveles d'eurresponde a) complejo plano-cuadrado, y la menor, al complejo tetraédrico.



¿Está preguntándose...?

¿bos dos grupos de orbitales se desdoblan igualmente con respecto a la energía media de los orbitales d?

La respuesta es no. Lu razón es que la energia total debe ser constante. Si considerantes un ion $d^{(0)}$ como el $Zu^{(1)}$ en un campo octaédrico, la desestabilización debida a los cuatro electrones en los orbitales d_{ij} , q_{ij} debe compensarse con la estabilización ganada por los sers electrones en los orbitales d_{ij} , q_{ij} , q_{ij} , q_{ij} . Esto requiere que

$$(6 \times \text{la epergia de los orbitales } d_{va} d_{va} d_{va}) + (4 \times \text{la energia de } d_{va} \otimes_{va} d_{va}) = 0$$

Es dreir, la energia gunada es igual a la energia perdida. Ademus, la daterencia de energia entre los orbitoles es

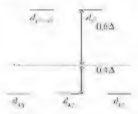
(la energia de
$$d_{i}: (d_i:d_i:d_i)$$
 — (la energia de los oriotales $d_i:d_i:d_i:d_i$) = Δ

Para satisfecer estas dos refaciones, es necesario que

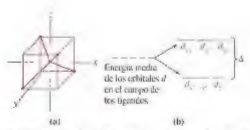
la energiz de los orbitales
$$d_{art} d_{art} d_{art} = -0.4 \Delta$$

la energia de
$$d_i$$
: . . . , $d_{ij} = 0.6 \Delta$

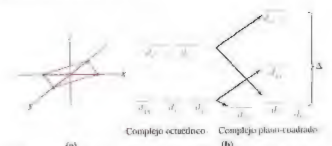
El desdoblamieto es el siguiente.



El desdoblamiento de los dos grupos de orbitales con respecto a la energia media de los orbitales d. no es el mismo.



A fiGURA 25.13 Desdoblamiente del campo cristatino en un ion complejo tetracida co (a) Las posiciones de turión de los ligandos a un ton metálico cenducen a la terrescisio de un ton complejo tetracidade. (b) La interferencia con los cristales de dirigidos a lo largo de los ejes τ, τ, τ, πο es tan grande como con los que se encuentran entre los ejes (véase la Figura 25.11). Connoconsecuencia de esta, el medeto de desdoblamiento del campo cristatino es el inverso del correspondiente a un complejo octaédrico.



A FIGURA 25.14 Comparadón del desdeblamiento del campo tristalino en un complejo plano cuadrado y en uno octaédrico.

(a) Las posiciones de unión de los ligandos a un fon medálico conducen a la fermución de un complejo plano-cuadrado. (b) El desdoblamiento del nivel de energía d en un complejo plano cuadrado puede refacionerse con el del cemplejo octadérico. Como no hay ligandos a la largo del eje a en un complejo plano-cuadrado, deberánnos esperar que la repulsión entre los tegandos y los electrones de sea mucho menor que en un complejo octadárico. El nivel de energio de escandiderablemente más bajo que el del complejo octadárico. De forma servejanto, los niveles de energia de los cebitales de y de son ligeramente más hajos porque los electrones en estos orbitales están encontrados en planos perpendiculares al del complejo plano-cuadrado. La energia de entario ligandos di los central. La energia del orbital d_{el ex} cumenta, debido a que los ejes x s y representan la dirección de apoximación de cuatro ligandos di los central. La energia del orbital d_{el} cantifera aumenta porque este orbital se encuentra en el plano de los ligandos en el complejo plano-cuadrado.

25.6 Propiedades magnéticas de los compuestos de coordinación y teoría del campo cristalino

El paramagnetismo de la molécula diatómica de exigene se dustró de forma espectacutar en el Capítulo 11 (réase la Sección 11.2) mediante la interacción de oxígeno líquido con los polos de un imán potente. El origen del paramagnetismo es la existencia de electrones desapareados en la molécula. Los compuestes de coordinación de los metales de transferión intestran varios grados de paramagnetismo y también poeden ser diamagnético. Una sustancia paramagnética estatada y una sustancia diamagnética estepelida por un campo magnético. Ura forma directa de medir las propiedades magnéticas es pesar una sustancia "dentro" y "fuera" de un campo magnético, como se ilustra en la Figura 25.15. La masa de la sestancia es la misma independientemente de sus propiedades magnéticas. Sia embargo, si la sustancia es diamagnética, es lageramente repelida por un campo magmético y pesa menos destro del campo.

La variación del peso de una sustancia en el campo magnético dejauste del aúmici de electrones desapareados. En la sección anterior, vimos que un complejo d' de espin alto tiene más electrones desapareados que un complejo d' de espin hajo. Por tanto, la medida de la variación de peso del complejo en un campo magnético nos permite determinar si un complejo es de espin alto o bajo. Las propredades magnéticos de un campo fuerte trenden a lormar complejos de espin lajo, debilmente paramagnéticos, o incluso diamagnéticos. Los ágandos de campo debil tienden a formar complejos de espin alto y fuertemente paramagnéticos. Los espinados de la medida de las propiedades paramagnéticas de los compositos. Los estalados de la medida de las propiedades paramagnéticas de los compuestos de coerdinación pueden interpretarse a partir de la teoría del campo eristalino, como se demostró en los Ejemplos 25. de y 25.5.



A FIGURA 25.15 Hustración del paramagnetismo

(a) Se pesa una muestra en aniencia de un campo magnético. (b) Cuando se conceta el campo, se altera la situación de equilibrio. La maestra numenta de peso debido a que elson está sometida a dos fuerzas atractivas: la fuerza de la gravedad y la fuerza de interacción entre el campo magnético externo y los electrones desapareados.

EJEMPLO 25.4

Utilización de la serie espectroquimica para prodecir propiedades magnéticas. ¿Cuimas electrones desapareados espera encontrar en el complejo octablica [Fe(CN),]? ?

Solution

El átomo de Feitepe la configuración electrônica [Ar]3d*4s*. El ten Fe^{3*} tiene la configuración [Ar]3d*. El CN * es un ligando de campo fuerte. Como la separación de energía de los niveles d del ton nectálico producida por este ligando es grande, es de esperar que todos los efectiones se encuentren en el nivel de energia más bajo. Habria solamente un electrón desaparciado.



Ejemplo práctico A: $_LC$ uántos electrones desapareados espera encontrar en el complejo octocidaç o [MnF, J^{-2}

Ejemplo pràctico B: ¿Caántos electrones desayareados espera encontrar en el complejo setmédrico [CoCl., [2-7], Espera encontrar más, menos o el mismo número de electrones desanareados que en el complejo octaédrico [Co(H,O), [2-7]

EJEMPLO 25.5

Utilización de la teoría del campo erixtalino para predecir la estructura de un compleja a partir de un propiedades nagnicimas. Se encuentra que el ion compleja [Ni(CN)₁]² es diamagnébon. Utilice los conceptos de la teoría del campo cristalino para hacer predicciones sobre su probable estructura.

Solution

Podemos eliminar la estructura octoédrica parque el número de coordinación és 4 (no 6). La elección está entre la estructura tetraédrica y la plano-cuadrada.



Actividad sobre la teoria del campo cristalino de las propiedades magneticas La configuración electrónica del Ni es [Ar]3 d^34x^2 y del Ni(II) es [Ar]3 d^3 . Como el ion complejo es diamagnético, todos los electrones 3d deben estar apareados. Vantos a ver cómo se podrían distribuir estos electrones 3d3 il a estructura focra retraédrica (recnerde la Figura 25,13). Se podrían colocar cuatro electrones (todos apareados) en los dos niveles d más bojos. Entonces se podrían distribuir los cuatro electrones restantes entre los tres niveles más altos de orbitales d. Dos de los electrones estarian desapareados y el ion complejo sería paramagnético.

Como la estructura tetraédrica serla paramagnética, concluimos que la estructura del ion diamagnético (Ni(CN), q^2) debe ser plans cuadrada. Vunces a demostrar también que ésta es una conclusión razmadie sobre la base del diagrama de riveles de energía de los orbitales d para un conplejo plano-cuadrado (monerde la Figura 25.14). Primero se lleman los tres orbitales de energía más baja con electrones (seis), y después se supone que la separación de energia entre los orbitales d_{xy} , y, d_{y+1} , d_{y+1} , es suficientomente grande para que los dos últimos electrones permanezcan apareados en el orbital d_{xy} Esto corresponde a un ion complejo diamagnético.

$$\begin{array}{c|c} & \overline{d_{\lambda^2-y^2}} \\ \mathbf{E} & \overline{d_{\lambda^2}} \\ \mathbf{E} & \underline{1} \\ \mathbf{G} & \overline{d_{\lambda_2}} \\ \mathbf{I} & \underline{1} & \underline{d_{\lambda^2}} \\ \mathbf{A} & \underline{1} & \underline{d_{\lambda^2}} \\ \underline{d_{\lambda^2}} & \underline{d_{\lambda^2}} \end{array}$$

Ejemplo práctico A: El ion complejo [Co(CN)_a]² es paramagnético con trex electranes desaparcodos. Utilize los conceptos de la teoría dej campo cristalino pará hacer predicciones sobre su estructura probable.

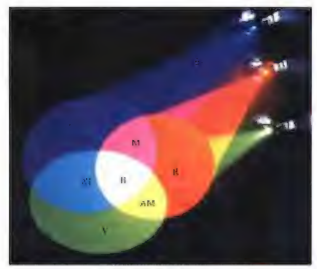
Ejemplo práctico 8: ¿Dete esperar que el [Cu(NH₃)₃]³ sea diamagnético o paramagnético? ¿Pende utilizar esta información sobre las propiedades magnéticas del [Cu(NH₃)₂]³ para ayudade a establecer si su estructura es tetraédrico o plano-cuadrada? Justifique su respuesta.

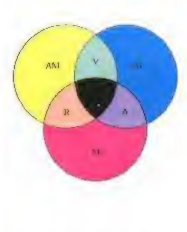
25.7 El color y los colores de los complejos

Para aytidamos a comprender la naturaleza del color, vamos a considerar las dos situaciones de mezelas de colores que se muestran en la Figura 25.16. La Figura 25.16a representa la mezela *calitiva*. Es el tipo de mezela de color que se produce cuando se superponen manchas de luz coloreadas. Por el contrario, la Figura 25.16b, representa la mezela *sustractiva*. Es el tipo de mezela de color que se produce cuando se mezelan pigmentos de pintura o disoluciones coloreadas.

Para la inezeta aditiva de haces de luz en la Figura 25.16a definimos los colores primarios como tres colores que combinados producen luz blanca (B). En la figura, se han elegido el *tojn* (R), *vente* (V) y *azul* (A), y podemos representar la suma como R + V + A = B. Los **colores secundarios** son los que se producen por combinación de dos colores primarios. La Figura 25.16a indica que los colores secundarios son *amurillo* (AM = R + V), *azul turquesa* (AT = V + A), y *malva* (M = A + R).

La mezcla aditiva de colores se utiliza en los monitores de color y las pantallas de televisión en color. La mezcla sustractiva de color se ha utilizado para todas las fotografías y dihujos de este texto.





(a) Mezela aditiva de color

(b) Mezela sustractiva de cobre-

▲ FIGURA 25.15 La mezcla do colores

(a) La mezela aditiva de tres bases de luz coloreada: rojo (R), verde (V) y azol (A). Los colores secundarios, amerillo (AM), azol turquesa (AF) y maiva (M), se producen en regiones en las que solagan dos de los heres. El solagomiento de los tres laces produce lver blanca (B), (b) La mezela sustractiva de tres pegmentos con los colores primarios malva (M), amandio (AM) y azol turquesa (AT). Aqui, los colores primarios, rojo (R), verde (V) y azol (A), se forman cuando se mezelan dos de los colores primarios. Una mezela de los tres colores primarios produce un color marcio ocurro a negro. Ciando se imprime o cuatro colores, como en este tibro, y con ongreso ras de color en sistemas de corropatadora, las tintas básices utilizadas son males, umacillo, azul lurquesa y negro. En las fotografías y dibujos de este libro, puntos may pequeños de estos cuatro colores básicos impresos por separado y en varias combinarciones, producen las imágenes coloreadas que usted ve. (Con uma loga, puede ver puntos individuales de color).

Cada color secundario es un color complementario de uno de los colores primarios. De nuevo, en la Figura 25, tóa, el azul tarquesa (AT) es el color complementario del rojo (R); el malva (M) del verde (V); y el amarillo (AM) del azul (A). La Figura 25, tóa muestra que cuando se mezetan un color primario y su color complementario, el resultado es luz blanca. Podemos verlo de la lurna sigmente: como el azul furquesa, por ejemblo, es a su vez la combinación de dos de los colores primarios, verde y azul (AT = V + A), ta cumbanación de azul turquesa y rojo (AT + R) es la masma que la cembinación de los tres colores primarios: V + A + R = B.

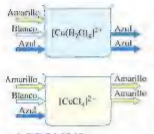
En la mezcla sustractiva de color, algunas de las longitudes de unda de la luz blanca son eliminadas par absorción, y la luz reliciada (por ejemplo desde una superficie pintada o tejido coloreado) o luz transititida (como se ve a través de un cristal o una disolución) es deficiente en algunas longitudes de onda. La luz reliciada o transmitida es coloreada. En la mezcla sustractiva de color (véase la Figura 25. lób), podemos de nueva definir los colores primarios, secundarios y complementarios. En este caso varnos a efegir los colores primarios, secundarios y complementarios. En este caso varnos a efegir los colores matve (M), amarillo (AM) y agal maquesa (AT) como los colores primarios, y vende (V), agal (A) y rojo (R) como los colores secundarios. Si un material absorbe los tres colores primarios, no queda prácticamente luz para ser reflejada o transmitida y el material se muestra negro o casi negro. Si un material absorbe un color, primario o

secundario, la luz reflejada e transmitida es el color complementario. Así, un suéler maiva tiere este color porque el tiote que contiene absorbe mucho la luz verde y refleja luz. malya, el complementario del vende. Una diso(seión de un culorante alimentario rojo tiene este color porque el colorante absorbe luz, agul turquesa y transmite rujo.

Altera vamos a dirigir nuestra atención, de forma particular, a las disoluciones coloreadas. Las disoluciones colorendas contienen especies que pueden absorber fotones de luz visible y utilizan la energía de estos fotones para excitar los electrones de estas especies a niveles de energia más altos. Las energías de los fotones deben coincidir con las diferencias de energía con las que los electrones deben ser excitados. Como las energías de los fotones están relacionadas con las frecisencias (y longitudes de orda) de la luz freciendo la ecuación de Planck, E = hyt, sólo algunas fongitudes de unda son absorbidas cuando la luz blanca pasa a través de la disoloción. La luz emergente, al perder algunas longitodes de anda, ya no es blanca, es colorcada.

Les tores que tienen (1) una configuración electrórica de gas noble. (2) la capa mas exterra con 18 electrones, o (3) la configuración de "18 + 2" (18 electrones en la capa n — 1 y dos en la μ o casa más externa), no tienen transiciones electrónicas en el intervalo de energia correspondiente a la lez visable. La luz blanca pasa a traves de estas disoluciones san que se produzea tingana absorción; estos iones son incoloros en disolución. Son ejemplos los isnes metáticos alcalinos y alcalinorérreos, los iones haluro, Zn21, Al 11 y Bi11.

El desdoblantiento del campo cristalino de los niveles de energia d produce diferencias de energia A, que justifican los colores de los iones complejos. La exestación de un eléctrón desde un nivel d más bajo a atro más alto procede de la absorción de las compunentes apropindas de la luz blanca; la luz transmitida es colorcada. El resultado de la sustracción de un color de la luz blanca, es la obtención del color complementario. Una disolución que contiene [Cu(H,O)_a]²⁺ absorbe con más intensidad en la región del amarillo del espector (alrededor de 580 nm). Las longitudes de coda de la luz transmitida se cumbinan para producir el color ognà. Así, las disoluciones acuosas de compuestes de cobre(II) pormalmente tienen un color azul caracteristico. En presencia de congentraciones altas de C1 , el cobre (II) forma el ion complejo [CuCl_e]. Esta especie absorbe em mucha intensidad en la tegión azad del espectro. La luz transmitida, y por tanto el culor de la disoloción, es amorillo. En la Figura 25.17 se represento la absorcion de laz por estas disoluciones. En la Tabla 25.5 se dan los cólores de afetinos sones emplejos de cromo-En la Figura 25.18 se muestran les coleres de seis compuestos de cocedinación de Co(III).



A FIGURA 25.17 Absortion y transmisión de la

H ion [CutH-O]; [12] absorbe enla región ismarilla del espéctro y gransmite Juz azul. El ion [CuCi,] absorbe en la región azul del espectro y transmite luzannanilla.

TABLA 25.5 Compuestos de coordinación de Crar y sus colores

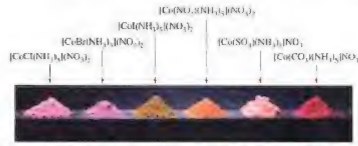
Isômero	Color
(Cr(H ₂ O) ₆)Cl ₅	Violeta
COCKE ONICL	Azul-verde
[Cr(NH ₁) _c]Cl ₁	Amarillo
CrCk(NSI ₃), Cl ₃	Marada

EJEMPLO 25.6

Relación entre los colores de los complejos y la sene espectroquímica. En la Tabla 25.5 se indica el color y oleta pasa el [Ci(i4.O), [Cl. y amarido para el [Cr(NH.), [Cl., Justifique esta deferencia de culor.

Solución

Las bechos hásicos que debemos considerar son: embos complejos de cromo(111) de la Tabla 25.5 sen octaédricos y la configuración electrónica del Cr³² es [Ar]Jel¹. A partir de estos datos podemos construir el diagrama de táveles de energia que se muestra a cominuación. Los tres



▲ FfGURA 25.18 Efecto de los ligandos sobre el color de los compuestos de coordinación Estas compuestos constantodos de un ion complejo de cobalto con indice de coordinación seuen condinación con rones nitrato. En cada caso, el ion complejo tiene cinea moléculas de NH_{1.2} ntro grupo como ligandos.

electrones desapareados se encuentran en los tres orbitales d de energía mas baja. Cuando se absorbe un fotón de luz, un electrón pasa desde el nivel de energía mas bajo a uno mas alto. La cantidad de energía necesaria para esta transición depende de la separación de niveles de energía, Δ

De seuerdo con la serie espectroquímica, el NH, produce un desdoblamiemo mayor que el H-O del nivel de energía d. Se podría esperar que el $\{Cr(NH_i)_k\}^n$ absorba haz de una longitual de onda más corta (mayor energía) que el $\{Cr(H_iO)_k\}^n$. Así, el $\{Cr(NH_i)_k\}^n$ absorba en la región violeta del espectro, y la luz transmitida es *umarilla*. El $\{Cr(H_iO)_k\}^n$ absorba en la región amarilla del espectro, entences la luz transmitida es vintem

Ejemplo práctico A: Et color del $[Co(H,O)_n]^{3}$ es rusa, mientras que el del $[CoCl_1]'$ te traédrico es azul. Justifique esta diferencia de color.

Ejempfo práctico B: Lino de los siguientes sólidos tiene color amarillo y el om, vente Fe(NO₃), 6H₂O; K₄[Fe(CN)₃] · 3H₂O, Indique cuál es el amarillo y cuál el vente. Justifique su razonamiento.

25.8 Algunos aspectos de los equilibrios de los iones complejos

En el Capítulo 19 vimos que la formación de tones complejos puede tener un gran electro sobre la solubilidad de las sustancias, así como en la capacidad del NH,(aq) para dissolver mayores cantidades de AgCl(s). Para calcular la solubilidad del AgCl(s) en NH,(aq), fue necesario utilizar la constante de formación, $K_{\rm F}$, del $\{{\rm Ag}({\rm NH}_0)\}^4$. Las Ecoaciones 25.1 y 25.2 ilustran cómo se calculan las constantes de formación en el Capítulo 19, con el $[{\rm Ze}({\rm NH}_1)]^2$ ° como ejemplo.

$$Z_0^{2*}(aq) + 4 RH_1(aq) \Longrightarrow \{Z_0(RH_1)_1\}^{2*}(aq)$$
 (25.1)

$$E_i = \frac{||Z_0(NH_i)_{ij}||^2}{||Z_0|^2||NH_i|^2} = 4.1 \times 10^8$$
 (25.2)

De hecho, los cationes en disolución aquesa existen fundamentalmente en forma hidratoda. Es écuir, el $Zn^{2*}(aq)$ es en realidad $|Zn(H_2O)_d|^{2*}$. Como resultado, cuando las moléculas de NH₁ se unen al Zn²¹ para formar un ion complejo ausmino, no entran en una esfera de coordinación vacía. Las moléculas de NH, deben desplazar a las moléculas de H.O. v esto se lleva a cabo en etapas. La reacción

$$[Z_{B}(H_{3}O)_{4}]^{2+} + NH_{4} \Longrightarrow [Z_{B}(H_{3}O)_{3}NH_{3}]^{2+} + H_{5}O$$
 (25.3)

para la que

$$K_1 = \frac{||[\operatorname{Zn}(H_2O)_5 \operatorname{NH}_3]^{2+\epsilon}]|}{||[\operatorname{Zn}(H_2O)_5]^{2+\epsilon}||[\operatorname{NH}_3]|} = 3.9 \times 10^2$$
(25.4)

es seguida por

$$|Z_{II}(H_1O)_{ij}NH_1|^{2+} + NH_1 \Longrightarrow |Z_{II}(H_2O)_{ij}NH_1|_{ij}|^{2+} + H_2O$$
 (25.5)

para la que

$$K_2 = \frac{[[Zo(H_2O)_1(NH_2)_2]^2 \cdot I}{[[Zo(H_2O)_1NH_2]^2 \cdot][NH_2]} - 2.1 \times 10^2$$
(25.6)

y así sucesivamente.

El valor de K_1 en la Feuzeión (25.4) con frecuencia se designa como β_1 y se denomina constante de formación del ion complejo [Zn(H2O)3NH3]24. La formación de $|Z_n(H_2O)_n(NH_2)_n|^{2+\epsilon}$ se representa por la sama de las Ecuaciones (25.3) y (25.5),

$$[Z_0(H_2O)_4]^{2r} + 2 N(I_3 \Longrightarrow [Z_0(H_2O)_2(NH_2)_2]^{2r} + 2 H_2O$$
 (25.7)

y la constante de formación β_2 , a su vez, viene dada por el producto de las Ecoaciones (25.4) y (25.6).

$$\beta_2 = \frac{\left[\left[Zn(H_2O)_2(NH_3)_2\right]^{2^4}\right]}{\left[\left[Zn(H_2O)_4\right]^{2^4}\right]\left[NH_3\right]^2} = K_1 \times K_2 = 8.2 \times 10^4$$
(25.8)

Para el siguiente ion en la serie, $[Zn(H_2O)(NH_3)_1]^{T_1}$, $\beta_1 = K_1 \times K_2 \times K_3$. Para el último término, $[Zn(NH_3)_4]^{24}$, $\beta_4 = K_1 \times K_2 \times K_3 \times K_4$, y este producto de términos era lo que Bamáhamos constante de fermación en la Sección 19.8 y que se enquentra como K_l en la Tabla 19.2. En la Tabla 25.6 se presentan otras constantes de formación en etapas.

RECUERDE

que hay una relación entre el producto de constantes de equilibrio y la suma de valores de ΔG° . For tanto cuando un valor total de ΔG^* se utiliza para evaluar K_{ν} ΔG^{o} (rotal)

 $=\Delta G_1^\circ + \Delta G_2^\circ + \Delta G_1^\circ + \dots$ $= -RT \ln K_2 - RT \ln K_2$ $RT \ln K_2 = ...$ $=-RT\ln(K_1\times K_2\times K_3...)$ $= -RT \ln \beta_n = -RT \ln K_t$.

TABLA 25.6 Constantes de formación total (estabilidad) y de las etapas para varios iones complejos

Ion metálico	Ligando	K_1	K_2	K_3	R_4	$K_{\rm S}$	K_{4}	β_s (o K_i)*
Ag*	NH ₃	2.0×10^{3}	7.9×10^{3}					1.6×10^7
Zn ²⁺	NH _a	$3.9 imes 10^{\circ}$	2.1×10^{2}	1.0×10^{2}	5.0×10^{1}			4.1×10^8
Cu ² *	NH ₃	1.9×10^{4}	3.9×10^{9}	1.0×10^{5}	3.5×10^2			1.1×10^{13}
Ni ²⁺	NHa	6.3×10^{3}	1.7×10^{2}	5.4×10^{1}	1.5×10^{1}	5,6	1,1	5.3×10^{8}
Cu ⁷ *	en	5.2×10^{40}	2.0×10^{9}					1.0×10^{20}
Ni ^{te}	en	3.3×10^{7}	1.9×10^{6}	$1.8 \times 10^{\circ}$				1.1×10^{18}
Ni ^{2e}	EDTA	4.2×10^{1k}						4.2×10^{18}

En marchas tables de la hibliografía química los datos de los constantes de franción, se presentan como logaritmos, es decir. $\log K_c$ $\log K_2, \dots, y \log B_n$

^{*} F1 cular de β_n que se incluye ex para el mêmero mustrado de crapas, es decir, para [Ag(NH₃)]*, $\beta_2 = K_1 \times K_2$; para [Ni(cri)]*. $\beta_3 = K_0 = K_1 \times K_2 \times K_3$, y para [Ni(ELYTA)]²⁻, $\beta_1 = K_1 = K_1$.

El mayor valor numérico de K₁ para la reacción (25.3) induca que el Zu²⁺ tiene mayor afinidad por el NH₁ (una hase de Lewis mas fuerte) que por el H.O. El desplazamiento de las moléculas de tigando H₂O por las de NH₁ ocurre incluso si el número de moléculas de NH₁ presentes en la disolución acuesa es más pequetto que el número de moléculas de H.O. como en NH₁(eq) diluido. La disminución regular de los sucesivos volores de K en los precesos de desplazamientos, al menos para los desplazamientos que implican moléculas neutras como ligandos, es debido en parte a factores estadisticos. Una molécula de NH₁ tiene mayor probabilidad de sustituir a una molécula de H₂O en el (Zn(H₁O),NH₂)² donde cada posición de coordinación está ocupada por H.O. que en el [Zn(H₁O),NH₂]² donde una de las posiciones ya está ocupada por NH₃. Además, una vez que el grado de sustitución del NH₃ por el H₂O ha sido grande, aumenta la posibilidad de sustitución de las moléculas de H₂O en lugar de las de NH₃ en una reacción inversa; de nuevo esto tiende a reducir el valtor de K. Si hay irregularidades en los sucesivos valores de K, con frecuencia es debido a un cambio en la estructura del ion complejo en algún punto de la serie de las reacciones de desoluzamiento.

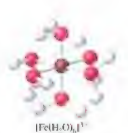
Si en un proceso de sustitución el ligando es polidentado, desplaza tantos moléculas de H₂O como posiciones de unión. Así, la etilendiamina (cn) desplaza a las moleculas de H₂O en el [Ni(H₂O)₆]²³ dos cada yez, en tres cianas. La primera etapa es

$$[Ni(H_2O)_4]^{2r} + c_{11} \iff [Ni(e_1)(H_2O)_4]^{2r} + 2[H_2O] - K_1(\beta_1) = 3.3 \times 10^7 - (25.9)$$

En la Tabla 25.6 se puede observar que los ienes complejos con ligandos polidentados tienen constantes de formación mucho mayores que las de los ligandos monodentados. Por ejemplo, K_{Γ} (es decir, B_{0}) para el [Ni(en)₃] $^{2+}$ es 1,1 × 10¹⁸, mientras que K_{Γ} (es decir, B_{0}) para el [Ni(NH₃)₃] $^{2+}$ es 5.3 × 10⁸. La estabilidad adicional de los quelatos sobre los complejos con ligandos monodentados se conoce como efecto de quelación (o quelato). En parte, podemos atribair este efecto al aumento de entropía asociada con la quelación. En el desplazamiento de H₂O por moléculas de NH₃, la vanación de entropía es pequeña [dos particulas en cada lado de una Ecnación como (25.3)]. Sin entre a la izquierda y tres a la derecha de la Ecuación (25.9)]. El valor postavo mayor de ΔS^{*} para el desplazamiento por efilicadamina significa un valor mas negativo de ΔG^{*} y un valor mayor de K.

25.9 Reacciones ácido-base de los iones complejos

Hernes descrito la formación de iones complejos en función de ácidos y bases de Lewis, 1.6s iones complejos también pueden presentar propiedades ácido-base en el sentido de Brytas-ted-Lowry, es decir, pueden actuar como dadores o aceptores de protones. La Figura 25.19



$$\begin{bmatrix} H_2O & OH_2 \\ H_2O & OH_2 \\ OH_2 & OH_2 \end{bmatrix}^{31} + H_2O \Longrightarrow \begin{bmatrix} H_2O & OH_2 \\ H_2O & OH_2 \\ OH_2 & OH_2 \end{bmatrix}^{24} + H_2O$$

representa la ionización del $[\mathrm{Fe}(\mathrm{H}_2\mathrm{O})_6]^{3^*}$ como un àcido. En el ion hexascuohierro (III), un protón de una molécula ligando de agua se transfiere a una molécula de agua disolvente. El ligando $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ se convierte en O11 .

$$[Fe(H_2O)_{s}]^{3+} + H_2O \Longrightarrow [FeOH(H_2O)_{s}]^{2+} + H_2O^{+} \qquad K_{s}^{-} = 9 \times 10^{-4}$$
 (25.10)

La segunda etapa de innización es

$$[FeOH(H_2O)_4]^{2+} + H_2O \iff [Fe(OH)_2(H_2O)_4]^{+} + H_2O^{4} \qquad K_{2r} = 5 \times 10^{-4} \quad (25.11)$$

A partir de estos valores de K_s vemos que el ${\rm Fe}^{1+}({\rm aq})$ es hastante ácido (comparado por ejemplo con el ácido acético, con $K_s=1.8\times 10^{-5}$). Para impedir la ionización (hi-drólisis) del ${\rm [Fe(H_2O)_6]}^{3+}$, necesitamos mantener un pH bajo por adición de ácidos tales como ${\rm HNO_4}$ o ${\rm HClO_4}$. El ion ${\rm [Fe(H_2O)_6]}^{3+}$ es de color violeta, pero las disoluciones acuosas de ${\rm Fe}^{3+}({\rm aq})$ generalmente son amarillas debido a la presencia de iones complejos hidroxo.

Los iones Cr³⁺ y Al³⁺ se comportan de forma similar al Fe³⁺, excepto que con ellos la formación del tún complejo hidroxo puede continuar hasta formarse los aniones complejos. Los compuestos Cr(OH)₃ y Al(OH)₃, como hemos observado previamente, son solubles en disoluciones alcalinas así como on disoluciones ácidas; son anféteros.

En cuanto a la fuerza como ácidos de los iones complejos acuo, un factor crítico es la razón carga-radio del ion metilico central. Así el ion Fe³⁺, pequeño con carga alta, unas a los electrones de un enlace O—H en una molécula ligando de ugua con más fuerza que el Fe²⁺. Por tanto, el [Fe($H_2O)_6$]³⁺ es un ácido más fuerte ($K_{ij} = 9 \times 10^{-4}$) que el [Fe($H_2O)_6$]²⁺ ($K_{ij} = 1 \times 10^{-4}$).

25.10 Consideraciones cinéticas

Cuando añatimos NH₃(aq) a una disolución que contiene Cu²⁴, vemos un cambio de cotor, de azut pátido a azut may oscuro. La reacción implica moléculas de NH₃ desplazando a moléculas de H₂O como ligandos.

$$\begin{array}{lll} \left[\operatorname{Cu}(H_2O)_4 \right]^{2\alpha} + 4 \operatorname{NH}_1 & \longrightarrow \left[\operatorname{Cu}(\operatorname{NH}_3)_4 \right]^{2\alpha} + 4 \operatorname{H}_7O \\ \text{(azul politics)} & \text{(azul muy oscino)} \end{array}$$

Esta reacción se produce muy rápidamente, tan rápidamente como paedan juntarse los reactivos. La adición de HCl(aq) a una disolución acuosa de Cu²⁺ produce un cambio de color inmediato de azul pálido a verde, o incluso amarillo si el HCl(aq) está suficientemente concentrado.

$$\begin{split} [\operatorname{Cu}(H_2O)_4]^{2^*} + 4 & \operatorname{Cl}^- \longrightarrow [\operatorname{CuCl}_4]^{2^-} + 4 & \operatorname{H}_2O \\ (\operatorname{annifile}) & (\operatorname{annifile}) \end{split}$$

Los iones curoplejos en los que los figandos pueden intercambiarse rápidamente se dice que son **lábilos**. Los iones $[Co(H_2O)_4]^{21}$, $[Co(NH_3)_4]^{2+}$ y $[CoCl_4]^{2-}$ son todos lábilos (*vé-as*e la Figuri 25.20).

En disoluciones recientemente preparadas de CrCl₂(aq) el ion trans-[CrCl₂(H₂O)₃]² produce un color verde, pero que gradualmente se vuelve violeta (véase la Figura 25.21). Este cambio de color procede del intercambio muy lento de ligandos H₂O por Cl⁻¹. Un ion complejo que intercambia los ligandos lentamente se dice que es no lábil, o imerte. En general, los iones complejos de la primera serie de transición, excepto los de Cr(III) y Co(III), son cinéticamente lábiles. Los de la segunda y tercera serie de transición son en general cinéticamente inertes. Que un ion complejo sea lábil o inerte influye en la facilidad para estudiarlo. Los iones inertes son más fáciles de obtener y caracterizar, y esto puede explicar por qué los primeros estudios de iones complejos se basaron en el Cr(III) y el Co(III).

▶ Los términos lábil e inerte no están relacionados con las estabilidades termodinámicas de los iones complejos o con las consienes de equilibrio para las reacciones de sustitución de los ligandos. Los términos son cindicos, y se retieren a las velocidades a las que se intercumbian los ligandos.



▲ FIGURA 25.20 Iones complejos lábiles

El intercambio de ligandos en la esfera de coordinación del Cu²⁺ tiene lugar muy rapidamente. La disolución del extremo izquierda se ha formudo disolución del extremo izquierda se ha formudo disolución del costra amarilto es debido al ion [CuCl_a]²⁺. Al añadir una pequeña cartidad de águe, la mezela de los iones [CutH₃Ol₃]²⁺ y [CuCl_a]²⁺ proporciona un culor amarillo verdose. Cuando se disactive en agua CuSO₁, se forma una disolución azul clara del ion [Cu(H₃O)₄]²⁺. Las moléculas de NH₃ desplazan fácilmente a las moléculas de H₃O como ligandos y proporcionan un culor azul oscuro del jon [Cu(NH₃)₄]²⁺ (en el extremo derecha).

25.11 Aplicaciones de la química de coordinación

Las aplicaciones de la química de coordinación son numerosas y variadas. Se puedeo encontrar en un amplio campo, desde la química analítica hasta la bioquimica. En esta sección, unos ejemplos breves nos dan idea de esta diversidad

Hidratos

Cuando un compuesto cristaliza en una disolución acuosa de sas iones, los cristales obtenidos se suelen encomirar hidrandos. Un hidrato es una sustancia que tiene un número fijo de moléculas de agua asociadas en su fórmula unidad. En algunos casos las moléculas de agua son ligandos enluzados directanuente al ion metálico. El compuesto de coordinación [Co(H₂O)₆](ClO₄)₂ se puede representar conto el hexabidrato, Co(ClO₄)₂-6H₂O. En el hidrato CuSO₄-5H₂O, hay cuarro moléculas de H₂O asociadas con cobre en el ion complejo [Cu(H₂O)₁]²¹ y la quinta con el anión SO₄²² a través de un enlace de hidrato con Dira posibilidad para la formación del hidrato es qui los moléculas de agua puedan incorporarse en posiciones definidas en el cristal do pero no asociadas con ningén catión o anión particular, como en el BaC1 - 2H O fisto se llama agua de cristalización o agua reticular. Por último, parte del agua puede estar coordinada a un ion y otra parte puede ser agua reticular, como parece ser el cuso de las alúminas, como el KAI(SO₄)₃-(12H₁O₂.

Estabilización de los estados de oxidación

El potencial de electrodo estándar para la reducción de Co(III) a Co(II) es

$$\mathbb{C}a^{n}(\mathbf{a}\mathbf{q}) + \mathbf{e}^{-} \longrightarrow \mathbb{C}a^{n}(\mathbf{a}\mathbf{q})$$
 $E^{n} = \pm 1.82 \text{ V}$

Este valor grande y positivo indica que el $Co^{11}(aq)$ es un agente unidante luerte, subcientemente fuerte como para oxidar el agua a $O_2(q)$.

$$4 \text{ Co}^{3}(qq) + 2 \text{ H}_2(x(1)) \longrightarrow 4 \text{ Co}^{3}(qq) + 4 \text{ H}^2 + O_2(g)$$
 $E_{sel}^2 = 10.59 \text{ V}$ (25.12)

Sin embargo, uno de los iones complejos curacterizados en este capítulo ha sido el [Co(NH₃)₁]¹. Este ion es estable en disolución acuosa, aunque contiene cobalto en el es-



à FIGURA 25.21 lones complejos inertes El sólido verde CrCL+6H,O properciona la disolución acosa vende de la izquienda El color es debido al ivo trans-[CrCL₂(H,O),]*. Un inercambio lento de los ligandos H,O por Cl. conduce a una disolución violeta del ion [Cr(H₂O₃)]* en uno o dos dias (derecha).

tado de oxidación +3. La reacción (25.12) no se produce si la concentración de Co^{3+} es suficientemente baja, y $\{Co^{3+}\}$ se mantiene muy haja debido a la gran estabilidad del ion complejo.

$$Co^{N}(aq) + 6 NH_{4}(aq) \Longrightarrow [Co(NH_{3})_{6}]^{34}(aq) \qquad K_{f} = 4.5 \times 10^{34}$$

De hecho, la concentración de Co3º libro es tan baja que para la semitreacción

$$[Co(NH_1)_k]^{1+} + e^- \longrightarrow [Co(NH_1)_k]^{2+}$$

E" es sólamente ± 0.10 V. Como consecuencia, no sólamente es estable el $[Co(NH_3)_6]^{NH_3}$ sino que el $[Co(NH_3)_6]^{NH_3}$ es fácilmente oxidado al complejo de Co(III).

La capacidad de ceder pares de electrones (bases de Lewis fuertes) para estabilizar estadas de oxidación altos, como ocurre con el NH, en los complejos de Co(III) y con el O² en los complejos de Mn(VII) (p.e. él MnO₄) proporciona un medio de mantener algunos estados de oxidación que, de otra forma, podrían ser difíciles o imposibles de mantener.

Fotografía. Fijado de una película fotográfica

Una película fotográfica en blanco y negro es una emulsión de un haluro de plata finamente dividido (normalmente AgBr) cubriendo una película de polímero, una celulosa modificada. En la ctapa de la expasición, la película es expuesta a la luz y algunos de los minúsculos gránulos de AgBr(s) absorben fotones. Los fotones provocan la oxidación de Br" a Br y la reducción de Ag" a Ag. Los átomes de Ag y Br permanecen en la red cristalina de AgBr(s) como "defectos", y su número depende de la intensidad de la luz absorbida, cuanto más brillante es la luz, más átomos de Ag. Como el aúmero real de átomes de Ag que se produce en la exposición no es grande, la plara es invisible al ojo. Sin embargo, el modelo de distribución de los átomos de Ag crea una imagen latente del objeto fotografiado. Para obtener una imagen visible, la película debe ser revelada.

En la etapa de revelado la película expuesta se introduce en una disolución de un agente reductor suave como la hidroquinona, C_sH_c(OH)₂. Se produce una reacción de oxidación-reducción en la que los iones Ag ¹ se reducen a Ag y la hidroquinona se oxida. La acción del revelador es que la reducción de Ag ¹ a Ag se produzca justamente en esos gránulos de AgBr(s) que contienen áromos de Ag de la imagen latente. Como resultado, el rúmero de átomos de Ag en la película aumenta mucho y la imagen batente se hace visible. Las zonas brillantes del objeto fotografiado aparecen como zonas oscoras en la imagen fotográfica. En este momento, la película es un negativo fotográfico. Sin embargo, este negativo no puede exponense a la luz porque la reducción de Ag ² a Ag todavía podría ocurrir en los gránolos de AgBr(s) no expuestos previumente. Hay que fijar el nepativo.

La ctapa de fijudo requiere que la plata metálica negra del negativo permanezca en la pelicula y el Agibr(s) sin exponer sea climinado. Un fijador habitual es una disolación acuosa de tiosulfato de sodio (conocido también como hiposulfato de sodio o simplemente, hipo). Como el ion complejo [Ag(S₂O₁)₂]³ tiene una constante de formación grande, la siguiente reacción se produce por completo: el AgBr(s) se disuelve.

$$AgBr(s) + 2S_2O_1^{2n}(sq) \longrightarrow [Ag(S_2O_3)_2]^{2n}(sq) + Br^*(sq)$$
 (25.13)

Una vez que se ha fijado el negativo, se utiliza para obtener la imagen positiva, la fotografía final. Esto se hace proyectando luz a través del negativo sobre un papel fotográfico. Las zonas oscuras del negativo transmiten poca luz al papel fotográfico y aparece la luz cuando el papel es revelado y fijado. Por el contrario, las zonas del negativo con luz aparecerán oscuras en la impresión final. De esta forma, las zonas con luz y oscuras en la impresión final, son las mismas que en el objeto fotografiado.

▲ FIGURA 25.22 Pruebas coalitativas para el Co² y Fe²+
(a) El inn complejo (Co(SCN)₁)² . (b) El inn complejo (FeSCN(11,O), l² . (c) Mezela de los iones (FeE, l² . y (Co(SCN)₁)² .

Análisis qualitativo

En la discusión sobre el análisis qualitativo de cationes en la Sección 19.9, se mostró cúmo se separa el precipitado del grupo 1, AgCl(s), PbCl₂(s) o Hg₂Cl₂(s), aprovechando el ion complejo estable formado por Ag⁻(uq) y NH₂(uq)

$$AgCl(s) + 2 NH_l(aq) \longrightarrow \{Ag(NH_l)_s\}^*(aq) + CL(aq)$$

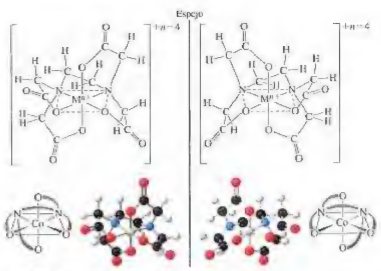
El esquema del análisis cualitativo contiene abundantes ejemplos de formación de innes complejos. Por ejemplo, en un paso del proceso de separación del Grupo 3 de citimos, se necesita hacer una prueba para el Co²⁺. En presencia del ion SCN-, el Co²⁺ forma el trociamato azul, en un complejo. [Co₂SCN]₂|²⁻ (rease la lugara 25.22a). Sin embargo, hay un problema si hay presente en la disolución una pequeta cantidad de Fe²⁺, incluso únicamente trazas. El Fe²⁺ reacciona con SCN- para formar [FeSCN(H₂O)₃]²⁺, un ion complejo de color muy intenso, rojo sangre (réase la liqueta 25.22b). Adortunadamente, esta complicación se puede resolver tratando la disolución que contiene Co²⁺ y Fe³⁺ con un exceso de F. El Fe³⁺ se convierte en un complejo muy estable, amarillo pálido, [FeF₂]³⁺. El ion complejo (CoF₂)³⁺, no se fema porque es muchto menos estable que el [Co(SCN)₄]²⁺. Como resultado el [Co(SCN)₄]²⁺ (aq) se detecto per el entor verde azulado de la disolución (réase la Figura 25.22c).

Separación de lones metálicos

Los iones metabeos pueden actuar curan catalizadores tavoreciendo reacciones quimicas no deseadas en un proceso de fabricación, o pueden alterar las propiedades del material que se fabrica. Así, con fines industriales es imprescindible climinar las impurezas minerales del agua. Con frecuencia estas impurezas, como el Cu $^{2+}$, están prescutes solo en trazas, y la precipitación de los iones metábicos solo es factultes si $K_{\rm up}$ del precipitado tiene un valor moy pequeno. Una alternativa es tratar el agua con un agente quelante. Esto reduce las concentraciones de cation libre basta el punto que los cationes no son capaces de participar en reacciones no deseadas. Se dice que los cationes son separados. Entre los agentes quelantes niás empleados se encuentran las sales del deido efilendiaminaternacético (H₄EDTA), normalmente como sal de sodio.



Madelo MEDYA



▲ FIGURA 25:23 Estructura de un complejo metal-EDTA El ion metalico central M''' (gris) puede ser Ca²⁺, Mg²⁺, Fe²⁺, Fe²⁺, Fe²⁺, etc. El ligando es EDTA⁴⁻ y la carga neta del complejo es ±n = 4. Se maestran los diagramas estructurales y los modelos de bolas y lectas para los dos isómeros épticos de un complejo [MED'fA]⁴⁺.

En la Figura 25.23 se muestra un ion complejo representativo formado por un ion metálico. M" con el anión hexadentado EDTA". La ulta estabilidad de estos complejos puede atriburse a la presencia de quelatos con enco amblos de cinco miembros.

En presencia de EDTA⁴ (aq), los tones Ca^{2s}, Mg^{7s} y Fe^{3s} de las aguas duras no forman incressaciones en la caldera ni precipitan como jabones insolubles. Los cationes son separados per los iones complejos: [Ca(EDTA)]^{2s}, [Mg(EDTA)]^{2s} y [Fe(EDTA)]^{3s}, con vatores de K_i de 4×10^{10} , 4.0×10^{35} y 1.7×10^{25} , respectivamente.

La formación de quelatos con EDTA puede utilizarse para tratar algunos casos de envenenamiento con metales. Si una persona con envenenamiento por plomo, inguere $\{Ca(EDTA)\}^2$, se preduce el signiente intercambio, porque el $\{Pb(EDTA)\}^2$ $(K_I = 2 \times 10^{18})$ es más estable que el $\{Ca(EDTA)\}^2$. $(K_I = 4 \times 10^{18})$

$$[4b^{2+} + [Ca(EDTA)]^{2+} \longrightarrow [P6(EDTA)]^{2+} \vdash C\alpha^{2+}$$

El complejo de plumo es eliminado por el cuerpo y el Ca² : permanece conto un nutrien te. Un métedo semejante se puede utilizar para eliminar los isótopos radiactivos del cuerpo, como en el tratamiento del enveneramiento con plutonio.

Algunos l'ertilizantes de plantas contienen quelatos de EDTA con metales como el Cu²¹, como una forma soluble del ion metálico para uso de la planta. Los tones metálicos paeden catalizar reacciones que hacen que la mayonesa y los aderezos de ensaladas se estropeen y la adición de EDTA reduce la concentración de iunes metálicos por quelación.



▲ Productos que exatienen EDTA.

▲ FIGURA 25.24 Estructura de la porfirina

Aplicaciones biológicas, Porfirinas

Le estructura de la Figura 25.24 se encuentra habitualmente tanto en la mazera vegetal como animal. Si los octos grupos R son todos átomos de H, la teolécula se flama profina. Les átomos de N contrales pueden perder sus átomos de H y un átomo metálico puede furmar un enface coordinado simultáneamente con los cuatro átomos de N. La porfina es un figando tetradentado para el metal central, y el complejo metal-porfina se denomina porficina. Las porfirias específicas difieren en los metales centrales y en los grupos R del anilto de porfina.

En la fotosíntesis, el dióxido de curbono y el agua, en presencia de sales inorgánicas, un agente catalítico denominado clarafilo y luz solar, se combunan para formar hidrates, de carbono.

$$n \text{ CO}_2 + n \text{ H}_2\text{O} - \frac{\text{Jug softer}}{\text{electrics}} \Rightarrow (\text{CH}_2\text{O})_n + n \text{ O}_2$$
 (25.14)

Les hidratos de carbono constituyen los prancipales materiales estructurales de las plantas. La clorofila es un pigmento verde que absorbe la luz solar y almacena esta energia en los culaces químicos de los hidrates de carbono, lin la Figera 25.25 se muestra la estructura de un tipo de eletrolita, que es una porfirma. El ien metálico central es el Mg²¹.

El color verde es el complementario del color malva, rojo merado, y podríamos esperar que la chorolita abserba la laz en la región del rejo del espectro talradoder de 670-680 nm). Esto indica que las plantas deberían crecer más sapidamente con laz roja que con luz de otros colores, y hay evidencia experimental que indica que así sucede. Por ejemplo, la velocidad máxima de formación de O₂(g) por la reseción (25.14) se produce con luz roja.

En el Capítulo 28 veremos otra estructura de porfirina que es esencial para la vida, la hernoglobiga.

$$CH_1$$
 $CH=CH_2$
 CH_3 CH_4 CH_5
 CH_4 CH_5
 CH_5 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5

A FIGURA 25.25 Estructura de la clorofila a

Atención a...

Los colores de las gemas



A Esmeraldas en bruto

Muchas de las hellas piedras coloreadas que consideramos precissas o semiprecissas sen impurezas químicas. Y son estas impurezas, iones medificos de transición, las responsables de sus brillantes colores. Vamos a considerar el rabí y la esmeraleta. Ambas son gemas que contienen como impureza, pequeñas camidades, del ion Cr¹¹ que es el causante del color. Los robies tienen un color rojo oscuro, mientras que las esmeraldas tienen un color yerde característico. Vamos a ver por que En un cristal de rubi el constituyente principal es el óxido de aluminio ($AI_1O_2I_1$ o *coniquión*, con qua estructum en el que cada fon $AI^{(1)}$ está redeado por seis iones $O^{(2)}$. Aunque el radio del ion $Ce^{(1)}$ es algo mayor (62 pm) que el del $AI^{(1)}$ (53 pm), estos valores son suficientemente parecidos como para que el $Ce^{(1)}$ sea capaz de reemplazar al $AI^{(1)}$ en la red del cristal. En el rubi, uprat imadamente el 1 % de los iones $AI^{(2)}$ están sustituidos por iones $Ce^{(2)}$

Como el Al³¹ no tiene electrones de valencia y no bay transiciones electrónicas posibles para sus electrones internos, un eristal puro de corindón es incoloro. El color del tubí es el resultado de transiciones electrónicas entre orbitales d de los iones Cr2. La configuración electrónica en el estado fundamental del Cr^{3,4} es. [Ar]3d³. Los seis irmes O³ crean un campo cristalino octaédrico sobre el ion Cr51 y desdoblan los nivetes de energía de los urbitales d'en dos grupos (vévae la Figura 25.12). En el estado fundamental, los tras electrones de valencia ocupan los tras estitales al de energia más baja y los dos nebitales el de energía más alta estánvacíos. Se pueden ocupar dos estados excitados del jon Cr. 1 por absorción de dos frecuencias diferentes (colores) de hiz visible. Una transición, transición de baja energía, recesita la absorción de una luz verde emarillenta y la otra, una transición de ulta energía, necesita la absorción de luz violeta. Como consecuencia de estas absortiones, la luz transmitida por un rubi es roja con un lige-

La estructura hásica de una esmeralda es la de en cristal de brrilo 3BeO- At₂O₃-6SiO₅. Aquí, el Cr⁵³ sastituye al Al¹¹ en el mismo tipo de campo exacelrico que en el sulo pero con resultados es-

Resumen

Muchas átonios o iones metálicos, ou particular los de los elementos de transción, tienen la capacidad de formar enlaces con dadores de pares de electrones (hgandos). Los ligandos polidentadosson esquees de unitse al ineral central simultaneamente por dos omás posiciones. Esta unión múltiple da lugar a complejos, quelatos, con anillos de cinco o seis miembros.

Para númbrar los complejos se necesitatura serie de reglas. Estas reglas se refieren a la indicación del número y tipo de ligandos; al estado de oxidación del metal central; y si el complejo es nectro, un catuler o un anión. Las posiciones de les ligandos por las que se une al metal central no seu siempre equivalentes. La isomenía geométrica da lugar a diferentes estructuras con propiedades diferentes, dependiendo de las posiciones de las uniones. Los isómeros ópticos dificren entre si en que son las imágenes en el espejo no superpenibles.

La teoria del vampo cristalino es una teoria de enlace para los iones complejos que es útil para explicur sus propiedades inagnéticas y colores característicos. Esta teoria se centra en los desdoblamientos de los níveles de energia a del ion nerólico central comoresultado de las repulsiones entre los electrones de los orbitales de del ion central y los electrones de los ligandos. A través de la serie espectroquirmes se priede hacer una predicción de la magnitud del desdeblamiento de niveles di producido por un ligando.

La formación de un ion complejo parde verse como un proceso de equilibrio en ciapas en el que entos ligandos desplazan a las motéculas de 13,0 de los iones complejos acuo. Los constitutes de las etiquis pueden combinanse en una constante de formación total para el inn complejo. K., La cupacidad de las moléculas de agua como ligandos para ionizarse, hece que algunas complejos acuo muestren propiedades úcidas y ayuda a explicar las propiedades infóteras. Tiambién es importante para la determinación de las propiedades de un ion complejo, la velocidad a la que el ion intercambia los figundos entre su esfera de coordinación y la disolución. El intercambio es rápido en un complejo lábil y lento en un complejo inene:

La formación de iones complejos puede utilizarse para estabilizar algunos estados de oxidación, como el Co(HI). Otras aplicaciones incluyen la disofución de precipitados, como el AgC(fs) por el NH₁(aq) en el esquerna de análisis cualitativo y el AgBr(s) y Na₁S₂O₂(uq) en el proceso fotográfico y la separación de iones por formación de quelatos, como con ElEfa. pectacularmente diferentes. La presencia de BeO y SiO, est el cristal de ber ilo debilità el campo cristalmo. El efecto del campo más debil es una separación de energía más pequeña (A) que en el nutri entre los dos grupos de arbitales d del Cr²¹. La encegía por facto necesaria para producir las tranciciones electrónicas entre los esbitales d del Cr²¹ es menor en la esmeralda que en el nuti. La transáctión de heja energía se despleza desde el amarillo verde al amarillo rego y la transición de energía más alta es también higeramente menor en energía. Como resultado, cuando la luz pasa a través de una esmeralda, la mayor parte de los colores rojo y violeta son absorbidos y el azul y el verde son transmitidos; la esmeralda toma un color verde azultado.

Para que los rabies y esmeraldas muestrea sus colores continumente, el mecanismo debe ser tal que los electrones del Cr³ puedan volver desde sus estados excitados al estado fundamental. Esto opurre ca dos estagos. Primero, los electrones caen des

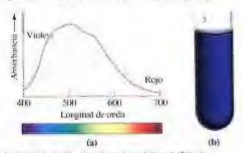
de los estados de energía más altos a uno más bajo, un estado intermedio algo superior al estado fundamental. Las exercias de estas transiciones se encuentran en la región infrarroja del espectro; las emisiones no son visibles y aparecen como calor, que estimula las vibraciones de les jones en el cristal. La transición final al estado fundamental produce una luz roja. Este tipo de entisión de luz en la que se emite una luz de menor energía seunida por la absorción de luz de mayor energia, se hanta lhanrescencia. Es interesante que tanto el ruhi como la esmeraldo muestren una emisión fluorescente roja. En al rubí, esta enusión roja se añade al coles rojo de la luz transmitida y en la esmeral da esta es la longitud de onda adecuada para aconentar el carácter de color verde. (Cuardo los rubtes y las esmeraldas se observan con luz ultravioleta, o "negra", ambos emiten una fuz roja). Las transiciones descritas en esta discusión se inclurar en el sasujente diagrama.



A La absorción y emisión de luz en un ruhi. La absorción de luz vicieta y verde amarillenta a partir de una luz bianca incidente hace que la luz transmitida sea de color roja. Ademas, el rubi emite una luz roja por ilhorespenta.

Ejemplo de recapitulación

La absorbancia es una medida de la proporción de luz monnemmática (un sólo color) que es absorbida cuando la luz paso a través de una disolación. Un expertro de absorbancia en función de la longitud de coda. Los absorbancias altras corresponden a proporciones grandes de luz absorbida cuando pasa a través de una disolación. Los absorbancias bajas significa que la luz se transenite en grandes proporciones. En la Figura 25,26a se representa el espectro de absorbida del [Ti(H)O₀,1] (no)



▲ FIGURA 25.26 E) color del ion [Ti(H₂O)₆]^{2*}(aq) (a) El espectro de absorción del ion [Ti(H₂O)₆]^{2*}(aq). (b) Una disoloción que contiene el ion [Ti(H₂O)₆]^{2*}(aq).

- L. Describa el color de la luc que el fTi(H₂O)_ef⁰ (aq) absorbe con mayor intensidad y el culor de la disobación. Las absorbancias más altas en el espectro tienen lugar alrededor de 500 nm. El espectro electromagnetico de la Pigura 9.3 milica que la luz absorbida es verde escure. La Pigura 95 libi indica que, al mezelar colores substructivos, el color complementario del verde es malva. Así, el color de la luz mansmirida (y por lo tanto el color observado para la dissolución) es una mezela de rejo y azul.
- 2. Describa la transición electrónica responsable del preo de abserción, y determine la energía asociada a esta absorción. La configuración electrónica del Ti¹¹, el ion control del ion complejo, es [Ar] 3a³. En el estado fundamental, el electrón 3d está en uno de los tes aixeles degenerados más bajos en el diagrama de separación de orbitoles dipara un complejo octsédrico (véase la ligura 25.12). La cantidad de energia que hascamos es la que corresponde a fa radiación electromágnética en el pico del espectro de absorción: 500 nm. Primero, establecemos la frecuencia de esta luz, a partir de c = v × λ.

$$p = \frac{c}{\lambda} = \frac{2.998 \times 10^8 \text{ m/s}^{-2}}{500 \times 10^{-9} \text{ m}} = 6.00 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}$$

A continuación, reilizarans la exampión de Planck para celcular E:

$$E = h_P = (6,626 \times 10^{-23} \text{ J s}) \times (6,00 \times 10^{24} \text{ s}^{-1}) = 3,98 \times 10^{-13} \text{ J}$$

Esta es la energia por fotio. Si quererons obtener la energia por mol, podemos escribir

$$E = (3.98 \times 10^{-19} \, \mathrm{J~fotcm^{-1}}) \times$$

$$(6.022 \times 10^{24} \text{ fotos mol}^{-1}) \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = 240 \text{ kJ mol}^{-1}$$

Términos clave

agende quelante (25.2) bidentado (28.2).

cis (25.4)

color complémentario (25,7) color primario (25.7).

color secundario (25.7). complejo (25.1)

compuesto de coordinación (25.1) efecto de formación de quelatos (25.8)

enuntiómero (25.4)

energia de apareamiento (25.5)

espín alto (25.5). espin bajo (25.5)

estereoisómero (25.4) inerte (25.10) issimero (25.4).

isómero estructural (25.4). îsómere úntico (25.4).

Mibil (25.10) Bgando (25.1) monodentado (25,2).

número de coordinación (25.1)

polidentado (25.2) quelato (25.2)

quiral (25.4) serie espectroquímico (25.5).

teoría del campo cristalino (25.5).

frans (25.4)

Cuestiones de repaso

- 1. Describa los signientes términos o símbolos con sus propias palabras: (a) número de coordinación; (b) Δ; (c) complejo amino; (d) enantiómero.
- 2. Describa brevernente cada eno de los siguientes conceptos, fenómenos o métodos: (a) serie espectroquitrica; (b) teoría del campo cristalino, (e) isómero óptico; (d) isomería estructural.
- 3. Explique las diferencias importantes entre cada par de concaptes: (a) número de coordinación y número de oxidación; (b) monudentado y polidentado; (c) isómeros eis y trans; (d) dextrágiro y levágiro; (e) complejos de alto y bajo espín.
- 4. Escriba la frigueala y el nombre de:
 - (a) Un ion complejo que tiene Cr3+ como ion central, y dos moléculas de NH₂ y custro intes Cl⁺ como ligandos.
 - (b) Un una complejo de hierro(HI) con un atmero de cocadinación de 6 e tones CNT como ligandos.
 - (c) Un compuesto de coordinación que contiene dos tipos de iones complejos: uno es un complejo de Cr(III) con etilendiaminu (en), con un número de coordinación de 6: el otro es un complejo de Ni(II) con CNT, que tiene un número de coordinación de 4.
- ¿Cuát es el número de coordinación y el estado de oxidación. del jon metálico central en cada uno de los siguientes complejes? Numbre cada coundejo.
 - (a) $[C_D(NH_1)_n]^{2+}$
- (b) [A]F₀]³⁻
- (c) [Cu(CN)₄]²
- (d) $[CrBr_2(NH_1)_4]^4$
- (e) [Co(ox)₃]⁴⁻
- (f) $[Ag(S_2O_3)_2]^2$ Nombre los siguientes iones complejos. (No intente distinguir entre los isómeros en este problema.)
 - (a) |AgI₂|
- (b) $[At(OH)(H_2O)_5]^{24}$
- (c) [Zn(CN)₄]²
- (d) [Pocars]24
- (c) [CbCk(NO₃)(NH₃)₆]*
- 7. Nombre les siguientes compuestes de coordinación. (No intente distinguir entre los isómeros en este problema.)

- (a) (Colb)(NH₃)₃(SO₂
- (b) [CoSO₂(NH₀)₅]B₁
- (c) $\{Cr(NH_n)_n|[Co(CN)_n]$
- (d) Na₃[Co(NO₃)₆]
- (e) (Co(en), |Cl,
- Escriba las fricondas adecuadas para las siguientes especies. (No intente distinguir entre les isómens en este problema).
 - (a) ion dicianoargentato(I)
 - (b) son triamminautrac-N-platino(II)
 - (c) ion acueclorobis/ctilendiamina)cobalto(fff)
 - (d) bezacianneromato(II) de petasio.
- l'acriba las estructuras de Lewis para los siguientes ligandos. monoderandos; (a) H_O; (b) CH₁NH₂; (c) ONO (outrito-O-); (d) SCN (tieciamate-S-).
- Fiscriba las fórmulas de los siguientes hidratos.
 - (a) sulfato de manganeso(il) hexahidratado.
 - (b) peraciameromato(II) de perasio tribidratado
- 11. Dibuje las estructuras que representan estes cuatro irans complejos: (a) $[PtCl_a]^{2^n}$; (b) $[FeCl_c(en)]^n$; (c) $eix-[FeCl_c(ox)(en)]^n$; (d) trans-ICrCl(OH)(NH₂)₄|*.
- JCuántas estructuras diferentes son posibles para cada uno de les siguientes iones complejos? Dibuje cada estructura, (a) $[C_1(H_2O)_1(NH_2)_2]^{b_1}$ (b) $[C_1(H_2O)_2(NH_2)_2]^{b_2}$ (c) $[C_1(H_2O)_2(NH_2)_2]^{b_2}$ (d) $[C_1(H_2O)_2(NH_2)_2]^{b_2}$

- Indique el tipo de isemería que peede encuetrarse en cada. uno de los siguientes casos. Si ou es posible la isomería indíanclo.
 - (a) $[Zn(NH_3)_a][CuCl_4]$
- (b) [Fe(CN),SCN]*
- (c) [NiCl(NH₀)₄]* (e) [Cr(OH)₁(NH₁)₂[.
- (d) [PtBrCL(py)]
- De los iones complejos |Co(H₂O)₆|^{b*} y |Co(en)₅|^{b*}, uno tiene. color amarillo en disolución acuosa y el euro azul. Indique el color esperado para enda ion y el mzonamiento para establecerlo.

Ejercicios

Nomenclatura

- Proporcione nombres aceptables para les siguientes especies. (No intente distingule entre los isómeros en este ejercicio.)
 - (a) $[Co(OH)(H_2O)/(NH_2)]^{21}$
 - (b) [Co(ONO)₃(NH₃)₃] (c) [P(H₂O)_c][P(CL)]
 - (d) [Fe(ox)₂(H₂O)₂[T
 - (e) Ag₂(light)

- Escriba las fórmulas adecuadas para las siguientes especies. (No intente distinguir entre los isómeros en este ejercicio.)
 - (a) bezacianoferrato(III) de potasio-
 - (b) ion bis(etilendiamina)cobre(Ha
 - (e) cleriro de pentascuohidroxoaluminio(III) (d) sulfato de amminelorobistetllendiamanateromo(III)
 - (e) besacianoterrato(II) de tris(etitendiamina)hierro(III)

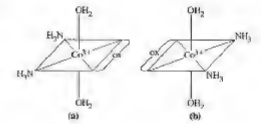
Enlace y estructura en los iones complejos

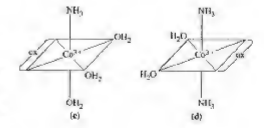
- 17. Dibuje una estructura posible para representar
 - (a) [PtCl.12-
 - (b) $fac = [Co(H_2O)_3(NH_3)_3]^{2+}$
 - (c) ICrCl(H₂O)₄²
- Dibaje estructuras posibles para los siguientes quelatos.
 - (a) $[\Gamma t(o_3)_2]^{1-}$
 - (b) [Cr(ox)₃]³
 - (e) {Fe(EDTA)}2

- 19. Dibuje las estructuras posibles correspondientes a cada uno de los signientes posibres.
 - (a) ion pentamuninsulfatocromo(III)
 - (b) ion triexalatecobaltato(III).
 - (c) triamania di che conitrita : Q-cobatto (11);
- Dibuje las estructuras posibles correspondientes a cada uno de las siguientes nombres.
 - (a) ion pensamuningitrito-N-cobalte(III)
 - (h) etilendiaminalitingianato-S-cobre(11).
 - (e) ion hexasicuonsquel(II).

Isomeria

- 21. Para un ion complejo, ¿cuál de estas estructuras generales paede presentar isomería cis y mous? Justifique su respuesta.
 - (a) Tetresidirica.
 - (b) Planc-cundrada.
 - (c) Lineal.
- ¿Cuál de estos complejos octaédricos espera que presente isotheria geométrica? Justifique su respuesta.
 - (a) [CrOH(NH₃)_c]²¹
 - (b) [CrCl₂(H₂O)(NH₃)₃]⁴
 - (c) [CrCl₂(cn)₂]*
 - (d) [CrCl2(en)]
 - (e) [Cr(cn)₁]³¹
- 23. Si A, B, C, y D son cuntro ligandes diferentes,
 - (a) ¿cuárdos isómeros geométricos encontrará para el jon plano-cuadrado [PtABCD]2+%
 - (b) apresentaní isomería óptica el ion tetraédrico [ZnABCD]²⁺?
- 24. Escriba los nombres y tórmulas de tres isómeros de coordinavién del [Co(en),][Cr(ex),].
- 25. Dibuje una estructura para el ion eis diclorobis(etilendiamina)cobalto(III). ¿Es éste un ion quiral? ¿Es el isómero quiral trans? Justifique su respuesta.
- 26. Se dan las estructuras de cuarro iones complejos. Todos tienen Co31 como ion central. Los ligandes son H₂O, NH₃ y el ion oxolato, C₂O₂²... Determine at argumen de estos jones complejos son isómeros (geométricos a ópticos); si algunos sopidénticos (es decir, tienen estructuras idéntices); y si algunos son claramente diferentes.





Teoria del campo cristalino

- Describa cómo explica la teoría del campo cristalino que haya tantos compuestos de metales de transición que son coloreatos.
- 28. Los complejos ciano de los iones metálicos de transición (camo el Fe²⁴ y Cu²⁴) suelen ser de color amarillo, mientras que los complejos acun suelen ser verdes o azules. Justifique la rozón para esta diferencia de color.
- 29. Si el ion Co²⁺ se une con ligandos de campo fuerte para formar un complejo octaédrico, el complejo tiene un electrón desapareado. Si el Co²⁺ se une con ligandos de campo débit, el complejo tiene tres electrones desapareados, ¿Cómo justifica esta diferencia?
- 30. Al contrario que en el caso del Co²¹, considerado en el Ejercicio 29, no impone qué ligando se una al Ni²⁴ para formar un complejo octaédrico, el complejo siempre tiene dos electrones desapareados. Justifique este becho.
- Indique:
 (a) Cuál de los tones complejos, (MoCl₃)³ y [Co(en)₃)³⁴, es diamagnético y cuál es paramagnético.

- (b) El reimero de electrones desapareados que espera para el lon complejo tetraéctrico [CoCl_d]²⁺.
- 32. Indique:
 - (a) Si el los complejo plano-cuadrado [Cu(py)_e]¹¹ es dismagnético o paramagnético.
 - (b) Si es el ion octadrico [Mn(CN)₆]³ o el tetraédrico [FeCl₄] es el que tiene el número mayor de electrones desaparcados.
- 33. Îm el Ejemplo 25.5 elegimos entre una estructura tetraédrica y una plano-cuadrada para el [Ni(CN)₄]² basándosos en los propiedades magnéticas. De forma similar, ¿podríamos utilizar las propiedades magnéticas para establecer si el complejoamino de Ni(II) es ociaédrico [Ni(NH₃)₄]³¹ e si es tetraédrico el [Ni(NH₃)₄]²? Justifique su respuesta.
- 34. En los dos iones [Fe(11₂O)_b]²¹ y [Fe(CN)_b]²¹ el hierro está presente conto Fe(11): sin embargo, el [Fe(H₂O)_b]²² es paramagnético, mientas que el [Fe(CN)_b]²¹ es diamagnético. Explique esta diferencia.

Equilibrios de iones complejos

- Escriba ocuzziones que representen las siguientes observaciones.
 - (a) Una mercla de Mg(OH)₂(s) y Zn(OH)₂(s) se trata con NH₂(sq), El Zn(OH)₂ se disuelve, pero el Mg(OH)₂ no.
 - (b) Ceando se añade NaOH(oq) a CuSO₄(sq), se forma un precipitado azul pálido. Si se uñade NH₃(oq), el precipitado vuelve a disolverse, obteniéndose una disolución de color azul oscuro intenso. Si este disolución azul oscuro se ucidifica con EINO₃(aq), el color se vuelve otra vez azul pálido.
- Escriba emaciones que representen las siguientes observáciones
 - (a) Se disuelve una cieria contidad de CuCl₂(s) en HCl(aq) concentrado y se obtiene una disolución amarilla. La disolución se diluye con agua hasta dos veces su volumen y adquiere un color verde. Con la dilución a diez veces su volumen original, la disolución se vuelve de color acul pálido.
 - (b) Chando el meial cromo se disuelve en HCl(aq) se obtiene una disulución azul que rápidamente se vuelve de color verde. Más tarde la disolución verde se vuelve verde azulada y después violeta.
- ¿Cuál de los siguientes iones complejos esperaría que tenga et valor mayor de la K₀, global y por qué? [Co(NH₃)₀]³¹, [Co(e₁)₃]³², [Cu(H₂O)₁]³¹. [Co(H₃O)₄(e₁)]³³.
- Utilice los dates de la Tabla 25.6 para determinar los valores de (a) β₄ para la formación de [Zn(NH₃)₄]²⁺; (b) β₄ para la formación de [Ni(H₂O)₂(NH₃)₄]²⁺.

- 39. Escriba una serie de conaciones para mostrar el desplazamiento en etapes de los figundos H₂O en el [Fe(H₂O_K)]³⁺ por etifendiamina para los que logK₁ = 4,34, logK₂ = 3,31 y logK₃ = 2,05. ¿Cuúl es la constante de formación global, β₃ = K₆, para el [Fe(en)₁]³⁺?
- 40. En una tabla de constantes de formación se encuentran los siguientes valores de log K para la formación de [CuCl₄]²⁻¹: logK₁ = 2,80, logK₂ = 1,60, logK₃ = 0,49 y logK₄ = 0,73. ¿Cuâl es la constante de formación global β₄ = K_f para [CuCl₄]² ?
- Explique las siguientes observaciones en función de la formación de iones complejos.
 - (a) El Al(OH)₃(s) es soluble en NaOH(aq) pero insoluble en NH₂(ag).
 - (b) el ZnCU₃(s) es soluble en NH₃(eq) pero el ZnS(s) no lo es.
 (c) La solubifidad molor del AgCl(s) en agua pura es aproximadamente 1 × 10⁻⁵ M; en NaCl(aq) 0,04 M, es aproximadamente 2 × 10⁻⁶M; pero en NaCl(aq) 1 M, es aproximadamente 8 × 10⁻⁵ M.
- Explique las siguientes observaciones en función de la formación de innes complejos.
 - (a) El CoCl₃ es inestable en distribución acuosa, reducióndose a CoCl₃ y desprendiendo O₃(g). Por otra parte, el [Co(NH₃)₆(Cl₄) puede mantenerse en disolución acuosa fácilmente.
 - (b) El Agl es insoluble en agua y en NH (aq) diluido, pero se disuelve en una disolución acuasa de tiosulfató de sextio.

Propiedades ácido-base

- ¿Cuál de los siguientes iones espera que se comporte como un úcido de Brønsted-Lowry y por qué? [Cu(NH)₂)^{2*}, [FeCl₃]*, [Al(H₂O)₈]^{2*} o [Zn(OH)₃]^{2*}? ¿Por qué?
- fiscriba ecuaciones químicas sencillas para insticar que el ion complejo [CrOH(H₁O)₅]²⁺ se comporta como (a) un ácido;
 (b) una base.

Aplicaciones

- 45. A partir de los dates del Capítulo 19:
 - (a) Obtenga una constante de equilibrio para la reacción (25.13) y explique per qué esta reacción (et fijado de una pofícula fotográfica) se espera que se produzea por completo.
 - (b) Explique por qué et NII₃(uq) no puede utilizanse en el fijado de una relicula fotográfica.
- Demnestre que la exidesción de [Co(NH₁)_c]²⁴ κ [Co(NH₁)_c]²⁵ comentada en la Sección 25.3, se produciría espontáneamente en disolución alcalina con H₂O₂ como agente exidante.

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 47. A partir de cada uno de los siguientes nombres debería poder deducir la fórmula del ion complejo o compuesto de coordinación prepuesto. No obstante, estes no son los mejores nombres sistemáticos que pueden escribirse. Sustituya cada nombre por otro que sea más neoptable, (a) ion tetraamnim caprico; (b) eferuro de dictoretetraunán cobáldos; (e) ion; hexacloraroplatánico(IV); (d) tetractoraro de cobre y de disodio; (e) pentocloruro de antimionio(III) y de disodasis.
- 48. La sal verde de Magnus tiene la liferaula empfrica PiCl₁, 2NH₃. Es un compuesto de coordinación formado por cationes y aniones complejos. Escriba la jórmula probable para este compuesto de coordinación de acuerdo con la teoría de Werner y asignete un nombre sistemático.
- ¿Cuántes isómeres hay del ion complejo [CoCl₃(en)(NH₃)₂]*?
 Dibujo sus estructuras.
- 50. Explique las siguientes observaciones mediante una serie de ecunciones. El sótido vende CrCl₂-6H₂O se disuelve en agua para formar una disolución vente. La disolución se transforma lentamente en azul-verdosa; después de uno o dos días, la disolución es vloteta. Cuando ta disolución violeta se evapora hasta la sequedad, queda un sólido verde.
- Los isómeros cis y trans del [CoCl₂(en)₂]² se pueden distinguir por una reacción de desplazamiento con ion exalato. ¿Qué diferencia en la reactividad con el jon exalato esperaría entre los isómeros els y trans? Justifique su respuesta.
- 52. Escriba las semicouaciones y la ecusción global que represensa la oxidación del lon tetraamningbatico(II) hasta el ion tetraamnindicforoplatinato(IV) mediante Cl₂. A continuación dibujo los dos iones complejos.
- 53. En el Capítulo 17 virnos que las constantes de ionización de los ácidos polipróticos, para las sucesivas etapas de ionización, distribuyen rápidamente. Es decir, K_{ec} ≫ K_{ec} ≥ K_{ec} Las constantes de ionización para las dos primeras etapas en la ionización det [Fe(H₂O)_e]²¹ (reacciones 25.10 y 25.11) son cast iguales en magnitud. ¿ Conoce una razón por la que esta iotifización en varias etapas no parece seguir el modelo de los ácidos polipróticos?
- 51. A continuación se dan los nombres de cinco compuestos de coordinación que contienen complejos de platino(II) como ion metálico central y moléculas de amonfaco y/o iones cloruro como ligandos: (a) ammintricloroplatinato(II) de potasio, (b) diammindicforoplatino(II), (e) cloruro de triamminclocoplatino(II), (d) cloruro de teiramminclocoplatino(II), (d) cloruro de teiramminclocoplatino(III), (e) petracteruplatinato(III) de potasio. Haga un esbozo det gráfico esperado al

- representar la conductividad eléctrica en l'unción del contenido de cloro de los compuestos,
- '(Sugereucla: su gráfico deberia constar de cinco puetos, pero no se proporcionan deces cuantitativos.)
- 55. Para una disolución que es (),100 M en [Fe(H₂O)₆]³⁺:
 - (a) Calcule et pH de la disolución suponiendo que la ionización del ion complejo acuo fiere lugar sólamente a través de la primera etaga, Ecuación (25.10).
 - (b) Calcule [[FeOH(H₂O₃]^{2*}] si la disolución es también 0,100 M en HCiO₃ (⊕ COO₂ as forma complejo con el Fe^{3*}).
 (c) ¿Puede mantenera: el pH de forma que [[FeOH(H₂O₃]^{2*}] no supere el valor de | × 10⁻⁶ M? Justifique su respuesta.
- 56. Una disolución que es 0,010 M en Pb²⁺ es también 0,20 M en una sal de EDTA (es decir, con una coccontración de ion EDTA⁴⁺ de 0,20 M). Si abora esta disolución se bace 0,40 M en H₂O+, ¿precipitará PbS(s)?
- 57. Sin realizar esteutos detallados, muestre por qué esperaría que las concentraciones de varios iones complejos amanin-acuo deberán xer despreciables companadas con las del [Cu(NH₁)_e]²⁷ en una disolución que contiene una concentración ional de Cu(II) de 0,10 M y una concentración total de NH₂ de 1,0 M. ¿En qué condiciones las concentración total de stos iones complejos de amnin-acuo (como et [Cu(H₂O)₂NH₃]²⁷) llegan a tener más importancia relativa respecto a la concentración de (Cu(NH₂)₄). Justifique su respuesta.
- 58. Compruebe la niimación de la Sección 25.11 sobré los iones Ca²⁺ y Mg²⁺ que se encuentran en las aguas naturales; proháblemente no precipitan en el agua deade se han añadido nires reactivos si los iones se complejan con EDTA. Suponga valores mazonables para la concentración total de lon metálico y para el EDTA libre, tales como 0,10 M para ambes.
- Estime el valor total de [Cl*] que se necesita en una disulución que inicialmente es 0,10 M en CuSO_a para que adquiera un color amarillo.

$$\begin{aligned} &\{Cu(H_2O)_4\}^{11} + 4 \, C1^- & \Longleftrightarrow [CuC_4]^{2-} + 4 \, H_2O \\ &\text{(ansiillo)} \end{aligned}$$

$$K_t = 4.2 \times 10^5$$

Suponga que para que esto suceda, es suficiente el 99 % de la conversión de $[Cu(H_2O)_4]^{24}$ a $[CuCl_4]^{2-}$ e ignore la presenciu de cualquier ion complejo de mezela acuo-cloro.

- 6tt. Requerde la estabilidad del (Co(NH₁)_p)¹⁵ (aq) de la Sección 25 (O. v.
 - (a) Comprecbe que $E_{\rm vi}$ para la reacción (25.12) es ± 0.59 V.
 - (b) Calente et valoc de [Co¹⁴] en una disolución que tiene una concentración total de cobalto de 1.0 M ý [NH₃] = 0.10 M.
 - (c) Demuestre que la reacción (25.12) no se produce para el valor de (Co¹¹) calculado en el apartado (b).

(Sugerencia: suponga una concentración de Co² haja pero ta zonable, como 1 × 10⁻⁴ M, y una presión parcial de O₂(g) de 0.2 atra.)

- 61. Se surrenge un electrodo de Cu en una disoloción que es 1,00 M en NB, y 1,00 M en [Cu(NH_a)₄]¹. Si el cátodo es un electrodo estándar de hidrógeiro, se obtiene que E_{eri} es ±0,08 V. ¿Coál es el valos obtenido por este método para la censtante de formación, E_e, del [Cu(NH_a)₄]²·?
- 62. Se constraye la siguierre cétula de concentración

Ag[Ag'([Ag(CN)₂]] 0.10 M, CN (0.10 M)[Ag'(0.10 M)[Ag

Si K_t para $[{\rm Ag}({\rm CN})_t]^{-1}$ es 5.6×10^{10} , [k] né valor debería es nerar nara E_{cs} ?

(Sugerencia: recuente que el ánodo está a la izquierda.)

- 63. El compuesto CGCl₃·2H₂O·4NH, puede ser uno de los isómeres fudratados (Co(NH₂)₂(H₂O)Cl₃(Cl-H₂O o [Co(NH₂)₃ (H₂O)Cl)(Cl-H₂O o [Co(NH₂)₄ (H₂O),Cl)(Cl₃). Una disolución acuesa 0,10 M del compuesto resolta tener un panto de congelación de 0.56 °C. Obrenga la fórmula correcta del compuesto. La constante eficacópica del agua es 1.86 mel kg⁻¹ grad. y para disoluciones acuosas la mataridad y la molalidad pueden tomasse como apcontradamente quades.
- 64. Se análiza do compuesto y se encuentrá que contiene 46,2% Pt. 33,6% CT, 16,6% N y 3,6% H. El panto de congeleción de una disolución acuese 1.1 M del compuesto es = 0,74 °C. / Cmil es la fórmula estructural del compuesto? //Qué formas isómeras posibles pueden darse para este compuesto?
- 65. El compagato Co(en) ANO₂) a El se ha preparado en un ciento número de formas iscimeras. Una de las formas no reacciona con AgNO₂ ni con ra y es ópticamente inactiva. Una segunda forma reacciona con AgNO₂ para formas un precipitado biancio, no reacciona fácilmente con en, y es ópticamente mactiva. Una rerecera forma es ópticamente inactiva y reacciona fanto con en con oca AgNO₂. Suportendo un número de coordinación de fi para el ico cobalto, identifique cada una de las tres formas isómeras por el nombre y dibuje las estructuras.
- 66. Las constantes de formación de los iones bexaranminimiquel(II), tris(etilendiam nas) inquel(II) y pentactiden bexaranima siquel(II) son β₂ = 3.2 × 10°, β₃ = 1.6 × 10° y β₃ = 2.0 × 10° a respectivamente. Haga supuestos estotas bes respecto a los cambios de entalpia y denauestre que las constantes de formación clarifican el efecto quelato. La penacetife ribexaranima (penten) es el figuado hexarlentado que se muestra a continuación.

 La acetilacelena sufre una isomerización para ferma: un tipo de electrol denominado ened.

$$\begin{array}{cccc} CH^3 & CH^3 & CH^3 \\ C=0 & & C=0 \\ CH^3 & CH^3 & CH^3 \end{array}$$

Et enol, en forma abreviada acaell, puede actuar como un lipando bidentado como antón acae. ¿Cuáles de los comprestos significates son épineamente activos. Co(acael); trans-[Cuales: [cH₂O).]CL, cia-[Cu(acae).]H,O).[CL?

68. Hemas visto que la formación de complejos puede estabilizar los estados de axideción. Una ilustración importante de este hecho es la axideción del agua en disoluciones ácidas por el Co² (eq) permito pur el [Co(en),]³. Utilize los dates siguienles.

$$|Co(H_2O)_n|^{2n} + e^n \longrightarrow |Co(H_2O)_n|^{2n}$$

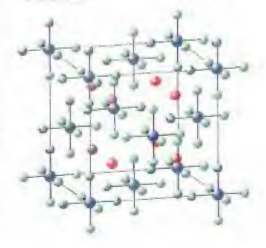
 $E^n = 1.82 \text{ V}$
 $|Co(H_2O)_n|^{2n} + 3 \text{ en} \longrightarrow |Co(en)_1|^{2n} + 6 H_2O(1)$
 $\log \beta_1 = 12.48$
 $|Co(H_2O)_n|^{2n} + 3 \text{ en} \longrightarrow |Co(en)_n|^{2n} + 6 H_2O(1)$
 $\log \beta_n = 47.30$

Calcule E^o para la resocción

$$[\mathsf{Co}(\mathsf{en})_i]^{2i} + \mathsf{e} \longrightarrow [\mathsf{Co}(\mathsf{en})_i]^{2i}$$

Demuestre que el [Coten], [1] es estable en agua pest el Co³ (as) no lo es.

- 69. El aminoácido glicina (NH,CH,CO,H, indicada como Hgly) se une al anión como un ligando bidentado. Dibuje y nombre todos los isómenos posibles de [Ce(gly)₁]. ¿Cuántos isómenos son posibles para el compuesto [Co(gly),CI(NH))]?
- 70). La estructura de K. [PiCl_n] en estado sótido se muestra a confinuación. Identifique el tipo de celda unidad cúbica y describa la estructura en términos de los agujeros ocupados por los diferentes iones.



Problemas de seminario

 Una estructura que tuvo en cuenta Wetner como alternativa posible al octapebro fue el prisma trigonal.



- (a) ¿Predice esta estructura el número correcto de isómeros para el ion complejo [CoCl₂(NH₃)₄]⁴? Si no es usí, ¿por qué no?
- (b) ¿Tiene en cuenta esta estructura la isomería óptica en el [Co(en)₁]³⁻⁷ Justifique su respuesta.
- 72. Werner demostró que los complejos octaédricos pueden presentar isomería óptica y, para la satisfacción de Werner, esto confirmó la disposición octaédrica de los liguados. Sin embargo, los escépticos de esta teoría dijeron que debido a que los ligandos contentan átomos de carbono, él no podía descartar al carbono como el origen de la setividad óptica. Werner discrió y preparó el siguiente compuesto en el que los grupos OHT action como grupos puente.

$$\begin{bmatrix} C_0 \begin{pmatrix} H & \\ O & \\ O & \\ O & \\ \end{bmatrix}_3 \end{bmatrix}_{3}^{6+}$$

Weffer consiguió resolver este compuesto en sus isómeros ópticos, confirmando su teoría y confundiendo a sus críticos. ¿Cuáles son los estados de oxidación de tos iones Co? Si et complejo es de bojo espín, ¿cuál es el número de electrones desaparados en la molécula? Dibuje las estructuras de los dos isómeros órticos.

73. El modelo del campo cristalino describe cómo se suprime la degeneración de los orbitales d mediante un campo octaédrico de ligandos. Henros visto que los orbitales d₁₀₀ d₁₀₀ se estabilizan (energía más baja) con respecto a la energía media de los orbitales dy que los orbitales d₂₀₀ y d₂₀₀ desestabilizan. Como se indicé en el Apartudo ¿ Está preguntándose...?

de la Sección 25.5, la estabilización es -0.6 Δ y la desestabilización es 0.6 Δ . La energía de estabilización del croupo cristalino (EECC) puede definitese como EECC = [(número de electrones en les orbitales d_{xx} y d_{xy}) \times (-0.4 Δ]] + $\frac{1}{2}$ [(número de electrones en les orbitales d_{xx} , $\frac{1}{2}$ y d_{xy}) \times (0.6 Δ)]. La tabila siguiente contiene les valores de la entalpía de historisción para la reacción

$$M^{2*}(g) + 6 H_2O(1) \longrightarrow [M(H_2O)_h]^{2*}$$

lon metálico dipositivo	Energía de bidratación (k.f mol. 1)
Ca	-2468
Se	- 2673
Ti	-2750
v ·	-2814
Cr	-2799
Min	-2743
Fe	-2843
Co	-2904
Ni	-2986
Cu	-2989
7n	-2936

- (a) Represente las energias de hidratación en función del número efómico de los metales indicados.
- (b) Suponiendo que todos los complejos hexageuo son de espín alto, ¿qué iones tienen EECC igual a cero?
- (c) Si se dibujan lineas para aquellos lones con EFCC = 0, se obtiene una línea de pendiente negativa. ¿Puede explicar este hecho?
- (d) Los iones que no tienen EECC = 0 poseen calmes de hidratación más negativos que las líneas ditujudas en el apartado (c). ¿Cuál es la explicación para este hecho?
- (e) Estimo el valor de Δ para el ion Fc(II) en un cumpo octaédrico de moléculas de agua.
- Qué longitud de onda de la tuz absorberta el jon [Fe(H₂O)_c]²⁺?



Ejercicios multimedia

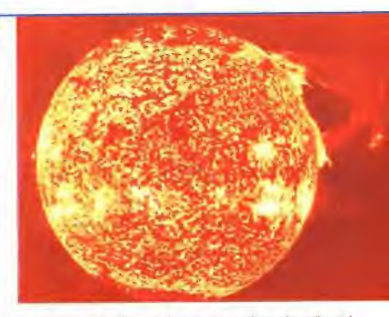
- 74. Para cada uno de los modelos de Ligandos expuestos en el eCapitulo 25.2, (a) dibuje los estructuros de Lewis e identifique los puntos de interacción pom enda uno de los ligandos. (b) Describa la interacción enlazante entre estos ligandos y los átomos metálicos en términos de la teoría ácido-base de Lewis.
- 310 nos metalicos en ternanos de la teoria acido-base de Levris.
 75. (a) Clasifique la ionización, la coordinación y la isomería de enlace en términos de las categorías expuestas en la animación Esoniería (e Capítulo 25.4). (b) ¿En qué categorías esperaria que los isómeros presenten las mayores diferencias químicas?
- Después de visualizar la animación Quiralidad (eCapitalo 25.4), describa por qué sus dos manos no son físicamente superponibles. Repita este ejercicio para el compuesto de exerdinación [Co(m),]³⁴.
- 77. Segiera cómo pueden utilizarse los precedimientos de medida expuestos en la animación Actividad Óptica (eCapitalo 25.4) para seguir la sántesis de enantiómeros. ¿En qué se diferencia esta aproximación de otros métodos de caracterización?

26

Química nuclear

Contenido

- 26.1 El fenómeno de la radiactividad
- 26.2 Abundancia natural de los isótepos radiactivos
- 26.3 Reacciones nucleares y radiactividad inducida artificialmente
- 26.4 Elementos transuránidos
- 26.5 Velocidad de desintégración padiactiva
- 26.6 Energias implicadas en las reacciones auxleares
- 26.7 Instabilidad nuclear
- 26.8 Pixión miclear
- 26.9 Fusión nuclear
- 26.10 Efecto de la radiación sobre la materia
- 26.11 Aplicaciones de los radioisátoros
 - Ascerain a Elimanación de residora reliactivas



El sal, mostrando una llamanada sobri Las reacciones micleares en las estudias son el origen de diversos elementos químicos. La criergia liberada en las reacciones nucleares del sol, energia solar, es to que hace posible la vida en la Tierra.

Il origen de todos los elementos se encuentra en las estrellas, incluyendo nuestro sol. La fusión nuclear en las estrellas crea los elementos más pesados a partir de los más ligeros. Todos los elementos con número atómico mayor de 83, los más pesados, tienen núcleos inestables, es decir, son radiactivos. Algunos isótopos de los elementos más ligeros también presentan radiactivi dad. For ejemplo, el isótopo carbono-14, tiene propiedades físicas y químicas que son prácticamente idénticas a las de los isótopos muebo más abundantes carbono-12 y carbono-13. Sin embargo, el carbono-14 es radiactivo y esta propiedad se utiliza en la técnica conocida como datación por carbono radiactivo.

En este capítulo consideraremos una serie de fenónsemos que se originan en el interior de los núcleos de los átomos. Nos referimos a estos fenómenos, en conjunto, como química nuclear. Mienteas que las estrellas son la fuente natural de todos los elementos, discutiremos cómo pueden obtenesse artificialmente nuevos elementos pesados e isótopos rádiactivos a partir de elementos



 Las particulas alfa dejan unos. rastros de gotitas fiquidas. colescados artificialmente de verde en esta fotografía, al atravesar per vagori subresaturado en un detector enaeschilo comvo căneara. de niebla. La cámera corriere también Heigh y puede verse la traca (en anucillo) de una garcticula exque ha choquelo gean el micles de un situmo de He: Después de la culisión la particula e y el atomo de He (en rojo) se separant a la largo de lineas que forman un ángulo de approximationente 90°

RECUERDE ►

que en una reacción marteur sólo representantes los múcleos de los átomos completos. Adongo no consideranos los electrenes, la carga eléctrica se conserva penque la suma de los números atrenicaves la misma en los dos lados de la conación.



Arimación sobre la separación de rayos atía, beta y gamma más ligeros. Otro aspecto de la quimica nuclear que discutiremas es el efecto de la midiación ionizante sobre la materia, liste efecto puede tener resultados positivos o negativos y constituye un tema de debate nuclear continuo en la sociedad.

El fenómeno de la radiactividad.

El término maliactividad fue propoesto por Marje Curie para describir la emisión de radiación ionizante de alguños de los elementos más pesados. La radiación ionizante, como su nombre indica, interacciona con la materia para producir iones. Esto significa que la radiación es suficientemente energética para romper los enfaces químicos. La radiación ionizante puede estar formada por partículas o no. En la Sección 2.2 se introdujo la radiación α , β y γ . Vamos a describir estas radiaciones con más detalle adends de otros dos procesos nucleares.

Particulas alfa

Las partículas alfa (e) son los núcleos de átomos de helio-4, ⁴He²⁺, que han sido acelerados artificialmente o creados por expulsión a partir del núcleo de un atomo mayor. Prodemos considerar la emisión de partículas o como un proceso en el que un conjunto de dos protenes y des neutrones, es emitido por un núcleo nadiactivo dando logar a un nucleo más ligero. Al viajar a través de la materia, les partículas alfa producer un gran númeio de tones mediante sus colisiones o casi colisiones com átomos, pero su poder de penetración es bajo. (Generalmente pueden ser detenidas por una huja de papel). Debido a su carga positiva, las partículas er son desviadas por los campos eléctricos y magnéticos trênse la ligera 2.401.

Podemos representar la producción de particulas alfa medianae una ecuación nuclear. Una ecuación nuclear se escribe de acuerdo con dos reglas.

- L. La sunta de los mimeros de masa debe ser la misam a ambas tados.
- La suma de los números atómicos debe ser la misma a ambos lados.

En la Ecuación (26.1) la partícula atfa se representa por Tile

$$^{18}_{60}U \longrightarrow ^{216}_{60}Th + 116$$
 (26.1)

El número de masa total es 238, y el número atômico total 92. La pérdida de ma particula *e* produce una *disminución* de 2 en el número atômico y de 4 en el número de masa del núcleo.

Particulas beta

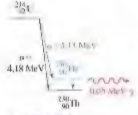
Las particulas béta (β -1 son desviadas por campos electricos y magnéticos en sentido opuesto a las partículas α . Tienen intenos masa que las partículas α y por tanto son más desviadas que éstas últimas (véase la Figura 2.10). Las partículas beta (-) son electrones, pero electrones que se originan en el núcleo de las átomos en el proceso de desintegración muclear. Los electrones que rodean al núcleo tienen el símbolo habitual ϵ

El proceso de emisión más senciflo que produce una partícula β es la emisión de un neutrón libre, que es inestable fuera del núcleo de un atomo.

$$\langle p \rangle \longrightarrow \langle p \rangle = \langle p \rangle + \langle p \rangle + p$$
 (26.2)



A Una fotografia coloreada de camara de niebla al panto P marca la posición da un núcleo aconaco que interacciona con un fotón (no visible) de royos γ, produciendo una portícula β y un positión (la espral vende y las trayectionas rojas, respectivamente). El fotón extrae ambién un electron orbital (trayectoria ventical vende).



▲ FIGURA 26.3

Producción de rayós γ

La transición de da nacico
de ¹⁰⁰/_mTh entre los des estados
de energia indicados tiene cumo
resultado la emisión de 0,05

MeV de energia en forma de
rayos γ

Un electronvoltio (cV) es la energia adquirida por un electrón cuando se encuentra bajo una diferencia de potencial eléctrico (e. 1 ynits).

$$1 \text{ eV} = 1,(022 \times 10^{10})$$

 $1 \text{ MeV} = 1 \times 10^{6} \text{ eV}$

de algunas propiedades durante el proceso de emisión fir. Debido a que interaccionan muy debilmente con la materia, los neutrinos no fueron detectados hasta la década de 1950 y todavía se conoce poco sobre sus propiedades incluyendo su masa en reposo. (La masa en reposo se discusió en la Sección 9.3.)

Para un proceso de emisión β^- típico como el representado en la Ecuación (26.3); podemos considerar que un neutrón dentro del núcleo de un átorno se convierte espontáneamente en un protón y un electrón. El pretón permanece en el núcleo mientras que el electrón es emitido como una particula β^- . Debido al protón extra, el minero atómico mimento en una eniciad y el número de masa permanece invariable. El inaptensible neutrino seperalmente no está incluido en la ecuación nuclear.

$$\lim_{n \to \infty} \operatorname{Th} i \longrightarrow \lim_{n \to \infty} \operatorname{Pn} + \inf_{n \to \infty} \operatorname{Pn} + \inf_{n \to \infty} \operatorname{Pn}$$
 (26.3)

De forma similar, en algunos procesos de desintegración, un proton dentim del médico se convierte en un neutrón y son emitidos una particula β ^{*} y un neutrón y.

$$ln \longrightarrow ln + llB + r$$
 (26.4)

La partiente β^* , llamada tambiéo positrón, tiene propochades similares a la partiente β excepto que fleva une carga positiva. (Vioue la fotografia en el margen). Esta porticula también es conocida conto un electrón positiva y se designa por $\beta\beta$ en las resaciones nucleares. La emisión de positivoses se encuentra habitualmente en los nucleos radiactivos de los elemantos más liseros. Por ejemplo,

$$^{3}_{15}P \longrightarrow ^{83}_{15}SI + ^{13}_{51}B$$
 (26.5)

Captura de electrones

Otre proceso que conduce al mismo efecto que la emisión de positiones es la captura de electrones (CE). En este caso, un electron de una capa interna de electrones (normalmente la capa n=1) es absorbido por el núcleo donde cuavierte un protón en un neutrón. Cuando un electrón de un nivel enúmico más alto cac a un nivel de energía vació dejedo por el electrón cupturado, se emite radjación X. Por ejemplo,

$$\frac{30}{81}\text{Ti} + \frac{1}{16}\text{e} \longrightarrow \frac{70}{11}\text{Hg}$$
 (seguido de radiacción X) (26.6)

Rayos gamma

Algunos procesos de desintegración radiactiva que producen particolas α o β dejan el múcleo en un estado exentado. Entences el nácleo pierde energia en torma de radiación electromagnética, un rayo γ gamma. Los sayos gamma son una forma de radiación electromagnética, un rayo γ gamma. Los sayos gamma son una forma de radiación moy penetrante. No sen descindes por campos eléctricos y magnéticos (cease la Figura 2 10). En la desimegración radiactiva del ¹⁸/₂₀U, el 77 % de los núcleos emiten particulas o con un energia de 4,18 MeV. El 23 % restante de los núcleos de ¹⁸/₂₀Th producen particulas o con un exceso de energía de 0,05 MeV. Esta energía se emite como rayos γ. Si indicamos los núcleos excitados e inestables de Th por ²⁸/₂₀Th¹, podemos escribir

$$^{18}U \longrightarrow ^{288}_{60} \text{Fb}^1 + ^{1}_{1} \text{He}$$
 (26.7)

$$^{\circ}_{W}Th^{\circ} \longrightarrow ^{\circ}_{\circ\circ}Th + \gamma$$
 (26.8)

Este proceso de emisión y se representa en un diagrama en la Figura 26.1

Agenesen des entidades relacionades: el geurrino y el antineutório. Les registros accompanan la cursión de positrones y la cupana de electrones: les antineutórios están asociados con la entición fil.



¿Está preguntándose ...?

¿Como sale una partícula a del nucleo?

La respuesta esta sullacionada con la teoria cuántica y la naturaleza de las figeras implicadas. Considere el diagrama de energía potencial que se maestra a continuación. La lúzca acul representa la energía potencial donde imaginamos una punícula o consisten particula separada dentro de un modeo como el 1, L. La región C. La región C. procesora la energía potencial de la particula o cuando se mantiene dentro del nucleo por las ficerses internas de modeo de urario. La región C procesora la energía potencial de la particula o cuando esta fuera del nucleo. La energía potencial a fallar del tramo des madeine de la cuava azel representa la regulación de Cualomb, electrostática, cutre la particula o con cuaga positivo y el núcleo que que da después de exegence la particula (1,516).

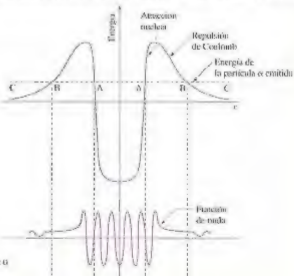
Para alcanzar la región C. la partícula α debe pasar la barrera en la región B. La barrera potencial, justo a cuatromecida de A. el recho del aúcien, es mayor que la energia de la partícula α. (Sabernos esto a partir de la energia medida de la partícula α.). La partícula α ποι podría escapar del núcleo segión la física elassea porque esto requerirta una energia iguad a la alhara de la barrera. Sin endisergo, los núcleos nafiactivos se descomponen esponamente sin aporte de energía, ¿Cómo porede la partícula α satir de la región A a la región C?

Atraviesa la bazera mediante un proceso denominado que to nivol. Clasicamente, para n'elesde A a C, la particula o violuria el principio de conservación de la energia. Sin embargo, la particula o posee proprededes de orda, como se indica mediame la función de ouda en la para inferior de la figura. La macionica cuantica produce una probabilidad finata de encuentrar la particula o en una región prohibida clásicamente. La función de orda de la particula o sale fuera de la harrera de la región (10 y después alcanza el exterior, dende aparece como una cada de amplinad mucho mercar. Hay una probabilidad finita (pr) de escontrar la particula o fuera del mielos: la particula o la acrovesade la barrera per efecto timel.

Adensis, una forma alles nativa del principio de incertidurabre dice que la conversación de la energía puede ser unidade en una comidad ΔE durante un tiempo Δt dado por

$$\Delta E \times \Delta t = \frac{\hbar}{4\pi}$$

Es decit, la disalidad orada-particula de la tesmia cuantica, permite que la conservación de la energia sea violada darante periodos breves, suficieraemente largos cerno para que una particula o atraviese la barrera per efecto tonel. El valor de ΔE corresponde a la diferencia de energia entre la altura de la harrera y la energia de la particula ϕ y Δr en el manazato de pasar a través de la barrera. Cuanto más ancha y más afta es la barrera de energia puencial, menos tienque tanda la particula en escapar y menor es la probabilidad de bacerlo. Por tanto, la altura y anchara de la barrera controla la vefecadad de emission.



 Efecto istael de una particula o saliendo del núcico.

EJEMPLO 26.1

Ecuaciones nucleures de los procesos de cutisión radaction. Escriba las ecuaciones nucleares que representen (a) la cutisión de particulas a por ²² Rn y (b) la desintegración radiactiva de bismuto-215 a polonio-215.

Solución

(a) Podemos identificar dos de las especies implicadas en este proceso simplemente a partir de la información dada. El núcleo de ²/₂ Ru emite una particula α, ²/₂ le, como se muestra en la siguierae ecuación nuclear recompleta.

Coreo la particula a emitida contiene dos protones, el producto descoracido debe contener dos protones nacios que $\frac{30}{10}$ Rn: $Z_{\rm demission} = 86 - 2 = 84$. Esse número atómico identifica al elemento como polonio, z_0 Po. El número de masa (4) del producto puede obteixerse restando el número de masa de la particula a a la del isótopo del radón: A = 222 - 4 = 218. La ecuación nuclear completa es

(b) El bismun tiene el número atómico 83 y el polocio 84. Podernas resolver este problema de la núsma forma que en el apartado (a).

No lay cambio en el número de masa de forma que la particula debe sener masa coro. El número atómico debe ser Z=83-84=-1. Sóltouna partícula "B se questa a estos parámetros: la emissión beta (-) es el único tupo de emisión que conduce a mis sumento de una unidad en el número atónico sin cambio en el número de masa.

Ejemplo práctico Á: Escella una cousción nuclear que represente la emisión de particulas Bi partel alPu.

Ejermplo práctico 0: Escriba una ecuación nuclear que represente la desintegración de un núcleo radiactivo para producir "Ni y un positrón.

26.2 Abundancia natural de los isótopos radiactivos

De los núclidos estables, el $\frac{190}{81}$ Bi tiene el número atómico y número de masa más alto. Todos los núclidos siguientes en número atómico y número de masa, son rudiactivos. El $\frac{100}{100}$ U natural es radiactivo y se desintegra con pérdida de partículas α .

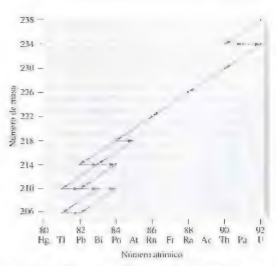
El 23 Th también es radiactivo; se descompone por emisión β .

El $\binom{m}{n}$ Pa se descrançane rarabida por craision β -pura productr $\binom{m}{n}$ U, que también es radiactivo.

El térmare *hijo* se utiliza frecuentemente para describir los maevos aúclidos producidos por desintegración radiactiva. Así, el ²⁵⁴Th es hijo del ²⁸⁴U, el ²⁵⁴Pa es hijo del ²⁵⁴Th, y así sucesivamente

RECUERDE >

que el mierido es el têrmino genenat para un átorno em determinados valores del número stémico y número de masa. Los diferentes públicos de un elemento se depaticidas contegno.



A FIGURA 26.2 La serio de desintagración radiactiva natural del $\frac{20}{32}$ U (serio del uranio) Las fachas largas apoptando hacía abajo y hacía la juquicula corresponden a emistantes de particulas es. Las flechas horizontales cortas representan emisiones β . Otras series de desintegración natural contientan con $\frac{10}{32}$ Th (serie del (ora) y $\frac{23}{32}$ U (serie del actition).

La cadena de desintegración radiactiva que empieza con ²⁸/₂U continúa a través de una serie de etapas de entisión exy B hasta que termina con un isótopo estable de plomo, ²⁸/₂Ph. En la Figura 26.2 se muestra el esquerna completo. Todos los núclidos radiactivos outrales de número atómico alto pertenecen a una de las tres series de desintegración radiactiva: la serie del armio que se ecaba de describir, la serie del turio o la serie del artínio. El a serie del actinio, que en un principio se denominó actinio manio, empieza en realidad con el uranio -235.)

Aunque algunos de los bijos en el esquema de emisión natural radiactiva tienen vidas medias may crutas, todas están presentes, perque se están formando y descomponiendo constamientense. Es probable que en el descubrimiento del radio por Marie Curie en 1898, sobo estaviera presente aproximadamente un granto de radio-226 en varias toneladas de mineral de uranio procesado. Sin embargo, tuyo exito al astarlo. El transcut también especialo una fracción de side un miligranto de polonio, que fue capor de desectado paro no de arstarlo.

Los esquemas de desintegración radiactiva pueden utilizanse para determinar la edad de las rocas y por tanto la edad de la Tierra (*viene* la Sección 26,5). La aparición de alguasa susancias radiactivas en el medio ambiente, también puede explicarse mediante las series de desintegración radiactiva. Los peligos medioandicianteles del ¹²⁸Da se describiaron en la Sección 8.4. Además, se han detectado los aúclidos ¹²⁸Po y ¹²⁸Po en el humo de los cigarrillos. Estos isótopos radiactivos preceden del ¹²⁸D, que se encuentra en capitades de trazas en los fosfatos de los fertifizantes utilizades en la relación entre el humo de cigarrillos y el cóncer y las enfermedades de corazós.

La radiactividad, que es tan frecuente éntre los isótopos de número atómico alto, es un fenúmeno relativamente raro entre los isótopos naturales más figeros. Aún axí, el ⁴¹K es un isótopo radiactivo, como son el ⁵¹V y ^{4,5}La. El ⁴²K se descompone por emisión B y por captura de electrones.



A Marie Skłodowska Curie (1867–1934) Marie Curie cumpartió et premio Notet de física en 1903 por sus

estudios sobre los fenómenos de la radiación. En 1911 ganó el premio Nobel de química por su descubrimiento del polonio y el radia.



▲ frêne Jeliot-Curie (1897–1956) Iréne Jeliot-Curie y su marido Frédéric Jeliot, compartieren et premio Nobel de química en 1935 per la producción artificial de núclidos radiactivos,

Cuando la Tierra se fermó, el ⁴⁴K era mucho más abandante que ahora. Se creé que el alto contenido de argón en la atmósfera (0.934 % en valumen y casi todo como ⁴⁶Ar) procede de la desimegración radiactiva del ⁴⁶K. Además del ⁴⁶K y ¹⁸C (producido por radiación cásmicu), los isótopos radiactivos más importantes de los elementos más ligeros son los producidos artificialmente.

26.3 Reacciones nucleares y radiactividad inducida artificialmente

Emest Rutherford descubrió que les átomos de un etememo pueden transformarse en átomos de atro elemento. El descubrimiento se produjo al hombardear núcleos de ¹²N con partículas α obteniéndose ¹³O y protones. De esta manera fue cupaz de obtener protones separados de les núcleos atómicos. Este proceso puede representarse como

$$^{14}N + {}^{4}He \longrightarrow {}^{17}O + {}^{14}H$$
 (26.9)

En la reacción (26.9), en lugar de desintegrarse espontáneamente un núcleo, éste debe chome con otra particula pequeña para inducir una renoción nuclear. El ¹O es un isótopo natoral *na radinativa* del oxígeno (0.037 % de abandancia natural). La situación con el ¹O, que sambién puede producirse por una reacción nuclear, es algo diferente.

En 1934, Irêne Jolint-Curie y su marido Prédéric Jolint, al bembardear aluminio con partículas a, observaron la emisión de dos tipos de partículas: neutrones y positrones. Los Jolint observaron que cuando el bembardeo con partículas a se detenía, la emisión de neutrones también se detenía; y sin embargo la emisión de positrones continuota. Su conclusión fue que el bombardeo nuclear produce 13P, que sufre desintegración radioctiva por emisión de positrones.

$$\label{eq:continuous_special} \begin{array}{c} {}^{37}_{13}AI \,+\,{}^{4}_{2}Be \,\longrightarrow\,{}^{38}_{13}P \,+\,{}^{4}_{13}A \\ \\ {}^{38}_{13}P \,\longrightarrow\,{}^{38}_{13}SI \,+\,{}^{4}_{13}B \end{array}$$

El primer miclido radiactivo obtenido por medios urtificiales fue el ^{mp}₃P. Actualmente, se han producido más de 1000 núclidos radiactivos y su número supera considerablemente al mimero de los no radiactivos (aproximadamente 280).

EJEMPLO 26.2

Ecuaciones papa representar las rearciones medeares. Escriba uma ecuación nuclear para la obtención de 36 Mn por bombardeo de 36 Co con neutrones.

Solución

Primero debemus darras cuenta de que se produce una particula junto con el ⁵⁰Mn. Para encombrar el número de masa (A) de una particula desconocida, debemos restar el número de masa del áturas de Co y del nuntrón que initia la rencción. Así, para la particula desconocida, A = 59 + 1 - 56 = 4. Restando el número atómico del Mu del número atómico del Co, se obtiene el número atómico de la particula descunocida Z = 27 = 25 = 2. La particula descunocida debe tener A = 4 y Z = 2; es una particula α

Ejemplo práctico A: Escriba una ecuación nuclear para la obtección de ^{la} fai per bombarden de ^{la} fai cen ¹²C.

Ejemplo práctico B: Escrite una couzeiro madear para la obtención de ¹²⁴J por bomburdeo de ¹²¹Sh con particulas o: Tumbién escriba una ecuación para la subsiguierne desintegración del ¹²⁴J por emisión de un positrón.

26.4 Elementos transuránidos

Hasta 1940, los únicos elementos conocidos eran los que existen en la naturaleza. En 1940, se obtuvo el primer elemento sintético por hombardeo de átomos de $\frac{2.9}{m}$ U con ocurrones. Primero se forma el núcleo inestable $\frac{2.9}{m}$ U. Después este núcleo se desarraporar por emisión de particulas B producjendo el elemento peptonio, con Z=93.

El bombardeo con neutrones es una forma efectiva de producir reacciones madeares porque estas pertículas pesadas y sin carga no son repelidas cuando se aproximan a los núcleos.

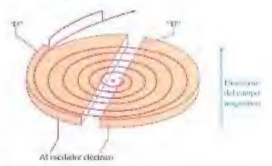
Desde 1940, se han sintetizado todos los elementos desde Z=93 a 112 así como los elementos 114, 116 y 118. Muchos de los nuevos elementos de número atómico alto se han formado por bombardeo de átomos transaránidos con los núcleos de elementos más ligeros. Por ejempto, se produjo un isótopo del elemento Z:=105 por bombardeo de átomos de ${}^{2}_{\infty}CI$ con núcleos de ${}^{1}_{\infty}N$.

$$\frac{25}{10}$$
Cf + $\frac{15}{10}$ N $\longrightarrow \frac{25}{10}$ Db + 4 $\frac{1}{10}$ (26.40)

Para lleva; a cabo reacciones nucleares como la (20,10), se necesite bombardear núcleos atómicos con particulas energéticas. Estas particulas energeticas pueden obtunerse en un aceterador. En la Figura 26,3 se describe un tipo de aceterador conocido como ciclomón.

Un accherador de particulas cargadas, como su nombre indica, puede preducir solamente baces de particulas cargadas como proyectiles (tales como [14]). En muebos casos, los neutrones son más efectivos como proyectiles para bombardeos nucleares. Los neutrones necesarios paeden generas e a su vez, mediante una reacción nuclear producida par un haz de partículas cargadas. En la siguiente reacción, [14] representa un haz de deuterones (en realidad [14]) procedente de un acelerador.

Ona importante fuente de noutrones para las reacciones nucleares es un reactor nuclear, como veremos en la Sección 26.8.



A FIGURA 25.3 El ciclotrón

Este tipo de acelerador consiste en dos cajas semicirculares, planas, huccas, denominadas "D", que se mantiemen con cargos eléctricas opuestas. El conjunto completo se introduce denor de un campo magnético. Las particulas que vas a ser occleradas se obtienen en forma de iones positivos un el cettro de la abertura entre las "D". Entonces son atraidas dentro de la "D" con cargo negativa y obligadas por el campo magnético a lascer un recorrido circular. Cuendo las particulas dejars la "D" y eman, en la abertura, las cargos eléctricas cobre las "D" se invierten, de forma que las particulas son atraidas por la "D" opuesta. Las particulas son aceleradas cuando pasan por la abertura y bacen un recorrido circular más amplin en la nueva "D". Este porceso se repite muchas veces hasta que las particulas atiquieren la energía deseala.



▲ El dispositivo de colisiones Electrón-Pesitrón Amplio, un aceleration de particulas cargudas de los laboratorios del CERN en Suiza.

Animación sobre procesos de primer

Velocidad de desintegración radiactiva 26.5

Podemos esperar que, con el tiempo, se desintegren todos los núcleos atómicos de un núclido radiactivo, pero es imposible prederir cuándo lo hará cada núcleo. Auaque no podemos hacer predicciones para un átorao particular, podemos utilizar un método estadístico para hacer predicciones para un colectivo de átomos. Sobre la base de observaciones experimentales, se la establecido la ley de desintegración radiactiva.

La velocidad de desintegración de sas material radioctivo, denominada socioletal. A o velocidad de desintegración, es directamente proporcional al número de átomos presentes.

En términos matemáticos,

velocidad de desintegración ex
$$N$$
 y velocidad de desintegración = $A = \lambda N$ (26.11)

La actividad se expresa en átomos por unidad de tiempo, como átomos por segundo. Nes el número de átomos en una muestra observada; A es la constante de desintegración que tiene unidades de tiempo 11. Considere el caso de una muestra de 1 000 000 de átomos que se desintegra a la velocidad de 100 átomos nor segundo. En este caso, $N=1.0\times 10^6$ y

$$\lambda = A/N = 1000$$
 Stornes s⁻¹/1.0 × 10⁶ Stornes = 1.0 × 10⁻⁴ s⁻¹

La desintegración radiactiva es un proceso de primer orden. Para relacionarlo con la cinética de primer orden que estudiamos en el Capítulo 15, considere la actividad como una velocidad de reacción; el número de átomos, como la concentración de un reactivo; y la constante de desintegración, λ , como una constante de velocidad, k. Podemos llevar más allá esta correspondencia escribiendo una ley integrada de desintegración radiactiva y una relación entre la constante de desintegración y la vida media del proceso, el tiempo riccesario para que desaparezca la mitad de la muestra radiactiva.

$$\ln\left(\frac{N_{0}}{N_{0}}\right) = -\lambda t \tag{26.12}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{\lambda} \tag{26.13}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{\lambda} \tag{26.13}$$

En estas ecuaciones, N_0 representa el número de átomos en un determinado momento inicial (t = 0); N, es el número de átomos en un cierto tiempo, t, λ es la constante de desintegración y t_{1/2} es la vida media.

Requerde que la vida media de un proceso de primer orden es una constante (véase la Sección 15.5). De esta forma, si la mitad de los átomos de una muestra radiactiva se desintegra en 2,5 min, el número de átomes que queda se reducirá a una cuarta parte del número original en 5,0 min, a una octava parte en 7,5 min y así sucesivamente. Cuanto más corto es el tiempo de vida media, mayor es el valor de A y más rápido es el proceso de desinnegración. Las vidas medias de los náchidos radiactivos se concentran en un intervalo de períodos de tiempo desde extremadamente cortos a muy largos, como indican los datos típicos dados en la Tabla 26.1.

Núclido	Vida media*	Núclido	Vida media*	Núclido	Vida media
266	12,26 a	16K	1,25 × 109 a	Zjaro Baro	$1,64 \times 10^{-4}$ s
14C	5730 a	30 Br	17.6 min	222 Rn	3,823 d
^{ij} o	$8.7 \times 10^{-3} s$	%3Sr	27,7 a	776 Pea	$1,60 \times 10^{5} a$
25Mg	21 fr	153 E	8,040 d	781°Fb	24,1 d
	14,34	107 33 Cs	30,23 a	339 Li	4.51×10^{9} a
50 15 16 16	88.0	_			

⁴5, segundo; min, minuto; h, ltora; d, dia; a, año.

EJEMPLO 26.3

Utilización del concepto de vala media y la ley de desintegración radiactiva para describir la velocidad de desintegración radiactiva. El isótopo de fásforo que se incluye en la Tabla 26.1, $^{12}\mathrm{P},$ se utiliza en estudios bioquímicos para determinar los caminos seguidos par los átomos de fásfora en los organismos vivos. Su presencia se detecna recdiante su emisión de particulas β (a) ξ Cuál es la constante de desintegración para el $^{12}\mathrm{P}$ expresada en unidades s $^{12}\mathrm{Chi}_3$ Cuál es la existidad de una maiestra de 1.00 mg de $^{12}\mathrm{P}$ tes decir, cuántes átomos de $^{12}\mathrm{P}$ se desintegran por segundo)? (c) Aproximadamente, ξ que masa de la muestra original de 1.00 mg de $^{12}\mathrm{P}$ permanecerá después de 57 días? (d) ξ Cuál será la velocidad de desintegración radiactiva después de 57 días? (d) ξ Cuál será la velocidad de desintegración radiactiva después de 57 días?

Solución

(a) Podemos determinar A a partir de t_{1/2} con la Ecuación (26.13). El primer resultado que obtencasos tiene unidades d⁻¹. Debemos conventir esta midad a h⁻¹, min⁻¹ y s⁻¹.

$$a = \frac{0.693}{14.3 \text{ d}} \times \frac{1 \text{ d}}{24 \text{ h}} \times \frac{1 \text{ h}}{60 \text{ min}} \times \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} = 261 \text{ m}$$

(b) Primero, varios a encontrar el mimero de átomos en 1.00 mg de ³ P. Después, par demos multiplicar este numero por la constante de desintegración para obtener la actividad o velocidad de desintegración.

no. discrete
$$^{1/2}P = 0.00100 \text{ g} \times \frac{1 \text{ mod }^{1/2}P}{32.0 \text{ g}} \times \frac{6.022 \times 10^{11} \text{ atomics }^{1/2}P}{1 \text{ mod }^{1/2}P}$$

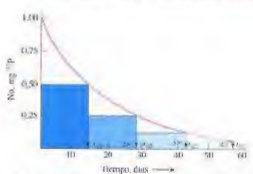
$$= 1.88 \times 10^{19} \text{ storings }^{1/2}P$$

$$\text{activated} = \lambda N = 5.64 \times 10^{17} \text{ s}^{-1} \times 1.88 \times 10^{19} \text{ atomics}$$

$$= 1.05 \times 10^{19} \text{ atomics}$$

(c) Un perfeato de 57 días es 57/14.3 = 4.0 vidas medias. Conto se misestra en la Figura 26.4, la cantidad de material adiactivo distribuye a la mitad per cada vida media. La cantidad que opoda es ())¹ de la certidad original.

" mg "
$$P=1.00$$
 mg ' $X \left(\frac{1}{2}\right)^k=1.00$ mg $\times \frac{1}{12} =1.00$ Mg $\times 17$



A FIGURA 26.4 Desintegración radiactiva de una muestra hipotética de ¹³P. Ilustración del Ejemplo 26.3

(d) La actividad es directamente proporcional al minacro de átomos radiactivos que quedan (actividad = λ/l), y el número de átomos es directamente proporcional a la mass de ¹²P. Cuando la masa del ¹²P ha disminuído hasta baceisse dieciseis veces mener que su masa original, el número de átomos de ¹²P también disminuye dieciseis veces y la velocidad de desintegración es dieciseis veces mener que la actividad uriginal.

released devices regulation =
$$\frac{1}{10} \times 1.05 \times 10^{13}$$
 atomics/s = 6.55 $\times 10^{11}$ atomics is



Simulación sobre las se ríes de deuntegración radiactiva



¿Está preguntándose . . ??

¿Si la desintegración radiactiva depende de la temperatura, como las reacciones químicas de primer orden?

En el Capítulo 15 virmos que un factor determinante de la velocidad de una reacción quinace es la altera de la barrem de coergia entre reactivos y productos (la energia de activación). Cuento más ulta es la temperatura, más moléculas praeden remontar esa burrera como resultado de colisiones y la reacción es más rápida. Atrique también hay una barrera de energia que con tina las partículas nucleares en el núcleo, las colisiones moleculares no aportan ninguna energia a las partículas mucleares. Además, en la desintegración radiactiva, las partículas mucleares no se escapan del nácleo rementando una barrera de energia, lo jacen por efecto tinal, Por tarte, las velocidades de desintegración radiactiva son independientes de la temperatura.

Ejemplo práctico A: El ⁽ⁿ⁾ les un emiser β etilizado como marrador en ensayos inmunioradiológicos en sistemas biológicos. Utilize la información de la Tabla 26.1 para determinar (a) la constante de desintegración en s^{-1} . (b) la actividad de una muestra de 2.05 mg de ⁽ⁿ⁾; (e) el porcentaje de ⁽ⁿ⁾I que queda después de 16 dias; y (d) la velocidad de emisión β ° después de 16 dias.

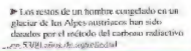
Ejemplo pràctico B: El ²¹³Ra tiese una vista media de 11,4 dias. ¿Cuimo tiempo tardatá una mieratra de ²¹³Ra en disminuir su actividad hasta el 1,0 % de su valor actual?

Datación con carbono radiactivo

En la alta atmósfera se forma "C a velocidad constante por bembardeo de "N con neutrones.

$$^{16}N + ^{16}R \longrightarrow ^{16}C + [H]$$

Les neutrones son preducides por les rayos cósmicos. El "C se desintagra con emisión β. En los organismos vivos, los compuestos que contienen cachenn mantienen un equilibrio con el "C de la atmósfera. Es decir, estos organismos sustituyen los átomos de "C que han veltido la desintegración radiactiva con átomos "fresces" de "C a través de interacciones con el medio ámbiente. El isótope "C es radiactivo y tiene una vida media de 5730 años. La actividad correspondiente al "C que esta en equilibrio con el medio ambiente es aproximadamente 15 desintegraciones por minuto (des/min) por gramo de carbono. Cuando en organismo muene, (por ejemplo, cuando un árbol se corra), este equilibrio se destruye y la velocidad de desintegración desminatye posque el organismo muento y a no absorbe anevos átomos de "C. A partir de la medida de la velocidad de desintegración algún tiempo después, podemos estimar la edad, es decir, el tiempo transcurrido desde que se ha interrumpido el equilibrio del "C.





EJEMPLO 26.4

Aplicatión de la ecuación intégrada de valoridad à la desintegración radioctiva: datación con curbano radioctiva. Un objeto de madera encontrado en su enterramiento hidio se somese a la datación con curbano cadioctiva. La actividad asociada con su consenido en ¹⁴C es (f) des min ¹ g * 1. ¿Cuál es la edad del objeto, en otros palábras, el tiempo transcursido desde que el árbol fue cortado?

Solución

En este ejemplo se necesitan las tres Ecuaciones (26.11), (26.12) y (26.13). La Ecuación (26.13) se utiliza nara determinar la constante de desintegración

$$\lambda = 0.699/5730 \,\mathrm{a} = 1.21 \times 10^{-4} \,\mathrm{a}^{-1}$$

A contratación, utilizamos la Ecuación (26.11) para representar el número real de áromos; N a t=0 (el tiempo en el que desapareció el equilibrio del 16 C) y N_i a tiempo I (el tiempo presente). La actividad justo unles de desaparecer el equilibrio del 16 C era 15 des min 1 g 1 , y en el momento de la recida es 10 des min 1 g 1 . Los números correspondientes de atomos son liganles a estas actividades divididas por λ

$$N_0 = A_0/\lambda = 15/\lambda$$
 γ $N_1 = A_1/\lambda = 10/\lambda$

Finalmente sustituimos en la Benneión (26.12).

$$\ln \frac{N_1}{N_0} = \ln \frac{10/\lambda}{15/\lambda} = \ln \frac{10}{15} = -(1.21 \times 10)^{-4} a^{-1})r$$
$$-0.44 = -(1.21 \times 10^{-4} a^{-1})r$$
$$r = \frac{0.41}{1.21 \times 10^{-4} a^{-1}} = 7.4 \times 10$$

Ejemplo práctico A: $_{\rm c}$ Cuál es la céad de una momin, sabiendo que la actividad del $^{\rm PC}$ es 8,5 des min $^{\rm t}$ g $^{\rm to}$

Ejemplo pràctico B: ¿Cusi) seria la actividad actual, en des min ¹ g ² de un objeto de mudera suppostamente de 1100 años de edad?

La edad de la Tierra

El esqueros de la desintegración radiactiva natural de la Figura 26.2 sugiere que el destino final que espera a todo el ²⁸/₂₈U que se encuentra en la naturaleza, es convertirse en ploma. Los minerales de caraño que se encuentra en la naturaleza siempre llevan asociado algo de plomo no rudiactivo formado por desintegración radiactiva. A partir de la razón de las massación radiactivo formado por desintegración radiactiva. A partir de la razón de las massacións de la Pb a ²⁸/₂₈U en estos minerales, es posible estimar la edad de la roca que el magrar fondado solidifició para formar la roca. Una hipótesis de este método es que el magrar fondado solidifició para formar la roca. Una hipótesis de este método es que el núclida radiactivo inacial, las macidos estables finales y todos los previactes de una serie de desintegración permanecen en la roca. Otra hipótesis es que todo el plomo presente uncialmente en la roca estaba formado por varios isótopos de plomo con sus abundancias naturales actuales.

La vida media del \$\frac{1}{2}U\ es 4.5 \times 10\status airos. De accessito con el esquenta de destintegración natural de la Figura 26.2, el cambio fundamental que ocurre cuando los atomos de \$\frac{100}{62}U\ y\ sus hijos pasan a través de la secuencia completa de etapas es

La secuencia de la desintegración ²⁶U — ***Po nene 14 ctapas. Sinembargo, la primera etapa tiene una vida media mucho más larga que cualquiera de las otras ctapas de la serie. Entonces, puede pensarse que esta primera etapa es la determinante de la velocidad, siendo las etapas sucesivas más "rápidas". Como se discutió en el Capítulo 15, en la velocidad global, podemos despreciar el efecto de las etapas rápidas, que tienen lugar después de la etapa lenta, siendo ésta la etapa determinante de la velocidad. Por tanto, la vida



A Una reca lunar que ha sado datada radamente ramente en afrededor de 4000 millones de años de antigüedad.

media del ²¹⁶U es prácticamente igual al tiempo necesario para convertir la mitad del ²¹⁶U inicial al isótopo ²⁶⁸Ph. Descontando la masa de las partículas β^- podemos ver que por cada 236 g de uranio que sufre la desintegración completa, se producen 206 g de plomo v 32 g de helio.

Suponga que, en una rocu hipetética que no contiene plomo inicialmente, se hubiera desintegrado 1,000 g de $^{208}_{22}$ O en el tiempo de una vida media, 4.51×10^9 años. Al final de este tiempo se debería haber desintegrado una cantidad de 0.500 g de $^{208}_{22}$ U y otros 0.500 g deberían estar presentes. La cantidad de $^{206}_{22}$ Ph presente en la roca debería ser

$$0.500 \,\mathrm{g}^{\frac{238}{12}} \mathrm{U} \times \frac{206 \,\mathrm{g}^{\frac{336}{82}} \mathrm{Pb}}{238 \,\mathrm{g}^{\frac{236}{92}} \mathrm{u}}$$

La razón plomo-206 a uranio-238 en la roca debería ser

$$^{300}_{83}Pb/^{38}U = 0.43360,500 = 0.866$$

Si la razón de masas $^{26}_{19} Pb/^{26}_{12} U$ es menor de 0,866, la odad de la roca es menor de una vida media del $^{26}_{19} U$. Una razón mayor indica una edad mayor para la roca. Las mejores estimaciones de la edad de las rocas más antiguas y presumiblemente de la Tierra misma, son aproximadamente de 4,5 \times 10^9 años. Estas estimaciones se bason en la razón $^{26}_{19} Pb/^{216}_{22} U$ y en las razones de otros gares de isótopos de las series de desintegración radiactiva natural.

26.6 Energías implicadas en las reacciones nucleares

Para describir el cambio de energía que acompaña a una reacción nuclear debemos utilizar la equivalencia masa-energía obtenida por Albert Einstein.

$E = mc^2$ (26.14)

En un proceso, un cambio de energía va siempre acompañado por un cambio de masa y la constante que los relaciona es el cuadrado de la velocidad de la luz. En las reacciones químicas los cambios de energía son tan pequeños que los cambios de masa no son detectables (aunque sin embargo son reales). De hecho, en una reacción química basamos el ajuste de ecuaciones y los cálculos estequiométricos en el principio de conservación de la masa (no cambia). En las reacciones nucleares, las energías son órdenes de magnitud mayores que en las reacciones químicas. Se producen cambios perceptibles de la masa.

Si conocernos las masas exectas de los átornos, podemos calcular la energía de una reacción nuclear con la Ecuación (26.14). El término *m* es el cambio neto de masa, en kilogramos, *c* se expresa en metros par segundo y la energía resultante queda en julios. Otra unidad habitual de expresar la energía es el megaclectronvoltio (MeV). (Recuerde la equivalencia de la Sección 26.1, 1 eV = 1.6022 × 10⁻¹⁹ J.)

$$1 \text{ MeV} = 1,6022 \times 10^{-13} \text{ J} \tag{26.15}$$

La Ecuación (26.15) es un factor de conversión entre megaelectronvoltios y julios. También es útil un factor de conversión entre unidades de masa atómica (u) y julios (J). Podemos establecer esta relación determinando la energía asociada con una masa de 1 v. Varnos a basar nuestro cálculo en el carbono-12 y observe que 1 u es exactamente $\frac{1}{12}$ de la masa de un átomo de carbono-12. Podemos calcular la masa, en grames, correspondiente a 1 u de la siguiente matera:

$$1~u \times \frac{1~\text{átomo}^{-12}C}{12~u} \times \frac{1~\text{mol}^{-12}C}{6.0221 \times 10^{21}~\text{átomes}^{-12}C} \times \frac{12~g}{1~\text{mol}^{-12}C} = 1.6606 \times 10^{-14}~g$$

Copylitiendo este valor de m en kilogramos y utilizândolo en la Eccación (26.14), resulta

$$E = \frac{1.0 \times 1,6606 \times 10^{-74} \text{ g}}{9} \times \frac{1 \text{ kg}}{1000 \text{ g}} \times (2,9979 \times 10^{8})^{2} \frac{\text{m}^{2}}{\text{s}^{2}}$$
$$= 1,4924 \times 10^{-19} \text{ J}$$

RECUERDE >

que la masa en la Ecuación (26.14) es la masa en reposo de la partirula, como se discutió en la Sección 9.3. Por tanto, el equivalente de energía de 1 u es

I unidad de masa atómica (u) =
$$1,4924 \times 10^{-10}$$
 J (26.16)

1037

Finalmente, para expresar esta onergía en MeV.

I unidad de masa atómica (u)
$$\approx 1.4924 \times 10^{-10} \text{ J} \times \frac{1 \text{ MeV}}{1.6022 \times 10^{-13} \text{ J}} = 931,5 \text{ MeV}$$
 (26.17)

Utilizamos estos factores de conversión en el Ejemplo 26.5, junto con el principio de las reacciones nucleares: la razón masa total / energía de los productos es igual a la razón masa total /energía de los reactivos. Las masas nuclearas para los cálculos en las reacciones nucleares son masas nucleares. La relación entre una masa nuclear y la masa de un miclido (masa atómica), es

masa nuclear = masa (atómica) del núclido - masa de los electrones extramacleares

EJEMPLO 26.5

Cálculo de la energía de una reacción naclear con la relación masa energía. ¿Coál es la energía, expresada en julios y en megaelectronvoltios, asociada con la emisión o del ²⁰⁶t!?

$$^{238}_{92}U \longrightarrow ^{234}_{99}Th + ^{4}_{9}He$$

Las masas (atómicas) de los miclidos en unidades do masa atómica (u) son

Solución

A continuación se muestra el cambio noto de mase que accenpaña a la desintegración de un único núcleo de ²⁶U. Observe que las masas de los electrones extrapacteures no entran en el cálculo del cambio neto de masa.

cambio de masa = masa nuclear de ${}^{12}_{0}$ Th + masa nuclear de ${}^{12}_{0}$ U - masa nuclear de ${}^{12}_{0}$ U

=
$$[234,0437 \text{ u} - (90 \times \text{masa e}^*)] + [4,0026 \text{ u} - (2 \times \text{masa e}^*)] - [238,0508 \text{ u} - (92 \times \text{masa e}^*)]$$

= $234,0437 \text{ u} + 4,0026 \text{ u} - 238,0508 \text{ u} - 92 \times \text{masa e}^* + 92 \times \text{masa e}^*$

→ 0,0045 v
 Podemos utilizar esta pérdida de masa y los factores de conversión (26.16) y (26.17) para es-

$$E = -0.0048 \text{ a} \times [(1.49 \times 10^{-15} \text{ J})/\text{e}] = -6.7 \times 10^{-15} \text{ J}$$

41

cribin

$$E = -0.0045 \,\mathrm{u} \times (931.5 \,\mathrm{MeV/u}) = -4.2 \,\mathrm{MeV}$$

El signo negativo indica que en la rescrión nuclear se desprende energía. Es la energía cinética de la partícula o que se emite.

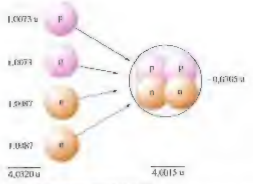
Ejemplo práctico A: ¿Cuál es la energía asociada con la emisión α del l⁴⁶Sm (145,913053 u) a ¹⁴³Nd (141,907719 u)? Utilize 4,002603 u como la masa atómica de ²He.

Ejemplo práctico B: La desintegación del ²²²Rn per emisión de partículas α va acompaínda por la pentida de 5,390 MeV de energia. ¿Qué cantidad de masa, en umdades de masa atómica (ti), se convierte en energia en este proceso?

RECUERDE >

que en los cálculos de una ocuación nuclear, puede utilizar tantolas masas (atómicas) nucleares como las de los núclidos. El cambio de masa será el mismo en lus dos casos porque las masas de los electrones se cancelan.

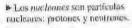
La Figura 26.5 sugiere la formación del núcleo de un átemo de ½He a partir de dos protortes y dos neutrones. En este proceso hay un defecto de masa de 0,0305 u. Es decir, la masa de un núcleo de ½He determinada experimentalmente es 0,0305 u menor que la masa total de dos promos y dos neutrones. La masa "perdida" se tibera como energía. Mediante la Expresión (26.17) podemos demostrar que 0,0305 u de masa es equivalence a ma ener-

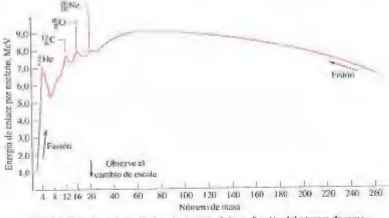


▲ FIGURA 26.5 Energia de enlase nucleor en el (He La mase de un núcleo de helio (He es 0.0005 ti (unidad de masa atómica) menor que la santa de las masas de dos protones y dos neutrones. La energia equivalente a esta pérdida de masa (Hamada defecto de masa) es la energia muclear que mantiene las particulas nucleares unidas entre si.

gia de 28.4 MeV. Como ésta es la energia que se libera al formanse un núcleo de ⁵Ne, podemas llamar a esta energia, energia de entace nuclear. Visto de otra mantra, en meleo de ⁵Ne tendría que absorber 28.4 MeV para conseguir la separación de sus protones y neutrones. Si consideratuos que la energia de entace está reparada igualmente entre los dos protones y les dos neutrones en el ⁵He, obtanemos la energia de entace de 7,10 MeV por nucleon. Cálculos semejantes para otros núcleos dan lugar a los datos necesarios para re-presenta el práfico que se sunestra en la Figura 26.6.

La Figura 26.6 indica que la exergia de enlace máxime por nucleon se encuentra en un núcleo con masa de aproximadamente 60. Este ballazgo conduce a dos conclusiones interesantes. (1) si los núcleos pequeños se combinan pare dar un núcleo más pesado (hasta alrededor de A=60). Ta energía de enlace por nucleón aumenta y cierta cantidad de masa se convierte en energía. La reacción nuclear es muy exotérmica.





▲ FIGURA 26.5 Energía media de enlaco por nucleón en función del número de masa

Este proceso de fissión sirve como base a la bomba de hidrógeno. (2) Para los micleos con número de masa por encima de 60, la adición de nucleones al micleo debería requerir un gasto de energía (puesto que la energía de enlace por nucleón disminaye). Por otra parte, la desintegración de los núcleos más pesados en otros más ligeros, va acompañada por liberación de energía. Este proceso de fisión nuclear sivve como base a la bomba utómica y a los reactores de energía nuclear convencionales. Sin embargo, untes de considerar la fusión y la fisión nuclear vantes a ver la información que properciona la Figura 26.6 sobre la estabilidad nuclear.

26.7 Estabilidad nuclear

Probablemente se le hao ocurrido muchas preguntas al describir los procesos de desintegración nuclear: ¿por que algunos núcleos radiactivos se descomponen por emisión α , otros por emisión β^- , y así sucesivamente? ¿Por que los elementos más ligeros tienen (an pocos núcleios radiactivos naturales, mientras que los elementos más pesados parecen tener todos sus núclidos radiactivos?

La primera clave para respondor a estas cuestiones procede de la Figura 26.6, donde están señalados específicamente algunos múclidos. Estos núclidos tienen energias de enlace por nucleón más altas que sus veciaios. Ses núcleos son especialmente estables. Esta observación es consistente con una teoría de la estructura nuclear conocida como teoría de capas. Se cree que en la formación de un núcleo los protones y neutrones ocupan una serie de capas nucleares. Este proceso es análogo a la construcción de la estructura electrónica de un átorno por adición sucesiva de electrones a las capas electrónicas. De la másma forma que en el método aufbau se producen periódicamente configuraciones electrónicas de estabilidad excepciand, así algunos núcleos adquieren uma estabilidad especial de un núcleo alómico se produce para unos determinados números de protones y neutrones, conocidos como múmeros máxicos (véase la Tabla 26.2).

Otra observación en telación a los núcleos es que la situación más común entre los núcleos estables es para números par de protones y de neutrones. Hay muchos menos núcleos estables con números impar de protones y neutrones. En la Tábia 26.3 se resume la relación entre el número de protones (Z), el número de neutrones (X) y la estabilidad de los isótopos. En particular observe que los átomos estables con la combinación Z impar X0 impar son muy escasos. Esta combinación se encuentra únicamente en los núcleidos X1, X2, X3, X4, X5, X5, X6, X7, X7

Se cree que los nestrones proporcionan una fuerza madear de ligadara entre protones y neutrones formando una unidad estable. Sin los neutrones, las fuerzas electrostáticas de repulsión entre protones cargados positivamente harían que el núcleo estallara. Para los elementos con números atómicos más bajos (basta aproximadomente Z=20), el número de neutrones necesario para un núcleo estable es aproximadomente igual al número de protones, por ejemplu. ${}_{2}^{4}$ He, ${}_{2}^{1}$ C, ${}_{3}^{4}$ C, ${}_{3}^{4}$ Ca. Para números atómicos más altos, debido a aumento de las fuerzas repulsivas entre los protones, se necesita mayor número de neutronas y la razón neutrón-protón (n/p) aumenta. Para el bismuto, la razón es aproximadomente 1,5 1. Para números atómicos por encima de 83, el núcleo es inestable, independientemente del número de neutrones presentes. Por ranto, todos los isotopos de los elementos conocidos con Z>83 son radiactivos. La Figura 26.7 indica aproximadomente el intervelo para los valores de n/p en función del número atómico para los átomos estables.

Utilizando las ideas señaladas hasta ahora, los científicos nucleares han predicho la posible existencia de átomos de número atómico alto que deberían tener vidas medias muy lorgas. Esto se representa mediante un corredor de estabilidad en la Figura 26.7, Después de muchos años de investigación, se han creado algunos de estas átomos. En 1999, se ob-

TABLA 26.2 Números mágicos en la estabilidad nuclear

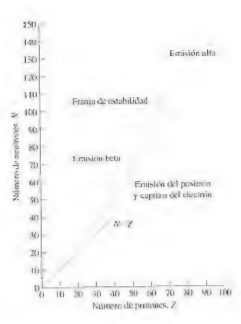
Número de protones	Número de neutrones		
2	2		
8	8		
20	20		
28	28		
50	50		
82.	82		
114	126		
	184		

TABLA 26.3 Distribución de los núclidos estables naturales

Combinación	Número de páctidos	
Z par-N par	163	
Z par-N impar	55	
Z impar–N par	50	
Z impar⊣Y impar,	4	

► FIGURA 26.7 Relación neutrón-protón y estabilidad de los núclidos hasta Z ≈ 83 Los puntos situados dentro

de la finnia de estabilidad identifican les núclides estables, Algunos núclidos radita toy on we enched from to fire bién en esta franja, pero la mayoria se encuentra fuera y se indian la l'esma de sudesignate region and earliest was Les múdidos estables de ratmerca atórrácus baixas se encuentran solvre o cerca de la linea N = Z; tienen upa razón neutros a protón de uno il cercano a este valor. Para números atómicos máyeres, las relaciones neutrin a protôn attoientan hasta atrededor de 1.5.



navieron los isótopos, todas/a sin nombrar, ²⁸⁷114 y ²⁸⁸114, con vidas medias de 5 s y 30 s, respectivamente, mediante el bambardas de un blanco de plutonio 242 con ienes Ca-48. Aunque estas vidas medias paieden parecer cortas, son prácticamente una eternidad comparadas con las vidas medias de otros marchos átomas pesados que estas en el intervala de microsegundos.

EJEMPLO 26.6

Predicesión de núcleos realizativos. ¿Cuáles de los siguientes núclidos espera que seon estables, cuales radiactivos? (a) = As: (b) ***Sin, (c) ***Pin

Solución.

- (a) El aixénico 82 tiene Z = 33 y N = 49. fisia es una combinación importimpar que se encoentra sólo en cuatro de los elementos más ligeros. El ² As as cadiactem (Observe también que este múclido está form de la fruaja de estabilidad en la Figura 26.7).
- (h) El número atómico del Sn es 50, un número mágico. El número de acutrones es 68 en el núclido ¹⁹ Sn. Esta combinación es par-par y es de esperar que el núcleo sea estable. Además, la Figura 26,7 muestra que esse núclido esta dentro de la franje de estabilidad. El ¹ Sn es un nuclido estable.
- (c) El número atômico del ^{21a}Po es 84. Todos los átomos comecidos con Z > 83 son nalectivos:

Ejemplo práctico A: ¿Cuál de los siguientes múclidos espera que sea estable y cuál radiactivo? (a) **Sr, (b) ***Cs; (c) ***S.

Ejemplo práctico B: Escriba ecuaciones aucleares aceptables para representar la desintegraçión radiactiva de los isólopos del flüto ¹⁷F y ²²F.

26.8 Fisión nuclear

En 1934, Enrico Fermi propuso que los elementos transuránidos podían obtenerse bombardendo urano con reutrones. El razonamento fue que la pérdida sucesiva de portucidas \mathcal{B}^- debería producir un atimento en el número atómico, quizás hasta 96. Coando se llevarco a cabo estos experimentos, se encontré que, de hecho, el producto enotia particulas \mathcal{B}^- Fero en 1983, Orto Hahn, Esse Meitner y Fritz Stressman comprebarso mediante análisis químicos que los productos no correspondian a elementos con Z>92. Tampueo eran elementos próximos al uranio, Ra, Ac. Th y Pa. Por el contrario, los productos eran sistepos radiactivos de elementos mucho más ligertes, tales como Sr y Ba. El humbarceo de los nucleos de uranio con rentrones hace que en algunos de ellos se produzca una fisión en fragmentos más pequeños, como se sugiere en la Figura 26.8.

La energia equivalente a la masa destruida en una fisión es algo variable, pero la enerefa media es aproximadamente 3.20 × 10.11 J (200 MeV)

$$^{10}_{10}$$
U + $^{1}_{10}$ \longrightarrow $^{11}_{10}$ U \longrightarrow feagments de fixivit + neutrones + 3.20 × 10 11 J

Una energia de 3,20 \times 10 $^{-11}$ 1 poede parecer pequeña, pero esta energia es para la lisión de un *sólo* núcleo de $^{26}_{-0}$ U, $_{0}$ Cuál sería la energía para la fisión de 1,00 g de $^{10}_{-0}$ U.

$$\begin{array}{l} 2\,kJ = 1.00\,g^{-2.0}U \times \frac{1\,\text{mod}^{-2.0}U}{238\,g^{-2.0}U} \times \frac{6.022 \times 10^{21}\,\text{stormes}^{-2.0}U}{1\,\text{mol}^{-2.0}U} \times \frac{3.20 \times 10^{-0}\,J}{1\,\text{storme}^{-2.0}U} \\ = 8.20 \times 10^{10}\,J = 8.20 \times 10^{7}\,kJ \end{array}$$

¡Esta es una cantidad de energia enorma! Para desprender esta musura cantidad de ener gia sería necesaria la combustión completa de casi tres toneladas de carbón.

Reactores nucleares

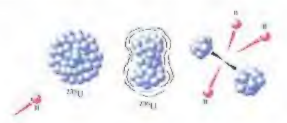
En la fisión del ²¹⁸₂U, como media, se fiberan 2.5 neutrones por cada fisión. Estás neutrones, como media, producen 2 o más fisiones. Los neutrones producidos en este segundo cheque, producen otras cuatro o cinco fisiones y así sucesivamente. El resultado es una rentación en cadena. Si la tracción no se controla, la energía liberada provoca una explosión; este es el fundamento de la bomba atómica. La fisión conduce a una explosión in controlada sofamento de la bomba atómica. La fisión conduce a una explosión in controlada sofamente la cantidad de ²³⁵U supera la masa crítica. La masa crítica e a la cantidad de ²³⁵U suficientemente grande como para referer los neutrones necesarios que mantengan la reacción en cadena. Las cantidades menores a ésta son subcríticas; los neutrones se excapan a ma velos idad demastado grande para producir la reacción en cadena.

En un reactor auxlear, se controla la faberación de la energia de fisión. En la Figura 26.9 se representa un diseno frecuente, llamado marcor de agua a presión (PWR, acrómino de Pressurized Water Reactor). En la parte interna del reactor, se encuentran harras de combustáble rico en uramo suspendidas en agua que se mantiene a una presión de 70 a 150 atra. El agua tiene un gropósito doble. En primer lugar, ralentiza los acutrones procedentes de la fisión de forma que tengan sólo la energia térmica normal. Estos acutrones termicos, son capaces de inducir la fisión mejor que los muy energéticos. En este sentido, el agua acréa as unoderador. El agua también actús como un medio de transferencia de ca-

le lida Tucke Nodack, cardescubridora del elemento rento, fue la primera pessona que sugirió que los experimentes de Fermi habian producido la fisión. Se explicación no fue aceptada de forma general hasta vanos catos después.

► FIGURA 26.8

Fisión nuclear del ²⁸E con neutrones térmicos. Un nácion de ²⁸E es golpeado por un neutrón que pasee la energía térmica codinaria. Primero se produce el núcleo inestable de ²⁸E; después éste se nonpe en un fragmento ligero, estro pesado y verios ocurrenes. Son posibles muehos fragmentos nucleares pero el número de masa más probable para el fragmento ligero es 97 y para el pesado. 137.

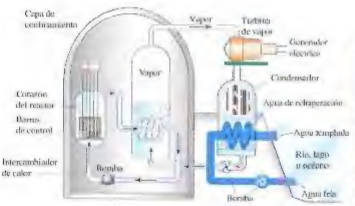


El múcleo do un reactor nuclear El brillo aixil esnacteristico del agua alreceder del micho se denomina radiación Coembor (o efecto Cerenboy). Se produce cuando las partículas cargodas atra icsus en medio transparente más rapidemente que la loz en el mismo medio. Las partículas cargodas procedes de la fisión nuclear. La radiación es abáluga e la onda de chioque que se panduce en un estampido sónico.





Simulación del funcionamiento de las harras de control en un reactor nucloar lor. La energia de la fisión mantiene el agua a temperatura alta (aproximatiamente 300°C). El agua a temperatura alta se pone en contacto con agua más fría en un intercambiador de calor. El agua más fría se convierte en vapor que miteve una turbina, que a su vez, mue ve un generador eféctrico. Un componente final del tractor nuclear es un conjunto de barras de control, normalmente de metal cadmio, cuya función es absorber neutrones Cuando se bajan las barras y se introducen en el teactor, el proceso de fisión disminuye de velocidad. Cuando se suben las barras, la densidad de neutrones y la velocidad de la fisión aumentan.





▲ FIGURA 26.9 Reactor nuclear de agua a presión

(a) Representación esquemática de una central nuclear, (b) Una central nuclear en el estado de Nueva York



10



(h)



151

▲ (a) (il reagge nuclear de Three Mile Island, donde tovo lugar un pequerto accidente nuclear en 1979, (b) Un pinu mutado freme al reactor nuclear de Chernobyl, donde tuvo lugar un importante accidente nuclear en 1986. (c) Una control núclear en Francia que las fencionado starante décadas sin accidentes.



¿Está preguntándose ...?

¿Sobre la seguridad en un reactor nuclear?

Ha habido dos accidentes destacações en controles nucleares. El purnero ocurrió en la central de Three Mile Island cerca de Middleton, Persilvania, en 1979. Esce reactor es del tipo de agua li gerá, en el que se utiliza el apua como moderador y refrigerante. En este aceidente se perdió por le del refrigerante (también moderador); la renceión en cadena en el reactor se poró porque había pocos neutrones lentos. Sin emburgo la desintegración radiactiva de los fragmentos de la fisión continuó baciendo que las barras de combusible se pusiteran may calientes. Se produjo una fusión parcial, que a su vez causó una fractura en uno de los tractores. La fractura permitió la fuga de una pequeña cantidad de vaper radiactivo a la atmósfera. El reactor abora está sellado, pere les robots electrónicos lum descubierto un dabo considerable en las barras de combustible.

El segunda incidente ocurrió en Chernoltyl. Ucransa, en 1466. Aqui se critizado grafico como mederador. Cuando el refrigerante falló debido a un error humano, se pendró el control de la reucción en cadena. Continuó con una tremenda subida de temperatura que podejo una fusión. Derante la fusión, el moderador de grafito que todes las harras, ardió y el recetar expulso huma radiactivo. Los materiades nulicativos se disperseron por gran parte de Europa, Canadá y los Estados Unidos. Aunque sólo unas docenas de persoras murienen en el accidente de Chernaltyl, con el tiempo muchas mariada de cancer per la radiación. Esse sipo de accidente ocurrido en Chernaldyl no puede suceden en un reactor de agun ligera an dunde el acridentamente es el moderador.

Otras naciones han utilizado energía nuclear sin sufrir accidentes. En Francia y Japón, des ferceras partes de la energía eléctrica se produce en centrales fucleares. El grada de segundad en los feactores nucleares es particularmente alto pero la necesidad de altoacenamiento de los residuos nucleares producidos es un problema precenyente. La forma de tratar estos problemas se discute en el apartado dirención a... de este capitulo.

Reactores reproductores

Todo lo que se necesita para inferiar la fisión del ²⁰U son neutrones con energias rémicas ordinarias. Por el contrario, les núcleos de ¹⁰U, que es el núclido abundante del pranio (99,28 %) sufren las siguientes reacciones solumente cuando obteau con neutrones energétices.

$$30 + 5 \longrightarrow 30$$

 $30 \longrightarrow 300 + 30$
 $300 \longrightarrow 300 + 30$

Un núclido susceptible de fisión como el ²⁸/₂U, se llama fisionable; el ²⁸/₂Pu es también fisionable. Un núclido como el ²⁸/₂U, que puede convertirse en un núclido fisionable, se dice que es *fértil*. En un reactor mulear reproductor, una pequeña cantidad de núclido fisionable proporciona les neutrones que convierten una gran cantidad de núclido fértil en uno fisionable. (El núclido livionable recién formado participa después en una reacción en que dena automantenida.)

Una ventaja obvia del reactor reproductor es que la cantidad de combastible de unanio disponible, se multiplica inmediatamente par un lictor aproximado de 100. Esta es la proporción de 1,20 a 1,10 en el uranio natural. Pero la ventaja potencial es incluso muyor. Los reactores reproductores podrían utilizar como combastible nuclear, materiales que tranen contenidos incluso muy bajos de uranio, tales como depósitos de esquistos con DAXS 5, en masa de U, aproximadamente.

Sin embargo los renetores reproductores tienen importantes desventajes. Esto es especialmente cierto para el tipo conocido como el reactor reproductor rápido de metal-liquido (LMFBR, acrónimo de Liquid-Metal-coeled Fest Breeder Reactor). Los sistemos deben diseñarse para manejar un metal fiquido como el sodio que se hace may radiactivo en el reactor. Además, las velocidades de producción de entor y neutrones son mayones en el LMFBR que en el PWR de forma que los materiales se deterioran usas rápidamente. Quizás los mayores problemas sur resolver son los del manejo de residuos radiactivos y el procesado pasterior del combostible de platonto. El platenio es una de las sustancias más téxacas conacidas. Paede caasas cánces de palmón cuando se tribata incluso en cantidedes de microgramos (10 % g). Además, debido a su larga vida (24 000 a) cualquer accidente que implique al plutomo podría dejar un área afectada comaminada casa oermanentemente.

Fusión nuclear 26.9

La fusión de los núcleos atómicos es el proceso que origina energía en el sol. La base de la bamba de hidrógena es la reacción de fasión no contretada. Una reacción de fasión controlada, podría proporcionar una fuente casi ilimitada de energia. La reacción nuclear que constituye la promesa más unuceitata es la reacción del deuteriu-tritio.

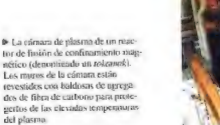
Las dificultades para desarrollar una fuente de energia por tassón probaticamente no tienen preordente en la historia de la tecnologia. De heche, todavia no se ha destestrado por completo que sea factible una reacción de fusión controlada. Hay muchos problemas. Para que se preduzea su lusión, los núcicos de desterio y tritto sen forzados a aproximarse mucho. Como los núcleos atómicos se repelen entre sí, esta aproxonación tan estrecha, requiere que estos núcleos poscen energias térmicas may altos. A las temperaturas necesarias para iniciar una reacción de fusión, los gases están completamente ionizados en una mezela de púcleos atómicos y electrones conocida como plasma. Para iniciar una reacción autormaterida, (aquella reacción que desprende más energia que la necesaria para que connence), se necesitan temperaturas de plasma todavía más altas (por encima de 40 000 000 K). Debe deseñarse un método para confinar el plasma Jaera del contecto con otros materiales. El plasma cede energia térmica a enalquier material con el que choque. Ademas, para que la reacción de fusión se produzea, el plasme debe encontrarse con una densidad soficientemente alta durante un cierto tiempo. Los dos métodos de mayor interés consisten en un confinamiento en un campo magnético y en el calentamiento de una pastilla de deuterio-tento congelado, mediante radiación láser. Otros problemas tecnicos son el manejo de lato liquido, que es el medio de transferencia de calor previsto y tamhién la fuente de tritio (H).

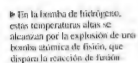
$$(Li + \S_0 \longrightarrow \S He + /H + /n)$$

trigular (Leave)

Finalmente, para el método del recinto magnetico, el campo magnético debe producirse per imanes superconductores, cuyo funcionamiento es muy caro actualmente.

tor de fission de confinamiento magnético (denomicado un rokennek). Los marces de la cámara estão revestidos con baldosas de maregades de fibra de carbono para protegertos de las elevadas temperauras del plasma







Las ventajas de la fusión frente a la fisión podrían ser enormes. Puesto que el deuterio supone uno por cada 6500 átomos de H, los océanos del mundo pueden proporcionar una cantidad casi ilimitada de combastible nuclear. Se estima que hay suficiente latio en la Tierra para proporcionar una fuente de tritio durante aproximadamente. I millón de años.

26.10 Efecto de la radiación sobre la materia

Aunque hay diferencias sustanciales en la forma con que las particulas α , las particulas β y los rayos y interaccionan con la materia, comparten una característica importante, separan los electrones de los átomes y las moléculas para producir unas. El poder ionizante de la natiación puede describirse en fanción del número de pares de iones formado por centímetro recorrido a través de un material. Un par iónico consiste en un electrón inizado y el ion positivo resultante. Las partículas alfa son las que tienen el poder ionizado mas alto, segundas por las particulas β y despues los rayos y Los electrones sunizados, producidos por colisiones directas de las partículas de la radiación con átomos, se denominan electrones primarios. Estos electrones, a se vez, pueden poseer suficiente energía para producir ionizaciones secundarios.

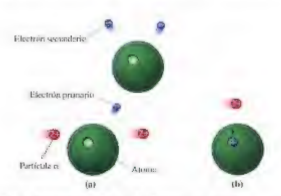
No todas las interacciones entre midiación y materia producen pares iúnicos. Los electrones, en algunos casos, pueden simplemente pasar a niveles de energia atómicos o mofeculares más altos. La vuelta de estos electrones a sus estados normales, vaucompañada por radiación, rayos X, luz ultravioleta o visible, dependiendo de las energias implicadas

En la Figura 26.10 se describen algunas de las posibilidades descritas.

Detectores de radiación

Las interacciones de la sadiación con la materia pueden servir como base para la detección de radiación y la medida de su intensidad. Uno de los métodos más sencillos es el que utilizó Henri Becquerel en su descubrimiento de la radiactividad, la exposicion de una placa fotográfica como en los detectores de placa. El efecto de las partículas o y fl y los cayos y sobre una emulsión fotográfica es semejante a la de los rayos X.

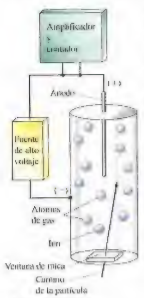
La cúmum de husbaja es un tipo de detector utilizado para estudiar la radiación de ulta energia, como los rayos y. En este dispositivo, un líquido que normalmente es hidrógeno, se mantiene justo en su punto de ebultición. Cuando se producen los pares tónicos por el paso de una natuación ionizante, se farman burbajas de vapor efrededor de los rores.



A FIGURA 26.10 Algunas interacciones de la radiación con la materia (a) La producción de electrones primurios y secundarios per colisiones. (b) La excitación de un átomo por el paso de una particula a. Un electrón paso a un nivel de exergía tras alto dentro del átomo. El átomo excitado vuelve a su estado normal envitiendo radiación.



 Tarjeta de identificación utilizada para detector la radioción



& FIGURA 26.11 Contador Gelger-Müller

La radiación critra en el tabo G-M a través de la ventena de mica. La radiación ioniza perte del gus Inormalmente argino) en el tebo. Un putso de comente eléctrica pasa por el circuito eléctrico y se mide en un contador.



 Una geotoga utitirando un contador Getger-Multer para comprobar la radiactividad de recas.

Los rastres de las burbojas se pueden fotografiar y analizar, de forma que los diferentes tipos de radiación producen diferentes caspos. Las particulas cargadas, por ejemplo, pueden descrizos nor su desviación en un campo magnético.

El dispositivo más habitual para detectar y medir la radiación ionizante es el contudor Geiger-Máller (GM) representado en la Figura 26.11. El contador GM consiste en un cátodo cilíndrico con un ánado de alambre a la larga de su eje. El ánado y el cátodo se encienza en un tubo de vidrio lleno de gas. La radiación ionizante que pasa a través del tubo produce iones primarios seguido por inatización secundaria. Los tones positivos son attaídos por el cátodo y los electrones por el ánado conduciondo a un polso de corriente eléctrica. El tubo se carga rápidamente preparándose para la siguiente nonización. Se cuentan los subos de corriente eléctrica.

Un detector amphamente utifizado en estudos biológicos es el contador de contellor. Es especialmente ún! para detectar radiación que no es suficientemente energênca para producir innización. La radiación excita algunos átomos en el medio, cuando estos atomos vuelven a su estado fundamental, ornien pulsos de luz que pueden contarse. La emisión de luz es similar a la producida emando en una partalla de tetevisión el fósforo es golpeado por lus rayos entódicos.

Efecto de la radiación ionizante sobre la materia viva

La vida existe en presencia de un fundo de cadiación ionizante de origen natural, rayos cósmicos, luz oltravioleta y emanaciones de elementos radiactivos como el uramo de las rocas. El nível de esta radiación varía de un punto a otro de la Tierra, siendo mayor, por ejemplo, a altitudes mayores. Sólo en los últimos tiempos, los lumanos estan siendo capaces de crear situaciones en las que los organismos vivos pueden estar expuestos a níveles de radiación significativamente mayores que el fondo de radiación natural.

Las interacciones de la radiación con la materia viva son las mismas que con otras for mas de materia, ionización, excitación y disociación de las moléculas. No hay duda sobre el efecto de grandes dosis de radiación ionizante aobre los organismos, los organismos son destruidos. Pero metuso ligoras exposiciones a la radiación ionizante pueden causar cambios en los cromosomas celuláres. Por tanto, se cree que incluso con dosis hajas, la radiación ionizante puede provocar defectos de nacimiento, leucemia, cáncer de huesos y otras formas de cáncer. La cuestión a resolver urgememente que ha eludido cualquier respuesta definitiva es hasta que panto un aumento un la incidencia de defectos de nacimiento y de cáncer pudieras estar causados por ciertos niveles de radiación.

Dosis de radiación

Una unidad utilizada durante mucho tiempo para describir la exposición a la radiación es el rad. Un rad (dosis de radiación absorbida), acrónimo de "radiation absorbed dose", corresponde a la absorción de $1\times (0^{-2})$ de energía por kilogramo de materia. Sin embargo, el efecto de la dosis de un rad sebre la materia viva es variable y la mejor unidad es ía que tieme en cuenta esta característica. El rem (variación equivalente para el hombre), acrónimo de "radiativa equivalent man", es el rad multiplicado por la electricidad brológica relativa (Q). El factor Q diene en cuenta que las mismas dosis de diferentes tipos pueden pener efectos diferentes. En la Tabla 26.4 se muestran algunas unidades de radiación.

Se cree que una dosis de 1000 rem absorbida en un intervalo corto de tiempo mataria al 100 % de la población. Una dosis intermedia de 450 rem probablemente produciria la muerte en 30 días al 50 % de la población. Una dosas umea de 1 rem recubida por un mellón de personas prevecaria abrededor de 100 cases de cáncer en 20-30 anos. La radiación total recibida, procedente de fuentes normales, por la mayor parte de la población mundial, es aproximadamente 0,13 rem [130 militem (mrem)] al año. La dosis recibida en un examen de rayos-X es aproximadamente 20 mrem.

Algunes de las previsiones sobre dosis de radiación y sus efectos anticipados se bosan en (1) historiales médicos de supervivientes a las explosiones atómicas de Hirosima y Na-

Unkted	Definición			
Desintegración radio	activa;			
Beegnerel, Bg	s ⁻¹ (desintegraciones por segundo)			
Curie, Ci	Una cantidad de material radiactivo que se desintegra a la misma τ locidad que 1 g de radio $(3.70 \times 10^{10} \mathrm{des/s})$ I Ci = $3.70 \times 10^{10} \mathrm{Bg}$			
Dosis absorbida:				
Gray, Gy	Un gray de radiación almacena un julio de ecergia por kilogramo - pateria			
Rad	$t \cot t = 0.01 \text{ Gy}$			
Dosis equivalente:				
Sievent, Sv	1 Ny = 1000 rein			
Rem	$1 \text{ rem} = 1 \text{ rad} \times Q$			
	El factor de calidad, Q, es alrededor de 1 para rayos X, rayos y y partículas β ⁺ ; 3 para neutrones lentos; 10 para protones y neutrones rápidos y 20 para partículas α			

TABLA 25.4 Unidades de radiación

gusaki, (2) la incidencia de teucemia y otros tipos de cáncer en los niños cuyas madres recibieron radiación para diagnóstico durante la gestación, y (3) la existencia de cáncer de pulmón entre los traineros de uranio en los Estados Unidos. ¿Qué nos dice todo esto sobre un nivel seguro de exposición a la radiación? Un métedo ha sido extrapolar estas dosis altas a las dosis más bajas que afectan a la población general. Esto ha conducido al National Council on Radiation Protection and Measurements de los Estados Unidos a recomendar que la dosis para la población general debe estar limitada a 0,17 rem (170 mem) por año procedente de todas las fuentes sobre el fondo de radiación natural. Sin embargo, los expertos no están de acuerdo en cómo se deben extrapolar a dosis bajas, los datos observados para exposaciones a dosis altas. Algunos expertos creen que la cifra 0,17 rem/a es demasiado alta. Si es así, una dosis adicional de 0,17 rem/a por encima de los niveles de fondo normal pedria causar aumentos estadisticamente significativos en la incidencia de defectos de nacimiento y cánceres

26.11 Aplicaciones de los radioisótopos

Se ha descrito tanto la capacidad destructiva de las reacciones nucleares como el potencial de estas reacciones para proporcionar nucvas fuentes de energía. Igualmente importantes aunque menos difundidas son las aplicaciones prácticas de la radiactividad. Cerranos este capítulo con una breve revisión de algunes aplicaciones de los radioixótopos.

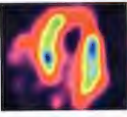
Terapia del cancer

La radiación ienizante en dosis bajas puede inducir cánceres, pero esta misma radiación, particularmente los rayos γ, también se utiliza en el tratamiento del cáncer. Aunque la radiación ionizante tiende a destruir todas las células, las células cancerosas son destruidas más fácilmente que las normales. Así, en la dosis adecueda, un haz de rayos γ o de rayos X de alta energía dirigido cuidadosamente puede utilizarse para detener el crecimiento de las células cancerosas. También está comenzando a utilizarse para algunos tipos de cáncer, la terapia con radiación que emplea haces de protones o neutrones.

^{*}Los unidades SI se muestran en color grul. Los fuemes de mélición α son relativamente inofersivos cuando son exterens at energo y extremadamente polígoreas estundo son ingeridas deritos del energo, como en los pulmones o estámago. Crass formas de asómecán (como los sayos X o los cayos γ) al ser muy penetrantes, son polígoses incluso chando son externas al energo.

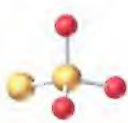


156)



(kg)

A. La medicina nuclear proporciona métodos para la diagnosis en situaciones criticas En estas registros de tatio-201 de un comocin, los rayos y liberados per la desintegración radiactiva del ⁽ⁿ⁾Ti se detectan 3 se uditizan paga proporcionar urainnacion del flujo de la sangre hacia la paged del comicho (mésculo cardiaco), (n) Pared de corazón normal: (b) corazón con flujo sanguineo delliciente.



A FIGURA 26.12 Estructura del jon tiosulfato, 5,0,0

El átigano de S cemant está un el estado de exidación +6. El átomo de Siterminal está en elespaio de usidación -2.

Trazadores radiactivos

Las pequeñas diferencias de masa empe los isótopos de un elemento pueden producir poqueñes diferencias en las propiedades físicas. Las diferentes velocidades de difusion del $^{(i)}$ UF $_{c}(g)$ γ $^{(i)}$ UF $_{c}(g)$ proceden de essas diferencias de masa trevae la Socción 6.81. Un ge neral, las propiedades físicas y químicas de les isóropos de un elemento son prácticamente idénticas. Sin embargo, si uno de los isótopos es radactivo, sus efectos pueden segurase con désectores de radjación. Este es el principio en el que se basan los trazadores radiactivos o átenos marcados. Por ejemplo, si una pequeña camidad del ¹⁹P radiactivo (como fosfato) se attade a una disulución de nutriente con la que se alimenta a las plantas, la incorporación de todos los átomos de fósfero radiactivos y no radiactivos, puede seguirse largiendo un mapa de las regiones de la planta que se bacen radiactivas. De forma similar, la trayectoria del iodo (como ion tuduro) en el cuerpo de una persona, puede determinarse tomando una bebida con una disolución de joduros disueltos que contiene una pequeña cantidad de sodoro sidiactivo conso riateador. De esta forma poeden detectarse anormalidades en la glándula tiroides. Como el 1-se concentra en el tiroides, las personas pueden protegerse ingiriendo induros no radiactivos antes de exponerse a un induro radiactivo. El tiroldes Rega a saturarse con el loduro no cadactivo y rechaza el loduro radiaction. En algunas regiones de Europa se distribuyeron tabletas de judino a la públición antes de la Begada de la llusta radiactiva procedente del accidente nuclear de Chernobyl en 1986.

Las aplicaciones industriales de los marcadores sun también numerosas. La trayectoria de un catalizados en una planta quimica puede seguirse incorporando un marcador radiagravo en el catalyzador, por ejemplo, 197 lt, en un casalizador de Pt-lt. Controlando ta actividad del 16 la, se puede deserminar la velocidad con la que es arrasmado el catalizador y determinar las partes de la plunta donde se encuentra.

Estructuras y mecanismos

El appennismo de una resoción química o la estructura de una especie, puedes deducirse con frecuencia a partir de experimentos que utilizan isótopos radiactivos conto marcado. res. Considere la siguiente prueba experimental sobre los dos átomos de S en el ion tiosulfato, S₂O₃²⁻, que no son equivalentes.

Se prepara S₂O₃²⁻ a partir de azufre radiactivo ("S) y ion sulfito que contiene el isótopo no radiactivo 32S.

$$\lambda + \eta 2O_3^2 \longrightarrow (2.620)_3$$
 (50.18)

Cuando el ion tiosulfato se descompone por acidificación, toda la radiactividad aparece un el precipitado de azulte y ninguna en el SOs(g). Los enlaces de los áfornos de - s de ben ser diferentes de los átomos 48 (véase la Figura 26.12)

$$5^{12}SO_3^{12-} + 2 H^4 \longrightarrow (H_3O + {}^{12}SO_3(g) + {}^{12}S(s))$$
 (26.19)

En la reacción (26.20), se añade KIO, no radicetivo a una disolución que contiene ion indura marçado con el isótopo radiactivo - 1. Toda la radiactividad aparece en el 1, y minguna en el IO3. Esto prireba que todo el IO1 que se produce por reducción del IO4 y no por oxidación del l

$$|\Omega_{c}^{-} + 2|^{-1} + H_{2}O \longrightarrow |\Omega_{c}| + 1O_{C} + 2|OH|$$
 (26.20)

Quimica analítica

El procedimiento habiteal de analizar una sustancia por precipitación, implica filtración, lavado, sacado y la pesada de un precapitado puro. Una alternativa consiste en incorporar un isótopo radiactivo en el reactivo precipitante. Midiendo la actividad del precipitado y



A. Se utilizó la activación de neutrones para demusirar que esta pintera no lue pintada gor Rembrandt, sing por un artista de la escuela de Rembrandt.

comparándola con la de la disolución original, es posible calcular la cantidad de precipitado sin tener que purificar, secar y pesar.

Otro método importante en química analítica es el análisis por activación de neutronas. En este procedimiento, la muestra que va a ser analizada, normalmente no radiaciva, se bumbardea con neutrones: el elemento de interés se convierte en un isóteoro radiactivo. La conversión de un isótopu estable (X) en una mestable (X*) nor captura de neutrones puede representarse por

$${}^{t}X + \int_{\mathbb{R}^{n}} \cdots *^{tX + t}X^{n} - \cdots *^{tX + t}X + y$$

En este ejemplo, el núcleo excitado que se forma se desactiva con emisión de rayos y de um energia característica. Sin embargo los núcleos activados por neutrunes pueden desactivarse de etras maneras, con emisión B por ejemplo. Se mide la actividad del ixótopo radiactivo formado. Esta medida junto con otros factores como la velocidad de bombardeo de neutrones, la vida media del isótupo radiactivo y la eficiencia del detector de radiación, puede utilizarse para calcular la cantidad de elemento en la muestra. Este método es especialmente atractivo porque (1) se preden determinar cantidades del elemento del orden de trazas (a veces en partes por billón o menos); (2) se puede analizar una muestrasia destruiria; y (3) la muestra puede estar en cualquier estado de agrecación de la meteria, incluyendo materiales biológicos. El análisis por activación de neutrones guede utihzarse, por ejemplo, para determinar la autenticidad de porturas antiguas. (Los antiguos nuestros fabricaban sus propias pinturus. Se pueden detectar fácilmente las diferencias en la composición de las pinturas mediante los elementos traza que contienen).

Tratamiento con radiación

El tratamiento con radiación describe las aplicaciones industriales de la radiación iorizante, rayos y procedentes del ^{cu}Co o buces de electrones procedentes de aceleradores de elecgrones. La radiación ionizante se miliza en la producción de algunos materiales o para modifficar sus propiedades. Actualmente su mayor aplicación es en la ruptura, reforma y uniones transversales de cadenas de polímeros que naodifican las propiedades físicas y mecânicas de los plásticos utilizados en productos de tipo esponjoso, aislamientos eléctricos y majoriales para empaquetado. La radiación ionizante se utiliza para esterilizar instrumental médico, como bilos para suturas, jeringuillas y copa de hospital. En las glantas de tratamiento de aguas residuales, la radiación se utiliza para disminuir el tiempo de sedimentación de los barros residuales y mater gérmenos patógenos. Una aplicación actualmente en desarrollo es la conservación de alimentos en algunos casos, como una alternativa a las conservas, liofilización o refrigeración. En el tratamiento con radiación, el material madiade no se convierte en radiactivo aurique la radiación junizante puede producir algunos cambios químicos.



Los hongos de la derecha han sido tratados con radiación.

Eliminación de residuos radiactivos



A Vertido de vidrio fundido con residuos nucleares. Un método de inmovilización de los residuos nucleares.

Una ventaja caracteristica de la producción de energía nuclear sobre la utilización de combastibles fósiles es que no produce los contaminantes del áire, óxidos de azufre y nitrógeno. La producción de ener-

gia niselear tampoco da logar n CO₂(g), de forma que no contribuye al problema prencial del caleniamiento global (véuse la Sección 7.9). Sin embargo, la producción de energia nuclear tiene su propio problema, la climinación de residuos. La climinación de residuos nucleares es eno de los problemas más difíciles de medio ambiente. Los residuos radiactivos pueden dividirse en des amplias categorí as. Los residuos radiactivos pueden dividirse en des amplias categorí as. Los residuos de bajo nivel consisten en productos utilizados en el manejo de masociales radiactivos (tales como guantes u caro tipo de ropa protectora) y disoluciones desechables procederas de aplicaciones médicas y de laboratorio. Los elementos radiactivos en estes productos tienen vidas medios relativamente cortas (30 anos máximo) y niveles bajos de actividad. Pueden almacenarse en blo ques de cerciento y ser enterrados. Aproxematamente despeés de 300 años estos materiates ya no serán radiactivos.

El mayor problema consiste en el manejo de las barras de contibestible gastadas procedentes de los reactores nucleares y otros residuos con mivel alto de radiactividad. Las barras de combestible gastadas, además de tener camidades significativas de unato y plutronio, contienen una serie de isótopes "hijos" con vidas medias de cientos de años. El plutosio, con una vida media de 24 001 años, es tan tóxico que cualquier desprendimiento aceidental contaminario uma venta dename macho tiempo.

Resumen

La indiactividad se refiere a la emisión de partículas (α, β, β') , la cuptura de electrones desde una capa más intenta o la emisión de indiactión electromagnética (γ) pre núcleos inestables. La desimegración radiactiva, con la excepción de la emisión de rayos γ , conduce a la transformación (transmutación) de un elemento en otro.

Todos los núcledos con Z.> El son radiactivos. Ataque taros pactos se encuentran en la naturaleza, la mayor parte de los náclidos radiactivos de mirroro atômico más bojo, se producen antificialmente por hombandeo con particulas energéticas de micleso utilizados como blajeros adecuados. En regla básica para escribir las eccaciones de los reacciones mucleares es que la suma de los refereros aformicos y la suma de los refereros aformicos y la suma de los refereros aformicos y la suma de los refereros de las conscientes de los refereros de misea de bos refereros aformicos y la suma de los refereros de masa deben ser iguales a ambos lados de la ecuación.

La velocidad de desintegración radiactiva, la setividad de una muestra, es directamente propurcional al número de átomos. Los cálculos de las velocidades de desintegración pueden basurse en ceuacionos semejantes a las cinéticas quánsicas de primer orden. Las medidas de velocidades de desintegración de núclidos radiactivos tienen muebas aplicaciones prácticas que van desde la determinación de lucadad de las recesa a la datación de algunos objetos que contienen carbono (datación con carbono radiactivo).

La cantidad de energía desprendida en la formación de un núcleo a partir de protones y neutrones puede representanse en función del

núment de masa, dando logar a ou gráfico característico. A partir de este gráfico se puede establecer que la fición de los núcleos pesados y la fusión de los núcleos más ligeros produces grandes cantidades de energía. La fisión es la base de los resciores nucleares y la fusión es el proceso de obtención de energía en les estrellas.

La estabilidad de un núcleo depende de varios factores que incluyen si el número de proteires y neutrones es par o impar y si es un "número mágico". También tiene especial importancia la rezón neutrones proteires en el núcleo y si esta razón se encuentro dentro del corredor de núclidos estables (170sz la Figura 26.7). Los núclidos que se encuentran facta de la franja de estabilidad son radiacia vos.

Uno de los principales efectos de la interacción de la radiación con la materia es la producción de ianes. Este fenómeno puede utilizarse para desecuar radiación y también es la causa de los deños producidos por la radiación en los seres vivos. Se han desarrollada algunos métodes pera medir los dosis de radiación y para predecir los efectos hiológicos de estas dosis de radiación y para predecir los efectos hiológicos de estas dosis pero queda todavía mucho por enocer. A pesar del peligro aseciado a la radiactividad, los núclidos adiaciacis tienen aplicaciones beneficiosas en la terapia del cóncer, en estudios teóricos de estructuras y mecanistas químicos, en química analítica y en la industria químico.

En los Estados Unidos, los residuos de nivel alto, actualmente se almacenan temporalmente bajo el agua en tugares próximos a las centrates nucleares mientras esperan el direcercamiento final en un lugar permanente. El lugar apropiado deboría ser estable geológicamente durante docenas de miles de años. Ahora se están estudiando con cuidado uno o dos lugares de este tipo, pero la selección del lugar definitivo es tratavía un tenna en debate.

Francia, que tiene un amplio programa de energía nuclear, ha elegido un camino diferente para el tratamiento de los residuos nucteares: el reprocesado. La primera etapa en el reprocesado del
combustible nuclear es la eliminación de uranio y plutenio de las betras de combustible gastadas. Estas elementas se trataforman en pelets (peletización) y se utilizan como combustible para cargar mevas
barras de combustible. Los residuos de nivel bajo se tratan de la matera descrita. Lo que quedo en este momento son los laótopos de
vida media larga (hasta 100 años), que se estabilizan incorporándoltos a un vidrio de borósificatos (semejante al Pyrex). El boro del
vidrio obsorbe bien los neutrones. El vidrio radiactivo so coloca en
contenedores sellados y éstas se almaceran en siles diseñados especialmente para contener los residuos durante 1000 años, y también se considera el almaceranmiento en cuevas con estabilidad
peológica conocida desde la tillima glaciación.

El reprocesado de uranio y plutonio es una operación pelignosa que debe hacerse con extrema precaución, sobre todo con el teo de equipos de control remoto. Un problema inherente con el reprocesado es que el plutonio recuperado de las barras de combustible gastadas sirve parada fabricación de armas. Se necesita una vigilancia estricta para asegurar que ningún material se desvía a la producción de armas.

Por tanto, si bien la energia nuclear es limpia en la medida que no contribuye a problemas tales como la lluvin ácida y el colentamiento elobal, presenta sus propios problemas. Al planificar una estrategia de energía para el figuro, los planteamientos son mucho más sociales y políticos que científicos. ¿Cuánto riesgo estamos dispuestos a acentar a cambio de los beneficios conocidos de una determinada decisión? ¿Deberíamos dirigir nuestros esfuerzos a desarrollar una nueva conoración de reactores nucleares secums para reducir el efecto del calentamiento alphal asociado a los combustibles fósites? ¿Debería darse más importancia a la conservación de la energía y a la utilización más eficaz de la energía, que a zumentar nuestra confianza en la energía nuclear? / Deberíamos renunciar en gran parte a la fisión madear como fuente de energía méemras esperareos el desarrollo práctico de la energía de fusión, con menos rieseo, una tecnología que todavia no se ha probado? ¿Es el desarrollo de la energía solar y paras fuentes de energía no convencionales, un camino alternativo para los dilemas planteados por los combustibles fésiles y la energía mulear? Estas son todas las proguntas que deben ser debatidas serigmente en cuanto tomamos decisiones que albetan a las necesidades de energía y recursos de nuestra sociodad.

Ejemplo de recapitulación

El 26 de abrit de 1986, se produjo una explosión en la central nuclear de Chernobyl, Ucronia, que liberó mayor cantidad de material ridiactivo que ningún otro accidente industrial anterior. (Véras la discusión y la foto de la Sección 26.8). En esta emisión, uno de los isótopos radiactivos fue el ¹⁹¹l, un emisor β con una vida media de 8,04 días.

Suponga que la cantidad total de ¹³¹ Hiberada fue 250 g, y baga una estimación del mimero de *curies* asociados con este isótopo ¹³¹ 30 días después del accidence.

1. Calcula la masa de 134 l que questa después de so mes. En la Ecuación (26.12), utilice $\lambda = 0.693/8.04$ d y t = 30.0 d. Como la masa de 131 l es directamente proporcional al número de átomos de 131 l, si se toma N_0 como 250 g, et valor numérico de N_1 será la masa pedida.

$$\ln \frac{N_r}{N_0} = \ln \frac{N_r}{250 \text{ g}} = -\frac{0.693}{8.04 \text{ d}} \times 30.0 \text{ d} = 2.59$$

$$N_r = 250 \text{ g} \times \text{e}^{-2.59} = 250 \text{ g} \times 0.0750 = 18.8 \text{ g}$$

 Detérmine el mimero de átomos en 18,8 g de ¹³I. Utilice la masa molar, [3] g ³³I/mol ¹³⁴I y la constanto de Avogadro en el cálculo

signiente.
$$N_s = 18.6 \text{ g}^{-131}\text{I} \times \frac{1 \text{ mol}^{-131}\text{I}}{131 \text{ g}^{-131}\text{J}} \times \frac{6.022 \times 10^{23} \text{ stormes}^{-131}\text{I}}{1 \text{ mol}^{-131}\text{I}}$$

$$= 8.64 \times 10^{22} \text{ stormes} \text{ de}^{-131}\text{I}$$

3. Determine la constante de desintegración en s $^{-1}$. Utilico el método señalado en el Ejemplo 26.3a para obtener y a partir de $t_{1/2}$.

$$\begin{aligned} \gamma &= 0.693 t_{1/3} = \frac{0.693}{8.04 \text{ d}} \times \frac{1 \text{ d}}{24 \text{ h}} \times \frac{1 \text{ h}}{60 \text{ min}} \times \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} \\ &= 9.98 \times 10^{-7} \text{ s}^{-1} \end{aligned}$$

 Determine la velocidad de desintegración (actividad) del ⁽³⁾ 1 después de 30,0 días. Utilice los resultodes de los aparados 2 y 3 en la Ecuación (26.11).

$$A = \lambda N = 9.98 \times 10^{-7} \, s^{-1} \times 8.64 \times 10^{33} \, \text{diames}$$

= $8.62 \times 10^{16} \, \text{des s}^{-1}$

 Exprese la actividad del ¹³I resiante en curtes. Utilice la definición de un curio en la Tabla 26.4 pura convertir des s. 1 en curies.

$$A = 8.62 \times 10^{16} \text{ des s}^{-1} \times 3.70 \times 10^{10} \text{ des s}^{-1}$$
$$= 2.33 \times 10^{9} \text{ Gs}$$

Términos clave

harras de control (26.8) captura de electrones (CE) (26.1) constante de desintegración (26.5) ecuación nuclear (26.1) energia de enlace nuclear (26.6) fisión (26.8) fusión (26.9)

ley de desintegración radiactiva (26.51) moderador (26.8) número mágico (26.7) partícula alfa (α) (26.1) particula beta (B) (26.1) positrón (B^+) (26.1)

rad (26.10) rayos gamma (γ) (26.1) rem (26,10) serie de desintegración radiactiva (26.2)vida media (26.5)

Cuestiones de repaso

- Defina los siguientes sárdxolos con sus propias palabras: (a) a; (b) B'; (c) B'; (d) y; (e) I_{1/2}.
- 2. Defina brevemente cada una de las signientes ideas, fenómenos o métodos: (a) serie de dexintegración radiactiva; (b) acelerador de particulas cargadas; (c) relación neutrón-protón; (d) relación masa-energía; (e) radiación de fondo.
- Explique las diferencias importantes entre cada par de términos: (a) electrón y positrón; (b) vida media y constante de desintegración; (c) defecio de masa y energía de enlace nuclear; (d) fisión mudear y fusión nuclear; (e) ionización primaria y secundaria.
- ¿Cuál de los siguientes tipos de radiación, partículas o, partículas β o rayos y, tiene generalmente mayor (n) poder de penetración en la materia; (b) poder de ionización de la materia; (c) desviación en un campo magnético?
- 5. Proporcione la información que falta en cada una de las siguientes equaciones nucleares que representan un proceso de desintegración radiactivo.
 - 160W → Hif + 7 (a)
 - $-3c_1 \longrightarrow Jar + 7$ (b)
 - 2137 --- 3Po + .08 (e)
 - $BC1 \longrightarrow \sqrt{2}7 + 7$ (d)
- Complete cads una de las signiemes ecuaciones nucleares.
 (a) ²/₁Nn + ? → ²/₁Nn + ¹/₁H
 - %Co + ln → Min + ?
 - (b)
 - 7 + PH ----> 700Pu + 10 (c)
 - $^{240}_{400}Cm + 7 \longrightarrow ^{224}_{102}No + 5 _{ph}^{1}$ $^{240}_{400}Cm + 7 \longrightarrow ^{240}_{400}Es + 6 _{ph}^{1}$ (d)
 - (ie)
- Escriba las emperiones nucleares que representan:
 - (a) la desintegración de ²¹⁴Ra per emisión de particulas a;
 - (b) la desintegración de 26 At por emisión de positrones;
 - (e) la desiraegración de ²⁶²Fr por captura de electrones;
 - (d) la reacción de dos núcleos de deparrio (deuterones) para obtener un núcleo de He-
 - (e) la producción de ²⁴³/₉₃Bk por bombardeo de ²⁴³/₉₃Am con particulas oc.

- Para (os núclidos radiactivos de la Tabla 26.1.
 - (a) ¿quál tiene el valor mayor para la constante de desintegración, X7
 - (b) ¿cuál reduce su radiactividad aproximadamente en un 75 % en un nies desde su valor inicial?;
 - (c) ¿cuál pierde más del 99 % de su radiactividad en un mas?
- Se comparan dos isótopos radiactivos. El isótopo A necesita 18,0 h para que su velocidad de desintegración disminuya a 🐈 de su valor inicial. El laótopo B tiene una vida media que es 2,5 veces la de A. ¿Cuánto tiempo tanda la velocidad de desintegración del isótopo B en disminuir a 🖟 de su valor inicial?
- Se encuentra que una muestra de 25 radiactivo se desintegra a una velocidad de 1.00×10^4 átomos/min. La vida media del $^{13}_{16}$ S es 87,9 d. ¿Cuánto tiempo terdará la actividad de esta nuestra en disminuir lasta producir (a) 253; (b) 104; y (c) 52 des/mis?
- 11. Con las orgaçiones adecuados del texto, determine: (a) La energia, expresada en julius, currespondiente a la de
 - strucción de 6.02×10^{-23} g de materia. (b) La energía, expresada en megnetectromoditios, que debería desprenderse si una panticula a se destruyera completamente.
- La masa medida para el núcleo de un átomo de plata-107 es 106,879289 u. Para este átomo, determine la energía de culace por nucleón en megaelectronvoltios.
- Dos de los siguientes núclidos no son naturales. ¿Cuáles piensa que son? (a) ²H; (b) ³²S; (c) ³³Br; (d) ¹¹⁷Cs; (e) ¹³⁴W.
- 14. Explique per qué:
 - (u) Los míclidos radiactivos con vidas medias intermedias son generalmente más peligmisos que los de vidas medias extrentadamente cortos o extremadamente langas.
 - (b) Algunas sustancias radioctivos son peligrosos o distancia mientras que otras deben ser ingeridas para que constituyan un
 - (c) El argón es el gas noble más abundante en la atmásfera.
 - (d) El francio es un elemento tan escaso (hay menos de aproximadamente 30 g presentes en la corteza terrestre), que el francio no puede ser extratido de los minerales que contienen otros metales del Grupo 1A.
 - (e) Se requieren temperaturas extremadamente altas para desacrollar un proceso termocuclear autumantenido (fusión) como fisente de energia.

Ejercicios

Procesos radiactivos

- 15. ¿Qué núcleo se obtiene en cada proceso?
 - (a) El ²⁴Pu se desintegra con emisión α.
 - (b) El $^{243}_{93}$ Bk se desintegra con emisión β^{-} .
 - (e) El ¹⁸/₂Pb experimenta dos procesos sucesivos de captura de electrones (CB).
- 16. ¿Cual es el mocleo obtenido en cada proceso?
 - (a) El ²⁴³/_{xx}Pb se desintegra a través de dos emisiones β succesivas.

Series de desintegración radiactiva

 La serie de desintegración natural que empieza con el núclido radiactivo ²⁶₈₀Th sigue la secuencia representuda a continuación. Construya un gráfico de esta serie semejante al de la Figura 26.2.

$$232\atop M$$
 Th $-\alpha-\beta-\beta-\alpha-\alpha-\alpha$

 La serie de desintegración natural que empieza con el núclido radiactivo ²⁰/₂₀U sigue la secuencia representada a communación. Construya un gráfico de esta serie serrejante al de la Figura 26.2.

$$\sum_{y_2}^{235} \dot{\mathbf{U}} - \alpha - \beta - \alpha \sum_{\beta = \alpha}^{\alpha - \beta} - \alpha - \alpha - \alpha - \beta \sum_{\beta = \alpha}^{\alpha - \beta} \sum_{ij}^{207} \mathbf{Pb}$$

- (b) El ²²/₂₀Ra se desintegra a través de tres emisiones o sucesivas.
- (c) El thAs se desintegra con emisión B⁺.
- 17. Considerando una razón n/p favorable para el núcleo resultante, escriba la ecuación más adecuada para la desintegración de 190.
- Escriba una ecuación admisible para la desimegración del tritio H. el isótopo radiactivo del hidrógeno.
- 2J. La serie del uranio descrita en la Figura 26.2, tranbién se conoce como la serie "4 n + 2" porque el número de masa de cada núclido de la serie puede expresarse por la ecuación A = 4n + 2, donde n es un número entero. Demuestre que estu conación se puede auticar a la serie del uranio.
- 22. Por la descripción del Ejercicio 21, la serie del torio puede denominarse la "4n" y la serie del actinio la "4n + 3". Se ha establecido también una serie "4n + 1" con ¹⁴/₄ Pu como el mielido pedre. ¿A qué serie pertenece cada uno de los siguientes núclidos (a) ²⁴/₄ Bi; (h) ²⁵/₄ Po; (c) ²⁶/₄ At; (d) ²⁵/₄ U?

Reacciones nucleares

- 23. Escriba las ecuaciones pera las sigujentes reacciones nucleares.
 - (a) Bombarders de ⁷Li con protones para producir ⁹Be y rayes
 7.
 - (b) Bombardeo de Be con H para producir B.
 - (c) Bombardeo de ¹⁴N con neutrones para producir ¹⁴C.
- Escriba las ecuaciones para las siguientes reacciones nucleares.
 (a) Bombardeo de ²³⁸U con particulas α para producir ²³⁰Pu.
 - (b) Bombardeo de tritio ((H) con (H) para producir He.
 - (c) Bombardeo de ³³S con peutrones para producir ³³P.
- 25. Escriba las ecuaciones nocleares para representer la formación de un issitopo del elemento 111 con un número de masa de 272 mediante el bombardeo de bismuto 209 por núcleos de níquel-64, seguido de una sucesión de cinco emisiones de particulas o;
- 26. Escriba las conaciones nucleares para representar la formación de un isómpo del elemento 118 con un número de masa de 293 mediante el bombardeo de plomo-208 por núcleos de kriptón-86, seguido de una cadeira de emisiones de partículas α hasta el elemento seaborgio.

Velocidad de desintegración radiactiva

- 27. La velocidad de desimogración para una muestra que consiene ¹⁷Co como único michdo radiactivo se encuentra que es 6740 des/h. La vida media del ¹⁸Co es de 5,2 años. Estimo el múnico no de átomos de ¹⁸Co en la muestra.
- ¿Cuántos n

 nos debe manuenerse la muestra del Ejercicio 27 antes de que la desintegración disminuya a 101 des/min?
- 29. Um muestra que contiene ²³/₂Ra, emite partículas α y se observa que se desintegra a la siguiente velocidad, expresada en desintegraciones por minuto o cuentas por otinuto (cput); t = 0, 1000 cpm; t = 1 h, 992 cpm; t = 10 h, 924 cpm; t = 160 h, 452 cpm; t = 250 h, 138 cpm, ¿Quá vida media tiene este núclida?
- 30. El jedo-129 es un producto de tisión nuclear, procedente tanto de una bomba atómica como de una central nuclear. Es un emisor β⁺ con una vida media de 1,7 × 10³ años. ¿Cuántas desintegraciones por segundo debertan ocurre en una muestra que contiene 1,40 mg de ¹²⁹1?
- 31. Suponya que una muestra que contiene ¹²P tiene una actividad 1000 veces la del tímite de detección, ¿Cuánio debe durar un experimento con esta muestra hasta conseguir que su radiactividad no pueda ser detectada?
- 32. ¿Qué masa de carbono-14 debe estar presente en una muestra para que tenga una actividad de 1,00 mC/?

Datación con isótopos radiactivos

- 33. Se presume que un objeto de tradera ha sido encontrado en ana pirámide egipcia y se ofrece a un museo de arte pura su venta. El datado del objeto con carbono radiactivo revela una velocidad de desartegración de 10,0 des min⁻¹ g ¹. ¿Piensa que el objeto es auténtico? Justifique su respuesta.
- 34. El nivel más bajo de actividad del ¹⁴C que parece posible detectar experimentalmente es 0,03 des min⁻¹ g⁻¹. ¿Cuál es la edad máxima de un objeto que puede determinarse por el méticolo del carbono 14?
- 35. ¿Cuál debería ser lo razón de las masas ²⁰⁰Pb f²²Th en un recteorito que tiene una antigüedad aproximada de 2,7 × 10⁹ años? La vida media de ²⁰²Th es 1,39 × 10¹⁰ años. (Sugraencia: un átomo de ²⁰⁵Pb es el producto de desintegración final a partir de un átomo de ²⁰⁵Pb.)
- 36. En relación a la desintegración del ²³²Th desenta en el Ejercicio 35, se encuentra que una determinada mea tiene una razón de massas ²³⁸Pb/²³²Th de 0,25/1,00. Estime la edad de la recu.

Energías implicadas en las reacciones nucleares

- L'tilice la masa del electrón de la Tabla 2.1 y la masa mulida del núclido ⁶F. 18,998403 u, para determinar la energia de enlare por nucleón (en meguelectronvoltiax) en este átomo.
- Utilice la masa del electrón de la Tabla 2.1 y la masa medida del núclido 56/e. 55,934939 u, para determinar la energia de enlace per nucleón (en megaelectronvolties) en este átomo.
- Calcule la energia, expresada en megaelectronvoltios, desprendida en la reacción nuclear
 B + 5Hc → AC + H

Lax masas neclídicas son ${}^{0}_{3}B = 10.01294$ u; ${}^{3}_{2}He = 4.00260$ u; ${}^{3}_{2}C = 13.00335$ u; ${}^{1}_{3}H = 1.00783$ u.

Conceiendo las siguientes masas nuclídicas: \$Li = 6.01513 u;
 \$Ite = 4.00260 u; \$IT = 3.01604 u; \$n = 1.008665 u; \$Que energía, expresada en meguelectronvoltios, se desprende en la resectión nucles?

- Calcule el número de neutrones que puede crearse con una energía de 6,75 × 10° MeV.
- 42. Cuando colisionan las partículas β* y β*, se aniquitan entre sí, produciendo dos rayos γ que se mueven alejados uno de otro a fortargo de una tinea recta. ¿Cuálca son las energías aproximadas, en MeV, de estos dos rayos γ?

Estabilidad nudear

- ¿Qué miembro de los siguientes pares de núclidos espera que sea et más abundante en las fuentes naturales: (a) ³³Ne o ³⁴Ne;
 (b) ¹³O o ¹³O; (c) (Li o ³Li? Justifique sa razonamiento.
- ¿Qué miembro de les siguientes pares de núclidos espera que sea el más abundante en las fuentes naturales: (a) ξ(2 o ξ/Ca; (b) ξ(P o ξ(P); (c) ξ/Zn o ξ(Zn? Justitique su razonamiente.
- 45. Un mieratro de cada uno de los siguientes pares de isótopos tadiactivos se descompone por emisión β⁺ y el otro por emisión de positrón (β⁺): (n) ¹/₁P y ¹/₂P; (h) ¹/₂N y ¹³/₂I. Identifiquelos. Explique su razonamiento.
- Les siguientes isótopos son radiactivos: (a) ²⁵/₁₅P; (b) ⁴⁵/₁₅K;
 (c) ²⁵/₂₅Zn. ¿Cuál de ellos espera que se desintegre por ensisión de §²⁷
- 47. Se dice que algunos múclidos son doblemente mágicos. ¿Que suprine que significa este término? Proponga algunos núclidos que son doblemente mágicos y localicelos en la Figura 26.7.
- 48. Se observan emisiones β y β' para los isótopos radiactivos producidos artificialmente de números atómicos bajos, pero para los isótopos radiactivos naturales de número atómico alto sólamente se observa emisión β'. ¿Cuál es la razón de esta observación?

Fisión y fusión

- Recuerde el Ejemplo de recapitulación. Al contrario que en el socidente de Chernobyl, el socidente nuclear de Three Mile Island en 1979, emitió sólamente 170 curios de ¹³⁴L ¿Cuántos mitigranos de ¹³⁴l representa esto?
- Explique por qué se desprende más energia en un proceso de fusión que en un proceso de fisión.

Efecto de la radiación sobre la materia

- Explique por qué el rem és una imidad más adecuada que el rad para la medida de la dosis de radiación.
- Discuta brevemente las dificultades para establecer los efectos fisiológicos de la radiación de nivel bajo.
- El ⁹Sr es a la vez un producto radiactivo de partida y un residuo radiactivo en un reactor nuclear. Este radioisótopo es un emisor
- β' con una vida media de 27,7 años. Sugiera algunas razones por las que el 60 Sr es una sustancia potencialmente tan pelligrosa.
- S4. El ²²²Ror es un emisor de particulas el con una vida media de 3,82 días. ¿Es peligroso estar cerca de un matraz que contiene este isótopo? ¿En qué condiciones podría ser potencialmente peligroso el ²²²Rn?

Aplicación de los radioisótopos

- Describe cómo podría eccontrar un agujero en la línea de conducción del H₂(g) en una planta de sóntesis de amoníaco utilizando materiales radiactivos.
- 56. Explique por qué el análisis por activación con neutrones es lan útil para determinar elementos traza en una muestra, fierae a los métodos habituales de análisis quantitativo como precipitación o valoración.
- 57. Se affiade una pequeña cantidad de NaCl que coratene ²¹Na rudiactivo a una disolución scuosa de NaNO₃. La disolución se cadría y el NaNO₃ cristaliza, ¿Es de esperar que el NaNO₃(s) sea radiactivo? Justifique sa respuesta.
- 58. Las siguientes reacciones se llevan a cabo con HCltaq) que contiene algo de tritio ((11) como marcados. ¿Espera que aparezca la radiactividad del tritio en el NH₂(g)? ¿Y en el agua? Justifique so respuesta.

$$\begin{array}{c} NH_{c}(aq) + HCl(aq) & \longrightarrow NH_{c}Cl(aq) \\ NH_{c}Cl(aq) + NaOH(aq) & \longrightarrow \\ NaCl(aq) + H_{c}O(t) + NH_{c}(g) \end{array}$$

Ejercicios avanzados y de recapitulación

- 59. A veces puede establecerse el isótopo más abundante de un elemento redondeando la masa stámica al número entero más próximo, por ejemplo, en ³⁹K, ⁵⁸Rb y ³⁸Sc Pero citas veces, el isótopo correspondiente al número de masa redondeado, incluso no existe en la naturaleza, por ejemplo el ⁵⁶Cu. Explique el fundamento de esta observación.
- 60. En la desimegración radiactiva de ²⁵/₂₀U a ²⁶/₂₀Pb , el cambio neto es la emisión de ocho partículas α. Demoestre que si esta pérdida de ocho partículas α no estuviera scompañada también por seis emisiones β⁻, el núcleo resultante sería todavía radiactivo.
- 61. Utilice los datos del texto para calcular cuántas toneladas métricas (1 tonelada métrica = 1000 kg) de carbón hituminoso (85 % C) debería quemaise para liberar tante energía como la que se produce por la fisión de 1,00 kg de ³³U.
- 62. Un método para datar las recas se basa de su razón h²Sr/⁸³Rth. El ⁸³Rb es un emisor β² con una vida media de 5 × 10¹³ a. Se encuentra que una determinada roca tiene una razón de masas h³Sr/⁸³Rb de 0.004/L00. ¿Cuál es la edad de la roca?
- ¿Cuántos miticaries de radiactividad están asociados con una muestra que contiene 5,10 mg de ²³⁶Th que tiene una vida madia de 7340 años?
- 64. ¿Qué masa de ⁵⁰Sr que tiene una vida media de 27,7 años, se necesita para producir 1,00 milicurie de radioctividad?
- 65. Requerde el Ejemplo de recapitulación. Otro tadiosistopo producido en el accidente de Chernoby) fue el ¹³⁷Cs. Si ana muestra de 1,00 mg de ¹³⁷Cs es equivalente a 89,8 millouries, ¿cuál debe ser la vida media ten años) del ¹³⁷Cs?
- El procentaje de abundancia natural del ⁴⁰K es 0,0117 %. La desintegración radiactiva de estos átomos se produce en un 89 %.

- per conisión β^- ; el resto es por captura de electrones y craisión β^+ . La vida media del 40 K es de 1.25×10^9 años. Calcule el número de partículas β^- que produce por segundo el 40 K presente en una muestra de 1.00 g del mineral microclina, KAISi $_{10}$ O_s.
- 67. El método de datado con carbono-14 se basa en el supuesto de que la velocidad de formación de ¹⁴C por bembardeo con rayas cósmicos ha permanecido constante durante miles de años y en que la razón de ¹⁴C a ¹⁴C militário la permanecido constante. ¿Piensa que se podría invalidar este supuesto en el funto como consecuencia de la actividad humana?
- Calcule la energía cirrética mírrima (en megaelectronvoltics) que deben poseer las particulas α para producir la resoción nuclear

$${}^{4}\text{He} + {}^{4}\text{N} \longrightarrow {}^{40}\text{O} + {}^{13}\text{H}$$

Les masses maximises son ${}_{1}^{4}\text{He} = 4,00260 \text{ m}; {}_{1}^{14}\text{N} = 14,00307 \text{ m}; {}_{1}^{14}\text{H} = 1,00783 \text{ m}; {}_{2}^{10}\text{O} = 16,99913 \text{ m}.$

- 69. El gas bidrógeno ha sido contaminado con tritio en una extensión del 5.00 % en masa. ¿Cuál es la actividad en curies de una muestra de 4,65 L de ese gas a 25.0 °C y una presión de 1,05 atm? (Sugerencia: utilide los dates del capítulo y de otros capítulos, si es recesurio.)
- 70. El ⁴⁰K experimenta desintegración radiactiva por captura de electrones a ⁴⁷Ar y por emisión de β ¹ a ⁴³Ca. La fracción de desintegración que se produce par captura de electrones es 0,1 10. La vida media del ⁴⁶K es de 1,25 × 10⁹ años. Suponiendo que uma roca en la que el ⁴⁶K se ha desintegrado, mantiene todo el ⁴⁶Ar producido, ¿cuál será la cazón de masas ⁴⁶Ar/⁴⁶K en una roca que tiene ¹,5 × 10⁹ años de antigüedad?

- 71. Un tipo de depósito de esquisto que contiene 0,006 % de U en masa se miliza como combustáble potencial en un reacuta reproductor. Supeniendo una densidad de 2,3 g/cm², "cuánta energia podría desprendense a panta de 1,00 × 10° cm² de este material? Suponga una energia de fisión de 3,20 × 10° ¹¹ I por cada fisión (es decir, per átomo de U).
- 72. Un éster se forma a partir de un ácido carbexílico y un alcohol.

$$RCO_2H + HOR' \longrightarrow RCO_2R' + H_2O$$

Esta reserión es aparememente senejante a la reacción de un ácido con una base, por ejemplo hidróxido sódico. Puede seguirse el mecapismo de la reacción utilizando el marcador ¹⁸O Este isótepo no es rudiactivo, pero paeden utilizarse estas medidas para detectar su presencia. Cuando se fleva o cabo la reacción de esterificación con el alcohat que contiene útomos de oxigeno-18, no se encuentra exégeno-18 en el agua producto, por cocima de su abandancia natural. ¿Cómo afecta este resultado a la percepción de igue esta reacción es serrejante o una reacción ácido-base?

 La conversión de CO₂ en hidratos de carbona por los plantos por medio de la fotosíntesis puede representanse mediante la reacción.

Para estudiar el mecanismo de la fotosíntesia, se procedió al crecimiento de algas en agua con ¹⁸O, es decir, en H₃¹⁸O. El oxígeno desprendido contenía exígeno-18 en la misma proporción respecto al testo de los isótopos como en el agua en la que se realizó la resoción. En otro experimento, las algas se hicieron crecer en agua que contenía sole ¹⁶O, pero con oxígetos-18 presente en el CO₂. El oxígeno desprendido en este experimento no contenía oxígeno-18. [Qué conclusión paede extener a partir de estos experimentos aucrea del mecanismo de la fotosíntesis?

74. Supenga que cuando se formó la Tierra, el uranio-238 y el oranio-235 eran igualmente abundantes. Sus porcentajes de abandancia natural son 99,28% para el uranio-238 y 0.72% para el uranio-235. Teniendo en cuento las vidas medias de 4,5 × 10º años para el uranio-238 y de 7,1 × 10º años para el uranio-238, calcule la edad de la Tierra con este supuesto.

Problemas de seminario

- 75. La fracción de empaqueramiento de un núclido se refiere a la fracción de la musa total de un núclido que se convierte en energía de enlace nuclear. Se define como la fracción (M AVA, donde M es la masa nuclídica real y A es el número de masa. Utilize en manual de datos (como The Handbook of Chemistry and Physics, publicado por CRC Press) para determinar las fracciones de empaquetamiento de algunes núclidos representativos. Represente un gráfico de la fracción de empaquetamiento frente al número de masa y compárelo con la Figura 26.6. Explique la relación entre los dos.
- 76. Para usos médicos, el radón-222 que se forma en la desintegración radiactiva del radio-226 se puede recoger sobre el radio metálico durante un cieno período de tlempo. Después, el gas es retirado y settado destro de un vial de vidrio. A continuación, se deja que el radio se desintegre durante otro período de tiempo, hasta que una nueva muestra de radón-222 parde ser retirada. El procedimiento paede continuar indefinidamente. El proceso se complica bastante porque el propio nadón-222 experimenta desintegración radiactiva hasta polonio-218 y así sucesivamente. Las vidas medies del radio-226 y del radón-222 son 1,50 × 103 años y 3,82 días, respectivamente.

(a) En un principio con radio 226 puro, el número de ásomos de radón-222 presentes es cera, sumenta durante un tiempo y después disminuye. Explique este cumportandento. Como la vida media del radón-222 es macho más corta que la del radón-2226, ¿par que el radón-222 no se desintegra tan rápidamente como se produce, sin llegar nunca a una concentración máxima?

(b) Escriba una expresión para la velocidad de cambio (dH/dt) en el número de átomos (H) de radio-222 hijo en función del número de átomos de radio-226 presente inicialmente (P_o) y de las constantes de desintegración del padre (λ_p) y del hijo (λ_b). (e) La integración de la expresión obteráduen el apartado (b) conduce a la expresión siguiente para el número de átomos de putón-222 bijo (H) prosentes en un tiempo t.

$$H = \frac{P_0 \lambda_1 (e^{-\lambda_2 \times \tau} - e^{-\lambda_0 \times \tau})}{\lambda_1 - \lambda_2}$$

Particedo de 1.00 g de radio-226 puro, ¿cuánto tiempo pasará aproximadamente para que la cantidad de radón-222 alcance el valor máximo: un día, una xemana, un año, un siglo o un mile-

77. Muchas contrales nucleures utilizan circonio en los clementos de combustible debido a que el circonio mantiene su integridad estructural bajo su exposición a la radiación en el reactor nuclear. Los accidentes nucleures en Three Mile Island y en Cherpobyl supusierun la emisión de gus hidrógeno a partir de la reducción del agua. El potencial de reducción de semipila para el circonio es

$$ZrO_7(s) + 4H_5O^4(aq) + 4e^- \longrightarrow Zr(s) + 6H_5O(l)$$

 $E^\circ = -1.43 \text{ V}$

- (a) El Zr ¿puede reducir al agua bajo condiciones de estado estándar?
- (b) Calcule la constante de equilibrio para la reducción de agua por circorio.
- (c) Si el pH = 7 y Zr, ZrO₂, y agua están en sus estados estándar, ¿es espontánea la reacción?
- (d) La reducción del agua por Zr, ¿fue la culpable en los accidentes del reactor nuclear mencionados anteriormente?
- 78. La desintegración radiactiva y la espectrometria de masas son utilizadas frecuentemente pora datar recus después de que se han enfrando a partir del magma. El ¹⁹Rb tiene una vida media de 4,8 × 10¹⁰ años y sigue la desintegración radiactiva

$$^{87}\text{Rb} \longrightarrow ^{27}\text{Sr} + \beta^{\circ}$$

Unarroca fue datada analizando el producto de su desintegración. El espectro de masas de una muestra homogeneizada de la reca demostró que la razón **Sr/**Sr es 2,25. Supenga que la razón **Sr/**Sr original fue 0,700 cuando se enfrió la roca. El análisis químico de la roca dio 15,5 ppm de Sr y 265,4 ppm de Rb utilizando las masas atómicas promedio de una tabla periódica. Las otras razones isotópicas feeron **Sr/**Sr = 0,119 y **Sr/**Sr = 0,007. La razón isotópica para **Rs/**Rb es 0,330. Las masas isotópicas son las siguientes:

Isótopo	Masa atómica/o
⁸⁷ Rb	66,909
85 Rb	84.912
3bSr	87,906
⁸⁶ Sг	85,909
⁸⁴ Sr	83.913
***Sr	86,909

Calcule to signicance

- (a) la masa atómica media del Sr en la reca:
- (b) la concentración original de Rb en la roca en ppro;
- (c) el porcentaje de rubidio-87 desintegrado en la roca;
- (d) el tjempo desde que la roca se enfrió.



Ejercicios multimedia

- 79. Diversos tipos de emission radiactiva se comparan en la assinacción Separación de rayos alfa, beta y gamma (eCopúndo 26.1). (a) ¿Cuáles son las razones de las masas de las diferentes partículas descritas en la película? ¿Qué efecto tendrá ona diferencia de masa sobre la interacción de una particula con otra materia? (b) La emisión del positrón se describe en el lexto. ¿En donde incidirá esta partícula sobre la pantalla fluorescente en esa animación?
- 80. La simulación Series de desintegración tradiactiva (eCapita-lo 26.2) itustra la desintegración natural del ²⁶gU, ¿Cuál es el número total y el fipo de las especies radiactivas producidas por esta serie de reacciones? ¿Cuál es el producto final de la serie?
- 81. La velocidad de desintegración radiactiva se describe en la animación Procesos de primer orden (eCapitalo 26.5). Describa, a escala atómica, por qué un proceso de desintegración radiactiva es de esperar que exhiba cinética de reacción de primer orden en oposición a las cinéticas de órdenes cero y segundo.
- 82. Observe el funcionamiento de un reactor nuclear en la simulación Acción de las barras de control nucleares (eCopfinho 26,9). En esta aplicación, ¿qué medidas se temas para controtar la reacción nuclear? ¿Cuáles son los puntos potenciales de falles o puntos de escape de material radiactivo en este diseño de reactor?

Apéndice



Operaciones matemáticas

A.1 Aritmética exponencial

Las magnitudes de las medidas que aparecen en este texto varían desde valores muy pequeños hasta muy grandes. Por ejemplo, la masa de un solo átomo de hidrógeno es 0,000000000000000000000000167 g, y el número de motéculas en 18,0153 g de la sustancia agua es 602 214 000 000 000 000 000 000. Estos números son difíciles de escribir de forma convencional y todavía más engorroso es manejarles en cálculos numericos. Estos números se pueden simplificar mucho si se expresan en forma exponencial. La forma exponencial de un número consiste en un coeficiente (un número con un valor entre 1 y 10) multiplicado por una potencia de 10.

El número 10^n es la potencia enésima de 10. Si n es positivo, 10^n es mayor que 1. Si n es negativo, 10^n está entre θ y 1. El valor de $10^0 - 1$.

Potencias positivos
$$10^{0} - 1$$

$$10^{0} = 1$$

$$10^{0} = 1$$

$$10^{0} = 10$$

$$10^{-1} = \frac{1}{10} = 0,1$$

$$10^{-2} = 10 \times 10 = 100$$

$$10^{-2} = \frac{1}{10 \times 10} = \frac{1}{10^{2}} = 0,01$$

$$10^{0} = 10 \times 10 \times 10 = 1000$$

$$10^{-3} = \frac{1}{10 \times 10 \times 10} = \frac{1}{10^{2}} = 0,000$$

Para expresar el número 3170 en forma exponencial se escribe

$$3170 = 3,17 \times 1000 =$$

Para el número 0,00046 se escribe

$$0.00046 = 4.6 \times 0.0001 =$$

A continuación se ilustra un método sencillo de pasar un número a la forma exponencial evitando etapas intermedias.

$$3170 - 321$$
 $00046 - 1234$

Es decir, para expresar un número en forma exponencial:

- Desplace la coma decimal hasta obtener un coeficiente con un valor entre 1 y 10.
- El exponente (la potencia) de 10 es igual al número de dígitos que se ha desplazado la
- Si el punto decimal se mueve hacia la izquierda, el exponente de 10 es positivo.
- Si el punto decimal se mueve hacia la derecha, el exponente de 10 es negativo.

Paga pasar un número de la forma exponencial a la convencional, desplace la coma decima) el número de posiciones indicadas por la potencia de 10, es decir,

6.1 ×
$$10^6 = 61000000 = 6100000$$

8.2 × $10^{-5} = 0000082 = 0.00082$

Los números exponenciales pueden introducirse fácilmente en las calculadoras electrónicas diseñadas para el trabajo científico y de ingeniería. Un omcedimicato frecuente consiste en teclear el número y a continuación la tecla "EXP" o "FE". Así para introducir el número 6.57×10^3 se necesitan pulsar las siguientes teclas:

v el resultado que aporece en la pantalla es [6,5719] Para el número 6.25×10^{-4} se teclea

y el résultado mostrado es 6.25-04

Algunas calculadoras tienen la posibilidad de convertir automáticamente todos los números y resultados calculados a la forma exponencial, independientemente de la forma en que se introduzcan los números. Para hacer esto se fija la forma de expresar los números y generalmente se puede fijar también el número de cifras significativas utilizadas para mostrar los resultados.

Adición y sustracción Para sumar o restar números escritos en la forma exponencial. exprese primero las cantidades con la misma patencia de 10. A continuación sume o reste los coeficientes según se indique. Es decir, considere la potencia de 10 como si se tratase de la enidad común de los términos que deben sumarse y/o restarse. En el ejemplo one sigue, convierta 3.8×10^{-3} a 0.38×10^{-2} y utilice 10^{-2} como potencia común de 10.

$$(5.60 \times 10^{-2}) + (3.8 \times 10^{-7}) - (1.52 \times 10^{-2}) = (5.60 + 0.38 - 1.52) \times 10^{-2}$$

= 4.46 × 10⁻²

Multiplicación Considere les números $a \times 10^c$ y $b \times 10^c$. Su producto es $a \times b \times 10^{(c+r)}$. Los coeficientes se multiplican y los esponentes se suman.

$$0.0220 \times 0.0040 \times 750 = (2.20 \times 10^{-3})(4.0 \times 10^{-3})(7.5 \times 10^{2})$$

$$= (2.20 \times 4.0 \times 7.5) \times 10^{(-2-3+2)} = 66 \times 10^{-3}$$

$$= 6.6 \times 10^{4} \times 10^{-3} = 6.0 \times 10^{-3}$$

División Considere los números $a \times 10^{\circ}$ y $b \times 10^{\circ}$. Su cociente es:

$$\frac{a * 10^9}{b * 10^2} = (ayb) * 10^{b \times 20}$$

Las caeficiemes se dividen y se resta del exponente del numerador el exponente del denumination.

$$\begin{split} \frac{20.0 \times 636 \times 0,150}{0.0400 \times 1,80} &= \frac{(2,00 \times 10^{-1}) (6.36 \times 10^{2}) (1,50 \times 10^{-1})}{(4,00 \times 10^{-2}) \times 1,80} \\ &= \frac{2,00 \times 6,36 \times 1,50 \times 10^{(1+2-4)}}{(4,00 \times 1,80) \times 10^{-2}} = \frac{19,1 \times 10^{2}}{7,20 \times 10^{-2}} \\ &= 2,65 \times 10^{(2-(-2))} \approx 2,65 \times 10^{4} \end{split}$$

 Las instrucciones que se dan aguí son para una calculadora electrónica de las más frecuentes. Las teclas que esnecesario putsar pueden cambiar un poco según la calculadora. utilizada. Consulto las instrucciones específicas en el manual de instrucciones su ministrado con la calculadora.

Potencia de un número Elevar al cuadrado el número $a \times 10^{\circ}$ significa determinar el valor de $(a \times 10^{\circ})^2$ o del producto $(a \times 10^{\circ})(a \times 10^{\circ})$. Según la regla para la multiplicación, este producto es $(a \times a) \times 10^{(r+v)} = a^2 \times 10^{\circ}$. Cuando se eleva un número en forma exponencial a una potencia, el coeficiente se eleva a exa potencia y el exponente se multiplica por ella. Por ejemplo,

$$(0.0034)^3 = (3.4 \times 10^{-3})^3 = (3.4)^3 \times 10^{24(-9)} = 39 \times 10^{-9} = 3.9 \times 10^{-9}$$

Raíz de un número en forma exponencial Extraer la raíz de un número es lo mismo que elevar el número a una potencia fraccionaria. Esto significa que la raíz cuadrada de un número es el número elevado a un modio; la raíz cúbica de un número es el número elevado a un tercio y así sucesivamente. Es decir,

$$2 \overline{a_1 * 10^{9}} = 2a * 10^{9}B^{90} = a^{2a^{2}} * 10^{90}$$

$$\sqrt{156} = \sqrt{1.56 \times 10^{2}} = (1.56)^{1/2} \times 10^{2/2} = 1.25 \times 10^{3} = 12.5$$

En el ejemplo siguiente se desea obtener la raía cúbica de un número cuyo exponente (-5) no es divisible por 3; el número se escribe con un exponente (-6) que es divisible por 3.

$$(3.52 \times 10^{-3})^{1/3} = (35.2 \times 10^{-6})^{1/3} = (35.2)^{1/3} \times 10^{-6/3} = 3.28 \times 10$$

A.2 Logaritmos

El logaritmo decimal (log) de un mimero (N) es el exprenente (x) al que hay que elevar la base 10 para obtener el número N. Es decir, log N=x significa que $N=10^x=10^{\log N}$. Por ejemplo, para potencias simples de diez,

$$\log 1 = \log 10^{1} = 0$$

 $\log 10 = \log 10^{1} = 1$ $\log 0, 10 = \log 10^{-1} = -1$
 $\log 100 = \log 10^{1} = 2$ $\log 0, 01 = \log 10^{-2} = -2$

La mayor parte de los números obtenidos al hacer medidas y que aparecen en los cálculos no son potencias simples de diez, pero no es difícil obtener logaritmos de estos números con una calculadora electrónica. Para encontrar el logaritmo de un número, introduzea el número, y a continuación pulse la tecla "LOG".

$$log734 = 2.866$$

 $log 0.0150 = -1.824$

Otro caso frecuente es rener que encontrar el número que tiene un cierto logaritmo. Este número se suele denominar el *autilogaritmo* o *inverso* del logaritmo. Por ejemplo, si $\log N = 4,350$, ¿cuánto vale N7N, el antilogaritmo es simplemente $10^{4,350}$; y para encontrar su valor introducimos 4,350 y a continuación pulsamos la tecla " 10^{10} ". Dependiendo de la calculadora utilizada, suele ser necesario pulsar la tecla " 10^{10} ". O 2nd F" antes de la tecla 10^{10} 0.

$$\log N = 4,380$$

$$N = 10^{4330}$$

$$N = 2,24 \times 10^4$$

Si se desea encontrar el antilogaritmo de -4,350, de mievo observe que $N=10^{-4,350}$ y $N=4,47\times 10^{-5}$. En una calculadora del tipo más frecuente deben pulsarse las siguientes teclas

y, con tres cifras significativas, aparece

Algunas relaciones útiles A partir de la definición de logaritmo podemos escribir $M=10^{\log M}, N=10^{\log N}, y~M \times N=10^{\log (M \times N)}$. Esto significa que:

$$\log(M\times N) = \log M + \log N$$

De modo análogo no es difícil demostrar que:

$$\log \frac{\mathbb{H}}{N} = \log \mathbb{H} - \log \mathbb{H}$$

Finalmente, como $N^2 = N \times N$, $10^{\log N^2} = 10^{\log N} \times 10^{\log N}$ y

$$\log N^2 = \log N + \log N = 2\log N$$

O en general,

$$\log N^d = a \log N$$

Esta expresión es muy útil para extraer las raíces de los números. Así para determinar $(2.5 \times 10^{-8})^{1/5}$, escribimos

$$\log (2.5 \times 10^{-6})^{1/5} - \frac{1}{3} \log (2.5 \times 10^{-6}) = \frac{1}{3} (-7.60) = -1.52$$

 $(2.5 \times 10^{-1})^{1/5} = 10^{-1.52} -$

Cifras significativas en los logaritmos. Para establecer el número de cifras significativas a utilizar en logaritmos o antilogaritmos, se emplea la siguiente regla fundamental: en un logaritmo son significativos todos los digitos a la derecho de la coma decimal. Los digitos a la izquierda suven para establecer la potencia de 10. Así el logaritmo –2.08 se expresa con dos cifras significativas. El antilogaritmo de –2.08 debe expresarse también con dos cifras significativas; es decir como 8,3 × 10⁻³. Para aclarar este punto, obtenga los antilogaritmos de –2.07. –2.08 y –2.09. Estos antilogaritmos son 8,5 × 10⁻³, 8,3 × 10⁻³ y 8,1 × 10⁻³, respectivamente. Sólo están justificadas dos cifras significativas.

Logaritmos naturales — Los logaritmos pueden expresarse en una base distinta de 10. Por ejemplo, como $2^3=8$, $\log_2 8=3$ (que significa "el logaritmo de 8 en base 2 es igual a 3"). De forma análoga, $\log_2 10=3.322$. Varias de las ecuaciones del texto se obtienen con los métodos del cálculo e implican logaritmos. En estas ecuaciones el logaritmo debe ser un logaritmo "natural". Un logaritmo natural o reperiano tiene como base c=2.71828.... Un logaritmo en base "e" se suele representar como \ln .

La relación entre un lugaritmo "decimal" y un logaritmo "neperiano" se establece simplemente mediante el factor log, 10=2,303. Es decir, para el número N, ln N=2,303 log N. Todos los métodos y relaciones descritas para los logaritmos y antilogaritmos en base 10 son aplicables también en base ϵ , excepto que se deben utilizar los teclos "ln" y " ϵ^{N} " de la calculadora electrónica en vez de "LOG" y " 10^{N} ".

A.3 Operaciones algebraicas

Una ecuación algebraica se resuelve cuando se expresa una de las magnitudes, la incúgnita, en función de todas las otras magnitudes que eparecen en la ecuación. Esto se consigue cuando la incógnita aparece sola en un jado de la ecuación y el resto de los términos en el otro lado. Para resolver una ecuación puede ser occesario reordenalos términos. El principio básico que rige estas reordenaciones es lastante simple. Cualquier transformación de un miembro de la ecuación debe llevarse a cubo tombién en el otro miembro.

$$3x^{2} + 6 = 33$$
Obtenga el volor de x
$$3x^{2} + 6 - 6 = 33 - 6$$

$$3x^{2} = 27$$

$$\frac{3x^{2}}{3} = \frac{27}{3}$$
(2) Divida a ambos miembros por 3.
$$\frac{x^{2}}{3} = 9$$

$$2 x^{2} = 1 \overline{9}$$
(3) Extraiga la ratz cuadrada de ambos miembros.
$$x = 3$$
(4) Simplifique. La ratz cuadrada de 9 cs 3.

Ecuaciones de segundo grado Una ecuación de segundo grado tiene la forma $ax^2 + bx + c = 0$, donde a, b y c son constantes (a no puede ser igual a 0). Varios cálculos del rexto requieren resolver una ecuación de segundo grado. A veces las ecuaciones de segundo grado tienen la forma

$$(x+h)^2=m^2$$

Estas ecuaciones pueden resolverse obteniendo la raíz cuadrada de ambos miembros.

$$x + n = \pm m$$
 y $x = m - n$ p $x = -m - n$

Sin embargo, es más probable que sea necesario utilizar la solución de la ecuación de segundo grado.

$$x = \frac{-b : 2b^2 - 4ac}{2a}$$

En el Ejemplo 16.13 debe resolverse la siguiente ecuación:

$$\frac{(0.300 - x)}{(0.200 + x)(0.100 + x)} = 2.98$$

Esta es una ecuación de segundo grado, pero antes de poder utilizar la fórmula de la solución debe transformarse la ecuación escribiéndola en forma estándar: $ax^2+bx+c=0$. La transformación se consigue según las etapas que se muestran a continuación.

$$(0,300 - x) = 2,98(0,200 + x)(0,100 + x)$$

$$0,300 - x = 2,98(0,0200 + 0,300x + x^{2})$$

$$0,300 - x = 0,0596 + 0,894x + 2,98x^{2}$$

$$2,98x^{2} + 1,894x - 0,240 = 0$$
(A.1)

Abora puede aplicarse la solución de la ecuación de segundo grado

$$x = \frac{-1,894 \pm \sqrt{(1,894)^2 + (4 \times 2,98 \times 0,240)}}{2 \times 2,98}$$

$$= \frac{-1,894 \pm \sqrt{3,587 + 2,86}}{2 \times 2,98}$$

$$= \frac{-1,894 \pm \sqrt{6,45}}{2 \times 2,98} = \frac{-1,894 \pm 2,54}{2 \times 2,98}$$

$$= \frac{-1,894 + 2,54}{2 \times 2,98} = \frac{0,65}{5,96} = 0,11$$

Observe que sólo se ha utilizado el valor correspondiente al signo (+) de entre los dos signos posibles (\pm) al obtener x. Si se hubiese calculado el valor correspondiente al signo (-), se habría obtenido un valor negativo de x, carente de sentido en la situación del Ejemplo 16,13.

Método de aproximaciones sucesivas — La ecuación de segundo grado cuya solución se acaba de obtener en forma de ecuación también puede resolverse por un método aplicable a ecuaciones de mayor grado tales como las ecuaciones cúbicas y de grado cuarro y cinco que aparcem en las problemas de equilibrio. Para ilustrar este método soponga que se desca resolver la Ecuación (A.1) sin recurrir a la fórmula de la ecuación de segundo prado. La ecuación se escribe como sigue:

$$x = \frac{2,98x^2 - 0,240}{1,894}$$

A continuación se bace una estimación del valor de x que, sustituido en el lado desecho de la conación, da como resultado un nuevo valor de x. Si la estimación es 0,15 valor razonable dadas las concentraciones de partida del Ejemplo 16,13, el cálculo es:

$$x = \frac{2,98 \times (0,15)^2 - 0.240}{1.894} = 0.091$$

Ahora se puede utilizar este valor de x para obtener un nuevo valor.

$$\chi = \frac{2.98 \times (0.091)^2 - 0.240}{1.894} = 0.114$$

Repitiendo este procedimiento otra vez se obtiene:

$$\chi = \frac{2,98 \times (0,114)^2 - 0,240}{1.894} = 0,106$$

Una queva repetición conduce al valor 0.11 que es coincidente con el abtenido previamente. Este método que se acaba de utilizar se denomina método de aproximaciones sucesivas.

Apliquemos el método de aproximaciones sucesivas a la ecuación obtenida en el Ejemplo de recapitulación del Capítulo 16, es decir,

$$256x^{54} - 0.74[(1.00 - x)(1.00 - 2x)^{2}] = 0$$
 (A.2)

En este caso se puede hacer una estimación del valor de x, evaluar la expresión y comparar el resultado con el valor cero, y ajustar entonces el valor de x. Si se comienza con una estimación de 0.40 el resultado es

$$256(0.40)^3 - 0.74[(1.00 - 0.40)(1.00 - 2 \times 0.40)^2] = 2.60$$

Claramente el valor 0.40 es demosindo grande. Si se intenta con 0.10 se obtiene un valor de -0.42. Se ha disminuido excesivamente el valor de x. Si se prueba con un valor de 0.25 (media de las des primeras estimaciones) se obtiene 0.11. Se da uno cuenta que hace falta disminair un poco el valor de x para acercarse mis a cero. Si se prueba cen 0.20 se obtiene -0.13, si a continuación se intenta con el valor x = 0.225 se obtiene -0.03. Estamos muy próximos a nuestro objetivo de encontrar el valor de x que satisface la expresión. Utilizando finalmente un valor de 0.23 se obtiene -0.001, un resultado muy satisfactorio.

Otra posibilidad és escribir la expresión (A.2) como

$$x^{5} = \frac{0.74[(1.00 - x)(1.00 - 2x)^{2}]}{256}$$

y evaluar x como la taíz quima de esta expresión. Si se sustituye el valor x=0.40 en el lado derecho se obtiene x=0.15 en el lado izquiendo. Utilizando este valor en el lado derecho se obtiene un nuevo valor x=0.26 en el izquiendo. Con este valor se obtiene x=0.22 en el lado izquiendo y, finalmente, con este último valor se llega a x=0.23, resultado coincidente con el obtenido por el otro procedimiento. Qué método se debe usar estima cuestrên de conveniencia, pero el segundo método proporciona un mevo valor de x, mientras que el primer método requiere más tanteos. Una buena estrategia para acelerar

ta convergencia al utilizar el método de aproximaciones sucesivas consiste en bacer la media de dos resultados. El método de aproximaciones sucesivas puede ser muy útil, pero, a veces, dependiendo de cómo sea la ecuación, la convergencia bacia la solución correcta puede ser muy lenta o incluso puede baber divergencia. En estas circunstancias se puede representar la expresión en función de x para asegurarse de donde están las soluciones. En cualquier caso, siempré debentos asegurarnos de que el resultado obtenido sea razonable desde el punto de vista químico o físico.

A.4 Gráficos

Suponga que se miden en el laboratorio dos magnitudes x é y, y se obtienen los siguientes conjuntos de números.

$$y = (0, 1, 2, 3, 4, ...)$$

 $y = (0, 1, 2, 3, 4, ...)$

No es difícil establecer la relación entre estos conjuntos de números

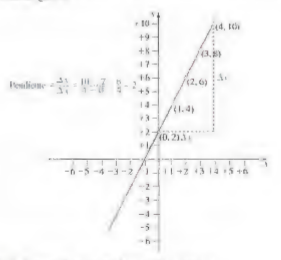
$$y = 2x + 2$$

La situación ideal es expresar los resultados de medidas experimentales tradiante una conoción matemática. Sin embargo, a veces o bien no puede esembirse una ecosción exacta, o no queda claro a partir de los datos experimentales cuál es la foema de la ecución. La representación gráfica de los datos es muy útil en estos casos. En la Figura A. I se han representado los datos que se acaban de dar utilizando unos ejes de coordenados en los que los valores de x se sitúan en el eje horizontal o eje de abeisas y los valores de y en el eje vertical o eje de ordenadas. Los valores de x e y para cada punto se indican entre parántesis.

Los puntos representando los datos definen una línea recta. La ceuación matemática de una físea recta es

$$y = mx + b$$

Los valores de m. la pendirate de la línea, y h, la antenada en el origen, pueden obtenerse de la línea recta del gráfico



♣ FIGURA A.T Representación de una linea recta: y + mx + b

Cuandox=0, y=h. La ordenada en el origen es la ordenada del punto de intersección de la línea recta y el eje y. La pendiente puede obtenerse de dos puntos del gráfico.

$$y_1 = mx_0 + b$$
 y $y_2 = mx_1 + b$
 $y_1 - y_1 = mAx_2 - x_1B + b - b$
 $m = \frac{y_2 - y_1}{x_2 - x_2}$

¿Puede establecer a partir de la recta de la Figura A.1 que m=b=2?

La técnica utilizada para eliminar la constante *b* se aplica en varias partes del texto a las funciones logaritmicas. Por ejemplo la expresión que se da a continuación es la Ecuación (13.1) de la Sección (13.2. En esta expresión *P* es una presión, *T* es una temperatura Kelvin y *A* y *B* son constantes. La ecuación es la de una línea recta:

$$\underbrace{\ln P}_{} = -A a \frac{1}{T} b + B$$
 cruación de una lúnea recea:
$$\underbrace{j}_{} = \underbrace{m \cdot k}_{m \cdot k} + b$$

Pedemos escribir esta ecuación dos veces, para los puntos \Re_1 , T_1 By $\{P_2, T_2\}$, respectivamente.

$$\ln P_{\lambda} = -A \, a \frac{1}{T_b} b + B \qquad \qquad y \qquad \quad \ln P_{\lambda} = -A \, a \frac{1}{T_b} b + B \label{eq:power_power}$$

La diferencia entre estas dos ecuaciones es

$$\begin{split} \ln P_2 - \ln P_1 &= - \Delta \, a \frac{1}{T_0} b \, + \, B \, + \, \Delta \, a \frac{1}{T_1} b \, - \, B \\ \\ \ln \frac{P_2}{P_1} &= \Delta \, a \frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} b \end{split}$$

A.5 Utilización de factores de conversión (análisis dimensional)

Alganos cálculos de química general requieren que una cantidad medida en un conjunto de unidades se convierta a otro conjunto de unidades. Considere la siguiente relación:

$$m = 100 \, cm$$

Divida ambos miembros de la ecuación por 1 m.

$$\frac{1 \text{ m}}{1 \text{ m}} = \frac{100 \text{ cm}}{1 \text{ m}}$$

En el lado izquierdo de la ecuación, el numerador y denominador son idénticos y se cancelan.

$$1 = \frac{100 \text{ cm}}{1 \text{ m}} \tag{A.3}$$

En el lado derecho de la ecuación, el numerador y denominador no son identicos, pero son iguales porque representan la misma longitud. Coundo se multiplica una longitud en metros por la razón 100 cm/1 m, esta longitud se convierte a centímetros. La razón se denomina un factor de conversión.

Considere la cuestión, "¿cuántos centímetros hay en 6,22 m?" La camidad medida es 6,22 m y su valor no se modifica si se la multiplica por 1.

$$6.22 \text{ m} \times \frac{100 \text{ cm}}{1 \text{ m}} = 622 \text{ cm}$$

Ahora considere la cuestión, "¿cuántos metros hay en 576 cm?" Si utilizamos el mismo factor (A.3) de antes el resultado no tiene sentido.

$$576 \text{ cm} \times \frac{900 \text{ cm}^2}{1 \text{ m}} = 5.76 \times 10^9 \text{ cm}^2 / \text{ m}$$

E) factor (A.3) debe escribirse como 1 m/100 cm.

Este segundo ejemplo pone de relieve dos aspectos.

- Hay dus maneras de escribir un fector de conversión, una ferma es la niversa de la otra. Como un factor de conversión es igual a 1, su valor no cambia al invertirlo, pero
- Un factor de conversión debe utilizarse de manera que se produzca la cancelación de unidades necesaria.

Los cálculos hasados en los factores de conversión son siempre de la forma:

Frequentemente deben llevarse a cabo una secuencia de conversiones para conseguir el resultado deseado. Por ejemple, so se desea saber cuantas yardas (yd) hay en 576 cm, se encuentra que no hay disponible un factor de conversión directo em -> yd. Sin embargo, en la contracubiena posterior del texto aperece un factor de conversión em -> in. Así se construye una secuencia de conversión, es decir, una sene de factores de conversión que Heven de continetros a yardas:

? yardas = 576 cm ×
$$\frac{1 \text{ in.}}{2.54 \text{ cm}}$$
 × $\frac{1 \text{ fr}}{12 \text{ in.}}$ × $\frac{1 \text{ yd}}{3 \text{ A}}$
= 6.30 vd

Podemos utilizar la misma idea de una secuencia de conversión para trater con la situación un peco más compleja de tener unidades cuadráticos o cúbicos. Considere la cuestión, "¿cesántos pies cuadrados (ft²) hay en un área de 1,00 metro cuadrado (m²), dado que 1 m = 39,37 in. y 12 in. = 1 ft?" En esta situación puede ser útil empezar hacier do un esquema de la situación. La Figura A.2 represents un área de 1,00 m². Considere este área como un cuadrado de 1 m de lado. La Figura A.2 también representa la longitud de 1 ft y un área de 1,00 ft². ¿Se da cuenta que hay algo más de 9 ft² en un 1 m²?

 Debido a la importancia de la cancelación de unidades, este método de resolver problemas se suete denominar multisis de unidades o amiliais dimensional.



A CCT i
Comparación de un metro
cuadrado y un pie cuadrado.
Un metro es un poco más largo
que 3 ft: 1 m² es un poco
mayor que 9 ft²

La expresión (A.4) puede escribirse como sigue;

?
$$ft^2 = 1.00 \text{ m}^2 \times \underbrace{\left(\frac{39.37 \text{ in.}}{1 \text{ in.}}\right) \left(\frac{39.37 \text{ in.}}{1 \text{ in.}}\right)}_{\text{para convenior}} \times \underbrace{\left(\frac{1 \text{ ft}}{12 \text{ in.}}\right) \left(\frac{1 \text{ ft}}{12 \text{ in.}}\right)}_{\text{para convenior}}$$

Esto es lo mismo que escribir

$$? R^2 = 1.00 \text{ pc}^2 \times \frac{(39,37)^2 \text{ jnc}^2}{1 \text{ pc}^2} \times \frac{1 R^2}{(12)^2 \text{ jnc}^2} = 10.8 \text{ fc}^2$$

Otra manera de enfocar el problema es convirtiendo la longitud de 1.00 m a pies.

$$9 \text{ ft} \sim 1,60 \text{ m} \times \frac{39,37 \text{ im}}{1 \text{ m}} \times \frac{1 \text{ ft}}{12 \text{ im}} = 3.28 \text{ ft}$$

y elevando el cuedrado el resultado:

$$7.6^{3} = 3.28 \text{ ft} \times 3.28 \text{ ft} = 10.8 \text{ ft}^{2}$$

Nuestro último ejemplo incerpora varias ideas ya introducidas. Se trata de examinar la situación en laque deben convertirse tanto las unidades del numerador como las del denominados. Considere la cuestión, "¿cuántos metros por segundo (m/s) corresponden a una velocidad de 63 mph. dado que 1 mi = 5280 ft?"

Es necesario convertir las millas del numerador en metros y las horas del denominador en segundos. Además del factor de conversión suministrado se necesitan otros del Apéndice A.S. También se debe tener en cuento que los factores de conversión produzcan la cancelación correcta de las unidades.

$$?\frac{m}{s} = \frac{69 \, \mu \text{si}}{1 \, \text{ft}} \times \frac{1 \, \text{h}}{60 \, \text{min}} \times \frac{1 \, \text{min}}{60 \, \text{s}} \times \frac{5280 \, \mu}{1 \, \text{min}} \times \frac{12 \, \mu \text{n}}{1 \, \text{ft}} \times \frac{1 \, \text{m}}{39,37 \, \mu \text{s}}$$

$$= 28 \, \frac{\text{m}}{s}$$

Otra forma de resolver el problema es descomponicadolo en tres etapas; (1) Convertir 63 millas en una distancia en metros; (2) convertir 1 hora en un tiempo en segundos y (3) expresar la velocidad como una razón de distancia y tiempo.

Etapa 1

distancia = 63 mi
$$\times \frac{5280 \, \mathrm{ft}}{1 \, \mathrm{mil}} \times \frac{12 \, \mathrm{in}}{1 \, \mathrm{ft}} \times \frac{1 \, \mathrm{m}}{39.37 \, \mathrm{in}} = 1.0 \times 10^5 \, \mathrm{m}$$

Etapa 2

tiempo = 1 k ×
$$\frac{60 \text{ min}}{1 \text{ h}}$$
 × $\frac{60 \text{ s}}{1 \text{ min}}$ = 3,6 × 10³ s

Etapa 3

$$velocidad = \frac{distancia}{tiempo} = \frac{1.0 \times 10^{5} \, m}{3.6 \times 10^{7} \, s} = 28 \, \frac{49}{5}$$

En resumen, hemos visto (1) como establecer un factor de conversión; (2) que se puede invertir un factor de conversión; (3) que se pueden utilizar una serie de factores de conversión para establecer una secuencia de conversión; (4) que, si es necesario, los factores de conversión pueden elevarse a potencias y (5) que las conversiones de valeres con unidades tanto en numerador como en denominador (como millas por hora o libras por pulgada cuadrada) pueden llevarse a cabo en una o en varias etapas.

Apéndice

B

Algunos conceptos básicos de física

B.1 Velocidad y aceleración

Cuando en objeto se desplaza de un punto a ntro transcurre tiempo. La veloctidad de un objeto se define como la distancia recorrida por unidad de tiempo. Un automóvil que recorre una distancia de 60.0 km en ona hora exectamente tiene una velocidad de 60.0 km/h (o 16.7 m/s).

La Tabla B. I contiene datos de velocidad de la caída libre de un cuerpo, En esta caída la velocidad no es constante sino que aumenta con el tiempo. El cuerpo que cae aumenta su velocidad continuamente. La velocidad de variación de la velocidad con el tiempo se llama aceleración. La aceleración tiene unidades de distancia por unidad de tiempo y por unidad de tiempo. Con los métodos del cálculo, se pueden obtener ectaciones matemáticas para la velocidad (n) y distancia (n) recorrida por un objecto que tiene una aceleración constante (n) en un tiempo (n).

$$u = m$$
 (D.1)

$$d = \lg q^2 \tag{B.2}$$

Para un cuerpo en cuída libre, la aceleración constante, denominada aceleración debida a la gravadad es $a=g=9.8\,\mathrm{m/s^2}$. Las Ecuaciones (B.1) y (B.2) pueden utilizarse para calcular la velocidad y distancia recorridas por un cuerpo en caída libre.

Tiempo trenscarrido, s	Distancia total, m	Velection, m/s	Aceleración, m∫s²
0	n)		
	}	\$.9 Y	
1	4,9	}	9.8
	}	14.7	
2	19.6	}	9.8
	}	24,5	
3	44,1	ļ	9,8
		34,3	
4	78,4		

B.2 Fuerza y trabajo

La primera ley de Newton establece que un objeto en reposo permanece en reposo y que un objeto en movimiento uniforme permanece en movimiento uniforme, a menos que actúe sobre ellos una fuerza externa. La tendencia de un objeto a permanecer en reposo o en movimiento uniforme se denomina inercia; para vencer la inercia hace falta una fuerzo. Puesto

que la aplicación de una fuerza o bien bace moverse a un objeto en reposo o modifica su movimiento, el efecto real de una fuerza es modificar la velocidad de un objeto. Un camhio en la velocidad es una *meleración*, así que fuerza es lo que proporciona aculeración a un cuerpo.

La segunda ley de Newton describe la Fuerza F necesaria para producir usta aceleración a en un objeto de masa m.

$$F = ma (B.3)$$

La unidad básica de fuerza en el sistema SI es el nevton (N), que es la fuerza necesaria para proporcionar a una masa de un kilogramo, una aceleración de un metro por segundo do cada segundo.

$$1 N = 1 \text{ kg} \times 1 \text{ m s}^{-2}$$
 (B.4)

La fuerza de gravedad de un objeto (su peso) es el producto de la masa del objeto y la aceteración de la gravedad, g.

$$F = mg ag{B.5}$$

Se realiza trabajo (w) cuando una fuerza se desplaza una distancia.

trabajo
$$(w) = \text{fuerza}(F) \times \text{distancia}(d)$$
 (B.6)

El julio (J) es la cantidad de trabajo asociada a una fuerza de un newton (N) que se desplaza recerriendo una distancia de un metro.

$$tJ = tN \times 1m \tag{B.7}$$

Utilizando la definición de newton, expresión (B.4), se puede escribir también:

$$1J = 1 \text{ kg} \times 1 \text{ m s}^{-2} \times 1 \text{ m} = 1 \text{ kg m}^2 \text{ s}^{-2}$$
 (B.8)

B.3 Energía

La energía se define como la capacidad de realizar un trabajo, pero hay otras descripciones de la energía que resultan útiles. Por ejemplo, un objeto en movimiento posee un tipo de energía denominado energía cinética. Podemos obtener una ecuación útil para la energía cinética combinando algunas ecuaciones seneillas de este apéndice. Así, como el trabajo es el producto de una fuerza y una distancia (Ecuación B.6), y la fuerza es el producto de una masa y una aceleración (Ecuación B.3), podemos escribir

$$w \text{ (trahaio)} = m \times a \times d$$
 (B.9)

Ahera si se sustituye la Ecuación (B.2) que relaciona aceleración (a), distancia (d) y tiempo (t), en la Ecuación (B.9) se obtiene

$$w \text{ (trabajo)} = m \times a \times \frac{1}{2} ar^2$$
 (B.10)

Finalmente sustituyamos en la Ecuación (B.10) la Ecuación (B.1) que relaciona la aceleración (a) con la velocidad (u), es decir, como a=u/t,

$$iw$$
 (trabajo) = $\frac{1}{2}m\left(\frac{it}{t}\right)^2t^2$ (B. II)

El trabajo en la Ecuación (B.11) puede considerarse como cantidad de trabajo necesaria para producir una velocidad u en un objeto de masa m. Esta cantidad de trabajo es la energía que aparece en el objeto como energía cinética $\{e_i\}$.

$$e_k$$
 (energía cinética) = $\frac{1}{2} mu^2$ (B.12)

Un objeto en repuso puede tener tembién la capacidad de realizar un trabajo por modificación de su posición. La energía que posee, que puede transformarse en trabajo, se denomina energía poternial. Piense que la energía potencial es una energía "almacenada" en un objeto. Se pueden escribir ecuaciones para la energía potencial, pero su forma exacta depende de la manera en que está "almacenada" la energía.

B.4 Magnetismo

La fuerzas atractivas y repulsivas asociadas a un imán se centran en regiones denominadas polos. Un imán tiene un polo norte y un polo sur. Si dos imanes se atinean de manera que el polo norte de uso de ellos se dirige hacia el polo sur del otro, aparece una fuerza atractiva. Si al alinear los imanes se acercan los polos de igual signo, o bien ambos polos norte o ambos polos sur, aparece una fuerza repulsiva. Los polos de signo contrario se atraen y los polos de signo igual se repelen-

Un campo magnético existe en una región en torno a un imán, región en la que puede sentirse la influencia del imán. Los cambios que un campo magnético produce en el interior de un objeto de hierro son la causa de la fureza atractiva que experimenta el objeto y no aparecen si el objeto está en una región en la que no existe un campo.

B.5 Electricidad estática

Otra propiedad que pueden tener algunos objetos es la carga eléctrica. Como en el caso del magnetismo, las cerges de signo contrario se atraen y las de signo igual se repelen (recuerde la Figura 2.2). La ley de Coulomb, cuya expresión se da a continuación, establece que una fuerza positiva entre dos objetos con carga eléctrica es repulsiva y una fuerza negativa es atractiva.

$$F = \frac{Q_1 Q_2}{\kappa r^2} \tag{B.13}$$

donde Q_1 es la megnitud de la carga del objeto 1,

 Q_2 — es la insgnitud de la carga del objeto 2,

es la distuncia entre les objetos y

ε es una constante de proporcionalidad denominada constante dieléctricu, cuyos valores numéricos dán cuenta del efecto del medio que separa los dos objetos cargados sobre la fuerza (que se ejerce entre los objetos. Para el vacío ε = 1; para otros medios ε es moyor que 1 (por ejemplo, para el agua ε = 78,5).

Lin campo eléctrico existe en una región en torno a un objeto con carga eléctrica, región en la que puede sentirse la influencia de la carga. Si un objeto no cargado se sitúa en la región en que actúa el campo de un objeto cargado, el objeto no cargado puede experimentar cambios internos que no tendrían lugar en una región sin campo. Estos cambios pueden ocasionar la aparición de cargas eléctricas en el objeto que carcela de ellas, un fenómeno denominado inducción (ilustrado en la Figura B.1).

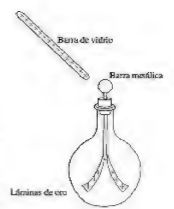


FIGURA B.1

Producción de cargas eléctricas por inducción en un electroscopio de láminas de oro. La baira de vidrio adquiere cargas eléctricas positivas tras ser fretada con un paño de seda. Al acercar la barra al electroscopio, tiene lugar en él tras separación de cargas. Las láminas adquieren carga positiva y se repelen entre sí. Las cargas negativas son atraídas a la bola situada en el extremo de la barra metálica. Si se retira la barra de vidrio, hayuna redistribución de las cargas del electroscopio y las láminas se unen. Si untes de retirar la barra de vidrio se toca la bola con un conductor metálico, las cargas negativas abandonan la bola, el electroscopio mantiene una carga neta positiva y las láminas permanecen separadas.

B.6 Corriente eléctrica

La corriente eléctrica es un flujo de partículas con carga eléctrica. En las corrientes eléctricas de los conductores metálicos, las partículas cargadas sen electrones, en las seles fundidas o las disoluciones acuosas, las partículas son iones de carga positiva y negativa.

La unidad de carga eléctrica es el culombio (C). La unidad de intensidad de corriente eléctrica, denominada amperio (A), se define como el flujo de un celombio por segundo a través de un conductor eléctrico. Hay dos variables que determinan la magnitud de una corriente eléctrica I que fluye a través de un conductor: la diferencia de potencial o cafda de potencial. E, a lo largo del conductor y la resistencia eléctrica del conductor. R. Las unidades (te voltaje y resistencia son el voltaje y la resistencia viene dada por la ley de Ohm.

$$I = \frac{E}{R}$$
 (B.14)

Un julio de energía está asociado al paso de un culombio de carga eléctrica a través de una diferencia de potencial (voltaje) de un voltio. Es decir, un julio = un voltio-culombio. La potencia eléctrica se refiere a la velocidad de producción (o consumo) de la energía eléctrica y tiene las unidades de wario (W).

$$1 W = 1 1 s^{-1} = 1 V C s^{-1}$$

Puesto que un culombio por segundo es una corriente de un amperio,

$$1 W = 1 V \times 1 A. \tag{B.15}$$

Por tanto una bombilla de 100 waties que opera a 110 V extrae una intensidad de corriente de 100 W/110 V = 0.91 A.

B.7 Electromagnetismo

Existe una íntima relación entre electricidad y magnetismo. Como consecuencia de las interacciones entre los campos eléctricos y magnéticos aparecen (1) campos magnéticos asociados al flujo de una contente eléctrica (como en los electroimanes), (2) fuerzas que experimentan los conductores que transportan corriente cuando están situados en un campo magnético (como en los matores eléctricos) y (3) corriente eléctrica inducida cuando un conductor eléctrico se muese bajo la acción de un campo magnético (como en los generadores eléctricos). Varias observaciones descritas en el texto pueden comprenderse teniendo en cuenta los fenómenos electromagnéticos.

Apéndice

C

Unidades SI

El sistema de unidades que con el tiempo será utilizado universalmente para expresar todas las magnitudes medidas es Le Système International d'Unités (Sistema Internacional de Unidades), adoptado en 1960 en la Conference Générale des Poids et Measures (Conferencia General de Pesos y Modidas). A continuación se presenta un resumen de los disposiciones del convenio SI.

C.1 Unidades básicas SI

Se ha establecido una sota unidad para cada una de las magnitudes básicas implicadas en las determinaciones experimentales. Estas unidades son las que se dan a continuación

Magnitud física	Unidud	Abrevlatura
Longitud	Metro	in .
Masa	Kilogramo	kg
Tiempo	Segundo	5
Intensiciad		
de configute eléctrica.	Amperio	A
Temperatura	Kelvin	K
Intensided luminosa	Candela	cd
Cantidad de sustancia	Mol	mol
Ángulo plano	Radián	read
Ángulo sólido	Estercoradián	ST

C.2 Prefijos SI

Las unidades hásicas SI van precedidas de prefijos característicos para expresar cantidades que son múltiplos (mayores que) o submúltiplos (menores que) de la unidad básica. Los múltiplos y submúltiplos se obtienen multiplicando la unidad básica por potencias de diez.

Múltiplo	Prefijo	Abreviatora	Submuitiplo	Prelijo	Abrevlatura
1012	tem	Т	10-1	deci	d
1.05	giga	G	10-2	centi	Č.
104	mega	M	10-3	mäli	ra.
101	kilo	k	10-6	micro	gr.
10 ¹	hecto	h.	10-9	DEDO	20
101	deca	da	10-12	pleo	P
			10^{-15}	femto	1
			10_{-18}	ato	D
				7.7	7007

C.3 Unidades derivadas SI

Las unidades de otras magnitudes deben derivarse a partir de los valores de medidas de magnitudes básicas SI [por ejemplo, el volumen tiene la unidad (longitud)³]. A continuación se dan dos conjuntos de unidades derivadas, un conjunto cuyos nombres se obtienen directamente de las unidades básicas y otro ruyos nombres son especiales. Observe que las unidades utilizadas en el texto difieren en algunos aspectos de las mostradas en la texto difieren en algunos aspectos de las mostradas en la texto se expresa la densidad en g cm⁻¹, la masa molar en g mol⁻¹, el volumen molar en ml. mol⁻¹ o L mol⁻¹ y la concentración molar (molaridad) en mol L⁻¹ o M.

► Esta tabla ilustra otros dos convenios SI: (a) Las unidades se escriben en singular, metro o in, no metro o ms; (b) se prefiere utilizar exponentes negativos en vez del símbolo de división (f), es decir, m s⁻¹ y m s⁻², no ms y m/s/s.

Magnitud física	Unidad	Abreviatura	
Área	Metro cuadrado	m²	
Volumen	Metro cúbico	m ³	
Velocidad	Metro por segundo	$m s^{-1}$	
Aceleración	Metro por segundo al cuadrado	$m.s^{-2}$	
Densidad	Kilogramo por metro cúbico	kg m ⁻³	
Masa molar	Kilogramo por mol	kg mol ⁻¹	
Volumen enotar	Metro cúbico por mol	m mol	
Concentración medar	Mal per metro cúbica	mid m ⁻³	

Magnitud fisica	Unidad	Abreviatura	En función de unidades SI
Frequencia	hercio	sil	s ⁻¹
Fuerza	newton	N	$kg \text{ m s}^{-2}$
Presión	pascal	Pa	$N \text{ m}^{-2}$
Energia	public	J	$kg m^2 s^{-2}$
Potencia	watio	W	J s ⁻¹
Carga eléctrica	culombio:	C'	As
Diferencia de potencial eléctrico	voltjo	V	J A 1 s 1
Resistencia eléctrica	olembo	Ω	V A -3

Esta tabla ilustra otros dos convenios SI: (a) Lux unidades se escriben en singular, metro o m, κo metros o ms, (b) se prefiere utilizar exponentes negativos en vez del símbolo de división (I), es decir, m s^{-1} y m s^{-2} , no m/s y m/s/s.

C.4 Linidades que deben dejar de utilizarse

Hay varias unidades utilizadas frecuentemente que se recomienda ir dejando de emplear para finalmente abandonar por completo. Se espeta su desaparición gradual, aunque todas ellas han sido utilizadas en este texto. A continuación se dan unas pueas de estas unidades.

Magnitud fisica	Unidad	Abreviatura	Definición en unidades SI
Longitud	ångstrom	A	1×10^{-10} m
Fuerza	dina	dina	$1 \times 10^{-5} \mathrm{N}$
Encapía.	ergio	crg	$1 \times 10^{-7} J$
Energía	caloría	cal	4.184 F
Presión	atmósfera	aten	101 325 Pa
Presión	milímetro de mercurio	mmHg	133,322 Pa
Presión	torr	Torr	133,322 Pa

► En esta Tabla aparece otro convenio SI: co utilizar puntos u otro tipo de puntuación para expresar números grandes. En su lugar se dejan espacios entre grupos de tres números, es decir, se escribe 101 325 en vez de 101.325. La puntuación para separar la parte entera de la decimal del número puede ser tanto una coma (habitual en España) o un punto (habitual en los Estados Unidos, por ejemplo).

Apéndice

D

Tablas de datos

\mathbf{z}	Elemento	Configuración	1	Elemento	Configuración	Z	Elemento	Configuración
_	H	131	37	Rb	[Kr] 5s ¹	72	BC	[Xe] 4f ¹⁴ 5d ² 6y ²
			38	Sr	[Kr] 5s2	73	Ta	[Xe] 4f145d36s2
3	Li	[He] 2s	39	Y	[Kr] 4d ¹ 5s ²	74	W	[Xe] 4/145/146x2
4	Be	(He) 2x2	40	Zr	$[K_I] 4d^25s^2$	75	Ro	$[Xe] 4f^{14}5d^56s^2$
5	В	[He] $2s^{3}2m^{4}$	41	Nb	[Kr] 4a45s1	76	Os	[Xe] $4f^{16}5d^66s^2$
6	C	[He] 2s ³ 2p ²	42	Mo	[Kr] 4d ⁵ 5s ¹	77	Te	$[Xe] 4f^{14}5d^{7}6s^{2}$
7	N	[He] $2s^32p^3$	43	Te	[Kr] 4d ⁵ 5s ²	78	Pt	[Xe] 4f 145d 6s1
8 .	0	[He] $2s^22p^4$	44	Ru	[Kr] 4d ⁷ 5s ¹	79	Au	[Xe] $4f^{14}5d^{10}6s^{1}$
9	F	[He] 2s22p5	45	Rb	[Kr] 4d*5s1	80	Hg	[Xe] 4f145d106s2
			46	Pd	[Kr] 4d 10	81	Ti	[Xe] 4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6
11	Na	[Ne] 35 ¹	47	Ag	[Ks] 4d ¹⁰ 5s ¹	82	Pb	[Xe] 4f145d106s26,
12	Ma	[Ne] 3s2	48	Cd	[Kr] 4d 105x2	83	Bi	[Xe] $4f^{16}5d^{10}6s^26$
13	Al	[Ne] 3s23p1	49	In	[Kr] 4d105s25p1	84	Po	[Xe] 4f145d106s26
14	Si	[Ne] $3s^23p^2$	50	Sn	[Kr] 4d ¹⁰ 5s ² 5p ²	85	AL	[Xe] 4f ¹⁴ 5d ¹⁰ 6s ² 6
15	F.	[Ne] 3s23m3	51	Sb	[Kr] 4d105x25p3	4.0		lance show on one
6	S	[Net 3s23p4	52	Te	[Kr] 4d 105s 15p4	87	Fr	1Rn1 7s1
17	CI	[Ne] 3s23p5	53	Ĭ.	(Kr) 4d 1035 3p5	88	Ra	Ro 7s2
		,			1-1	89	Ac	[Rn] 6d ³ 7s ³
19	TC.	$[Ar] 4s^{\dagger}$	55	Ca	[Xe] 6s1	90	Th	1Rml $6d^27s^2$
20	Ca	$[Ar] 4s^2$	56	Ba	[Xe] fix2	91	Pa	[Rn] 5f26d17s2
15	Sc	$[Art] 3d^44s^2$	57	La	[Xe] 5d ¹ 6s ²	92	U	IRni 5736737.2
22	Ti	$1Ar13d^24s^2$	58	Ce	[Xe] 4f26s2	93	Np	[Rn] 5f*6d17s2
23	V	1Art 3d34s2	59	Pr	[Xe] $4f^36s^2$	94	Pu	[Rol 5]*7s2
24	Cr	[Ar] 3d ³ 4s ¹	60	Nd	[Xe] 4f 46s2	95	Am	Rn 5f27s2
25	Mo	$[Ar] 3d^34s^2$	61	F ^e rick	[Xe] $4f^36s^2$	96	Cm	(Rn) 5/76d17s3
26	Re	$[A_{1}] 3d^{6}4s^{2}$	62	Sre	[Xo] 4f 6s2	97	IRIc	[Ro] 5/2782
27	Co	[Atl $3d^{7}4s^{2}$	63	Eu	[Xe] 4f76s2	98	CF	[Rn] 5/107s2
28	Ni	$IArI 3d^84s^2$	64	Gd	[Xe] 4f75d16s1	59	Es	$[Rn] 5f^{31}7s^2$
29	Cu	IArl 3d ⁽⁹ 4s)	65	Tb	[Xe] 4f46s2	100	Fro	$[Rn] 5f^{12}7s^2$
30	Zn	$1Ar1.3d^{10}4s^2$	66	Dy	[Xe] $4f^{10}6s^2$	101	Md	[Rn] 5f137s2
3.3	Ga	[A _I] $3d^{10}4s^24p^4$	67	Ho	[Xe] 4f 16s2	102	No	$(Rn) 5f^{14}7s^2$
3,2	Cie	$[Ar] 3d^{10}4s^24v^2$	68	Er	[Xe] 4f 126s2	103	Lr	$[Rn] 5t^{14}6d^{1}7s^{2}$
33	As	[Arl 3d 104s24p3	69	Ten	$[Xe] 4/^{10}6s^2$	104	Rf	IRnl $5I^{14}6d^27s^2$
34	Se	$[Ar] 3d^{10}4s^24p^4$	70	Yb	[Xe] 4f146x2	105	Db.	$[Rn] 5f^{14}6d^37s^2$
35	Br	[Ar] $3d^{10}4s^24p^8$	71	Lu	1Xel 4f145d16s2	106	Sg	[Rn] $5f^{44}6d^{4}7s^{2}$

Las configuraciones electrónicas de los gases nobles se muescan en azat. Cada configuración electrónica de un gas moble sirve de configuración electrónica interna de los elementos que le siguen, hossa que se flego el gas noble siguiente. Así, [Be] representa la configuración electrónica interna de los elementos del segundo período; [Ne] del tercer período; [Ar] del cuarto período; [Ne] del escro período; [Ne] del sesto período; [Ne] d

TABLA D.2. Propiedades termodinámicas de las sustancias a 298,15 K*. Las sustancias están a 1 bar de presión. Los solutos de disoluciones acuosas tienen actividad unidad (aproximadamente concentración 1 M). Los datos de iones en disolución acuosa son relativos a valores cero para ΔH₁, ΔG¹, y S' del H¹.

Sustancias inorgánicas

	$\Delta H_{\rm f}^{\circ}$, kJ $ m mol^{-1}$	$\Delta G_{\rm f}^{\circ}$, kJ mol $^{-1}$	S°, J moJ 'K'
Jenenio			
Al(s)	0	0	28,33
A) 1 (aq)	-531	-485	-321,7
$AICI_{3}(s)$	-704.2	-628.8	110,7
$Al_2Cl_n(y)$	-1291	-1220	490
AlF ₂ (s)	-1504	-1425	66,44
$Al_2O_3(solido \alpha)$	-1676	-1582	50,92
Al(OH) _s (s)	-1276	_	_
$AI_2(SO_4)_3(s)$	-3441	-3100	239
single	2.1.2		
S(g)	278,8	238,3	167.8
S(rómbico)	0	0	31,80
S _e (g)	102,3	49.63	431,0
	-18,4	-31.8	331,5
S _Z Cl _Z (g) SF _Z (g)	-1209	-1105	291,8
	-296,8	-300,2	248,2
SO ₂ (g)	-290,a -395.7	-371,1	256,8
SO ₃ (g)	-909,3	-744.5	20.1
50° (ad)	F	•	67
$S_2O_3^{-2}$ (aq)	-648.5	-\$22,5	3119
$SO_2CI_1(g)$	-364,0	-320,0	
$SO_2Cl_2(t)$	-394.1	_	-
ario			22.0
Ba(s)	D	0	62,8
Ba ²⁴ (aq)	-537,6	-560,8	9,6
$BaCO_{j}(s)$	-1216	-1138	112,1
BaCl _x (s)	-858.6	-810.4	123,7
$BaF_{g}(s)$	-1207	-1157	96,36
BaO(s)	-553,5	-525,I	70,42
Ba(OH) ₂ (s)	-944.7	_	-
Ba(OH)2*8 H2O(s)	-3342	-2793	427
$BaSO_4(s)$	-1473	-1362	132,2
leritio			
Be(s)	0	Ω	9,50
BeCl ₂ (sólido a)	-450.4	-445,6	82,68
BeF,(sólido a)	-1027	-979.4	53,35
BeO(s)	-609.6	-580,3	14,14
Sismuto			
Bi(s)	0	0	56,74
BiCt _s (s)	-379.1	~315,0	177,0
$Bi_2O_3(s)$	-573.9	-493.7	151.5
liero	ACTIVITY.		
B(s)	0	D	5,86
BCh(l)	-427.2	-387.4	206,3
BF ₁ (g)	-1137	-1120	254.1
00 00 mg (67)	1127	4 6	•
B ₂ H ₄ (g)	35,6	86,7	232,1

^{*}Los dates de sustancias incegánicas y de compuestos orgânicos de hasta dos fatemos de carbano por motécula se han adaptado de D. D. Wagman, et. al., The NES Tables of Chomical Thermodynamic Proparties: Selected Values for Feorgania and C, and C, Osyanic Selectances in SI Units. Journal of Physical and Chemical Reference Data, Valuemen 11, 1882, Suplemento J. Ess datos de atres compuestos orgânicos son de L. A. Dean, Longe's Hondrook of Chemistry, 15/e, McGraw-Hill, Inc., 1999 y otros fuentes.

Sussi	anclas	inorga	inless

	$\Delta H_{\rm I}^{\circ}$, k.J mol $^{-1}$	ΔG_{i}^{n} , kJ mol ⁻¹	S°, J mol ⁻¹ K ⁻¹
Brossio			
Br(g)	9,111	82.40	175.0
Br (eq)	-121.6	-104.0	82,4
$Br_2(g)$	30,91	3,11	245.5
$\mathbf{Dr}_2(\mathbf{J})$	0	0	152,2
BrCl(p)	14,64	-0.98	240,1
$BrF_{\eta}(g)$	-255,6	-229.4	292,5
$BrF_{\epsilon}(1)$	-300.8	-240.5	178.2
2	41650461	2402	عدرت بالد
Cadarúo			
Cd(s)	Ü	O	51,76
$\operatorname{Cd}^{2+}(\operatorname{aq})$	-75,90	-77.61	-73,2
CdCl ₂ (s)	-391.5	-343.9	115,3
CdO(s)	-258,2	-228,4	54,8
Catelo			
Ca(s)	D O	0	41,42
$Ca^{2+}(uq)$	-542,8	-553,6	-53,t
$C_3CO_3(s)$	-1207	-1129	92,9
CaCla(s)	-795.8	-748.1	104.6
CaF ₃ (s)	-1220	-1167	68.87
Call(ds)	-186.2	-147,2	42
$C_2(NO_1)_2(s)$	-938,4	-743, t	193,3
CaO(8)	-635, È	-604,0	39,75
$C_2(OH)_3(s)$	-986,t	-898,5	83,39
$Ca_{s}(PO_{4})_{7}(s)$	-4121	-3885	236,0
CaSO ₄ (s)	-1434	-1322	106,7
Carbono (Vedse tambié			2.000.00
C(g)	716,7	671,3	158,0
C(diamante)	1,90	2,90	2,38
C(grafito)	0	0	5,74
$CCl_d(g)$	-102,9	-60,59	309,9
$CCl_{\phi}(l)$	-135.4	-65,21	216,4
$C_1N_2(g)$	309,0	297,4	241,9
CO(g)	-110.5	-137.2	197.7
$CO_2(g)$	-393.5	-394.4	213.7
CO ₃ (aq)	-677.1	-527.8	56.9
$C_1O_2(g)$	-93.72	-109.8	276,5
$C_1O_2(1)$	-117,3	-105,0	181,1
COCl ₂ (g)	-218,8	-204,6	283.5
COS(g)	-142,1	-169,3	231,6
$CS_2(1)$	89.70	65.27	151,3
Cine	430 - 1 64	411421	and Land
Zn(s)	0	0	41.63
Zn²†(aq)	-153.9	-147.1	
	-155,9 -348,3		112,1
ZnO(6) Clare		-318,3	43,64
	101.9	MET	165.0
Cl(g)	121,7	105,7	165,2
Cl*(aq)	-167,2	-131,2	56.5
$Cl_2(g)$	()-	0	223,1
$\mathbb{ClF}_3(g)$	-163,2	-123,0	281,6
$C(\Omega_2(g))$	102,5	120,5	256,8
$Cl_2O(g)$	80,3	97,9	266,2
Cobalto			
Co(x)	0	. 0	30,04
CoO(s)	-237,9	-214.2	52,97
Cc(OH) ₂ (sólido resa)	-539.7	-4543	79

	are) a tomatel.	$\Delta G_{\Gamma}^{\circ}$, k J mol ⁻¹	S°, J moV 1K-1	
_	ΔH_1^2 , kJ mol ⁻¹	AG ₁ , KJ LIMI	3 13 1101 16	
Cobre			37.15	
Ca(s)	0	0	33,15	
Cu ²⁺ (ag)	64,77	63.49	-99,6	
$CuCO_3 \cdot Cu(OH)_7(s)$	-1051	-893.6	186,2	
CuO(s)	-157,3	-129,7	42,63	
$Cu(OH)_2(s)$	449 _s R		ana i	
$CuSO_4$ -5 $H_2O(s)$	-2280	-1860	300,4	
Стопи	· ·	0	23,77	
Cr(s)	0	v		
$[Cr(H_2O)6]^{3+}(aq)$	-1999	1050	81.2	
$Cr_2O_2(s)$	-1140	-1058	50,21	
CrO_4^{-2} (eq)	-881.2	−727,E	261,9	
$\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_7^{2-}(\operatorname{aq})$	-1490	-J301	.201,9	
Estaño			51,55	
Sn(blanco)	0	0 0.13	44,14	
Sn(gris)	-2,09	-440.1	258,6	
$SnCt_q(0)$	-511,3	-440,1 -255,9	36,5	
SnD(s)	-285,8	-236,9 -519,6	52,3	
$SnO_2(s)$	-580.7	-31340.		
Flúor	90.00	61,91	158.8	
F(g)	78,99	-278,8	-13,8	
F (aq)	-332,6 0	(J	202,8	
$\mathbb{F}_2(g)$	U	· ·	20-1	
Fósforu	0	0	41,09	
P(α blanco)	-17.6	-12.1	22,80	
P(rojo)	58.91	24.44	280,0	
$P_{q}(g)$	-287,0	-267.8	311.8	
$PCl_j(g)$	-374,9	-305,0	364.6	
PCI ₅ (g)	5.4	13.4	210.2	
$PH_3(g)$	-2984	-2698	228.9	
$P_{q}(O_{10}(s))$	-1277	-1019	-222	
PO _a ^{x*} (2q)	-12//	1012		
itello Maria	Ð	0	126,2	
He(g)	9			
Hidrógeno	218.0	203.2	114,7	
H(g)	0	0	0	
H'(aq)	0	Ď	130,7	
18 ₁ (g)	-36,40	-53,45	198,7	
HBr(g)	-92,31	-95,30	186,9	
HCV(g) HCV(aq)	-167.2	-131,2	56,5	
HCTO ₂ (aq)	-51,9	5.9	188,3	
HCN(g)	135,1	124.7	201.8	
HF(g)	-271.1	-273.2	173,8	
	26,48	1,70	206,6	
HI(g) $HNO_2(l)$	-174.1	-80.71	155,6	
	-207.4	-111,3	146,4	
HNO ₃ (aq):	-241,8	-228,6	188,8	
H ₂ O(g)	-285.8	-237,1	69,91	
H ₂ O(1)	-136,3	-105.6	232.7	
H ₂ O ₂ (g)	-187,8	-120.4	109,6	
$H_2O_3(l)$ $H_1S(a)$	-20.63	33.56	205,8	
$H_2S(g)$ $H_3SO_3(l)$	-814.0	-690,0	156,9	
$H_2SO_d(aq)$	-909.3	-744,5	20.1	

Suprancias	inorgánicas
------------	-------------

	$\Delta H_l^{\circ},$ k.) moi^{-1}	$\Delta G_{\rm I}^{\circ}$, kJ mol $^{-1}$	S*, J mol - 'K'
Hierro			
Fe(s)	0	0	27,28
Fe ³⁺ (aq)	-899.1	-78,90	-137.7
Fe ¹⁺ (aq)	-48,5	-4,7	-315.9
$FeCO_3(s)$	-740,6	666,7	92,9
FeCl ₂ (s)	-399.5	-334.0	-142,3
FeO(s)	-272.0	and the same of th	_
$Fe_2O_2(s)$	-824.2	~742,2	87,40
$Fe_3O_3(s)$	-1116	-1015	146,4
Fe(OH) ₃ (s)	-823.0	-696,5	1406,7
odo			
1(g)	106.8	70,25	180,8
F(eq)	-55,19	-51,57	111,3
$I_2(g)$	62,44	19,33	250.7
I ₂ (s)	0	0	116.1
iHr(g)	40,64	3,69	258,8
ICI(g)	17,78	-5,46	247,6
ICI(i)	-23,89	-13,58	135.1
ltio	27,07	s notate	4 0,00 4 4
Li(g)	159,4	126,7	138,8
Li(s)	*0	0	29.12
Li ^k (aq)	-278.5	-293,3	13.4
•	-408,6	-384,4	59,33
LiCi(s)		•	42.80
LiOH(s)	-484,9 -483,3	-439,0 -381,1	
LiNO ₃ (s)	702,1	-301,1	90,0
lagnesio		0	77.60
Mg(s)	0	0	32.68
$Mg^{24}(aq)$	-466,9	-454 ,8	-138,1
MgCl ₂ (s)	-641,3	-591,8	89,62
$MgCO_3(s)$	-1096	-1012	65,7
$MgF_{\pi}(s)$	-1123	-1070	57,24
MgO(s)	-601.7	-569,4	26,94
$M_{\mathbb{P}}(\Omega H)_{\mathbb{P}}(s)$	-924,5	-833.5	63,18
MgS(s)	-346.0	-341.8	50.33
$MgSO_4(\kappa)$	-1285	[[7]	91,6
langaneso			
Mn(s)	0	0	32,01
Mn ²¹ (aq)	-220.8	-228,1	-73,6
$MnO_j(s)$	-520,0	-465,1	53,05
$MnO_{\epsilon}^{-}(aq)$	-541,4	-447,2	191,2
viercurio			
Hg(g)	61,32	31,82	175,0
Hg(1)	£1	0	76,02
HgO(s)	-90.83	-58.54	70,29
litrógeno			
N(g)	472,7	455,6	153,3
$N_1(g)$	0	0	191,6
NF ₃ (g)	-124,7	-83.2	260,7
$NH_{N}(g)$	-46,11	-16,45	192,5
NH _N (ag)	-20,29	-26,50	111,3
NH, *(ag)	-132.5	-79,31	113,4
NH ₃ Br(s)	-270.8	-175,2	113
NH _a Cl(s)	-314.4	-202.9	94,6
NH ₄ F(s)	-464,0	-348,7	71,96

Sustançias inorgánicas

	ΔH_t° , kJ mol ⁻¹	$\Delta G_{\rm f}^{\circ}$, kJ mol ⁻¹	S° , $I \text{ mol}^{-1}K^{-1}$
Hierro			
Fe(s)	0	0	27,28
Fe ^{1*} (aq)	-89,1	-78.90	-137.7
Fe ¹ (ag)	-48,5	-4.7	-315,9
$FeCO_1(s)$	-760.6	-666,7	92.9
FeCl ₃ (s)	-399.5	-334.0	-142,3
FeO(s)	-272,0	_	_
$\operatorname{Fe}_2 \operatorname{O}_2(s)$	-824.2	-742.2	87,40
$\text{Fe}_3 \text{O}_4(s)$	-1118	-1015	146,4
$Fe(OH)_3(s)$	-823,0	-696.5	106,7
loeto			
I(g)	106,8	70,25	8,081
$\Gamma(nq)$	~55,19	-51,57	111,3
$I_3(g)$	62,44	19,33	260,7
$I_2(s)$	0	0	116,1
IBr(g)	40,84	3,69	258,8
ICI(g)	17,78	-5,46	247,6
ICi(1)	-23,89	-13.58	135,1
Litio	20 (00	g and the Control	3-3-4
Li(g)	159.4	126,7	138,8
Li(s)	0	0.	29,12
Li [†] (sq)	-278.5	-293,3	13.4
LiCl(s)	-408.6	-384,4	59,33
LiOH(s)	-484.9	-439.0	42,80
LiNO ₃ (s)	-483,1	-381.1	90,0
lagnesio	4054	204-1	30,0
Mg(s)	0	0	32,68
Mg ²⁺ (uq)	-466,9	-454,8	-138,1
MgCl ₂ (s)	-641,3	-591,8	89,62
MgCO _s (s)	-1096	-1012	65,7
MgF ₂ (s)	-1123	-1070	
MgO(s)	-601,7	-569,4	57.24
$Mg(OH)_2(s)$	-924.5	-833.5	26,94
MgS(s)	-346.0		63,18
MgSO ₄ (s)	-1285	-341.8	50,33
danganeso	-1203	-8171	91,6
Mn(s)	0	0	32,01
Mn ²⁴ (20)	-220,8	-228.1	-73,6
MnO ₂ (s)	-520,0	-465,1	53,05
MnO ₄ (aq)	-541,4	-447.2	191,2
dereurio	20044	T-1842	126,2
Hg(g)	61,32	31,82	175,0
Hg(I)	0	9	76,02
Hg0(s)	-90,83	-58,54	
itrógeno	20,03	-36,34	70,29
	472.7	165.6	a policy sta
N(g) $N_z(g)$,	455,6	153,3
	0 -1942	0	191,6
NF ₃ (g)	-124,7	-83,2	260.7
NH _i (g)	-46,11 -90.50	-16,45	192,5
NH ₁ (aq)	-80,29	-26,50	111,3
NH ₄ *(aq)	-132,5	-79,31	113,4
NH ₁ Br(s)	~270,8	-175,2	3 8 3
NH ₄ Cl(s)	-314,4	-202,9	94,6
$NH_4F(s)$	-464,0	-348.7	71.96

Sustancias	inorgánicas
------------	-------------

	ΔH_{l}^{a} , kJ mol $^{-1}$	ΔG_I^o , kJ mod^{-1}	So, 3 mol-1K-1
NH ₄ HCO ₃ (s)	-849,4	-665,9	120,9
$NH_4I(s)$	-201,4	-112.5	117
$NH_2NO_3(s)$	-365,6	-183.9	151,1
$NH_2NO_3(aq)$	-339.9	-190/6	259,8
$(NH_a)_0SO_a(s)$	-1181	-901,7	220.1
$N_z H_4(g)$	95,40	159,4	238,5
$N_2H_4(l)$	50.63	149,3	121,2
NO(g)	50,25	86.55	210.8
$N_2O(g)$	82,05	104,2	219,9
$NO_{r}(g)$	33,18	51.31	240.1
$N_2O_4(g)$	9,16	97.89	304.3
$N_2\Omega_4(1)$	-19,50	97,54	209.2
$N_1O_3(g)$	11,3	115,1	355,7
NO ₃ (eq)	-205,0	-108.7	146.4
NOBr(g)	82,17	•	273,7
		82,42	
NOCI(g) Kigeno	51,71	80,68	261,7
-	7410	771.7	161.1
O(g)	249,2	231,7	161,1
$O_2(g)$	0	0	205,1
$O_0(g)$	142,7	163,2	238,9
OH (eq)	-230,0	-157,2	-10.75
OF ₂ (g)	24,7	41,9	247.4
lata			
Ag(s)	0	0	42,55
Ag (ag)	105,6	77,11	72,68
AgBr(s)	-100,4	-96,90	107,1
AgCl(s)	-127,1	-109.8	96,2
Agl(s)	-61.84	-66,19	115.5
$AgNO_3(s)$	-124.4	-33.41	140,9
AgyO(s)	-31,05.	-11,20	121,3
$A_{12}SO_{2}(s)$	-715.9	-618.4	200,4
omo			
Pb(s)	(i)	Ö	64.81
Pb ³⁴ (ag)	-1,7	-24,43	10.5
PbT ₂ (a)	-175,5	-173.6	174.9
PbO ₂ (s)	-277,4	-217,3	68,6
FbSO₄(z)	-919.9	-8t3.t	148.6
otasio	317.7	1) 64.4	b = 41.0° / 1
K(g)	89.24	60.59	160,3
K(s)	0	0	64.18
K ^r (og)	-252,4	-283,3	102,5
KBr(s)	-393,8	-380,7	
KCN(s)	-113.0	-101.9	95,90
		-	128.5
KCks)	-436,7	-409.1	82.59
KClO _x (s)	-397,7	-296,3	143,1
$KClO_q(s)$	-432,8	-303,1	151.0
KF(s)	-567,3	-537,8	66,57
K.L(s)	-327,9	-324,9	106,3
$KNO_3(s)$	-494,6	-394,9	133,1
KOH(s)	-424.8	-379,1	78.9
KOH(eq)	-4%2,4	-440.5	91.6
$K_2SO_4(s)$	-1438	-1321	175,6
ilicio			
Si(s)	0	0	18,83
Siff,(g)	34,3	56.9	204.6

Sustancias inorgánicas

	$\Delta H_{\rm f}^{\circ}$, kJ $ m mol^{-1}$	$\Delta G_{\rm f}^{\circ}$, kJ mol $^{-1}$	S^* , $A \mod^{-1} K^{-1}$
Si ₂ H _e (g)	80,3	127,3	272,7
SiΩ ₂ (cuanzo)	-910,9	-856,6	41,84
Sodio			
Na(g)	107,3	76,76	153,7
Na(s)	0	0	51.21
Na ⁺ (aq)	-240.8	-261.9	59.0
Na ₅ (g)	142,1	103,9	230,2
Naldy(s)	-361.1	-349.0	R6,82
Na ₂ CO ₂ (s)	-1131	一上心中心	135,0
NaHCO.(s.)	-950.8	-851,0	101,7
NaCt(s).	-411,2	-384,1	72,13
NaCl(aq)	-407.3	-393,1	115,5
NaClO ₂ (s)	-365,8	262,3	123,4
NaClO ₄ (s)	-380.3	-254.9	142,3
NaF(s)	573.6	···543,5	51,46
NaH(s)	-56.28	-33,46	40,02
Nal(s)	-287,8	-286.1	98,53
NaNO ₁ (s)	-467,9	-367.0	116,5
NaNO ₂ (asj)	~447.5	-373,2	205,4
$Na_2O_2(s)$	~510,9	-447,7	950)
NaOH(s)	-425,6	-379.5	64,46
NaOH(aq)	-470.I	-419.2	48.1
$NaH_0PO_n(s)$	-1537	-1386	127,5
$Na_0HPO_0(s)$	-1748	-1608	150,5
Na ₂ PO ₂ (s)	-1917	-1789	17308
NaHSO _s (s)	-1126	-992.8	113.0
Na ₅ SO ₄ (s)	-1387	-1270	[49,6
Na ₂ SO ₄ (aq)	-1390,	-1268	138.1
Na ₂ SO ₂ -10 H ₂ O(s)	-4327	-3647	592.0
$Na_5S_5O_5(s)$	-1123	-1028	155
Titanio			
Ti(s)	. 0	O	30,63
TiCl _s (g)	-763,2	-726,7	354.9
TiCL(I)	-804,2	737.2	252.3
$\text{Tr}O_2(s)$	-944,7	-889.5	50,33
Uranio			
D(%)	0	0	50,21
$UF_{\epsilon}(g)$	-2147	-2064	377,9
$UF_{\epsilon}(s)$	-2197	-2069	227,6
$UO_2(x)$	-10K5	-1032	77,03

априлина осфинена					
	Nombre	$\Delta H_{\rm f}^{\rm p}$, kJ e			
$CH_c(g)$	Metano(g)	-74,8			
$C_2H_2(g)$	Acetileno(g)	226,7			
$C \mathbf{H} (n)$	Birth Karrestof (c.)	50.7			

	Nombre	$\Delta H_{\rm f}^{\rm n}$, kJ mol ⁻¹	$\Delta G_{\mathrm{f}}^{\mathrm{o}}$, kJ mol $^{-1}$	S°, J mol ⁻¹ K ⁻¹
$CH_c(g)$	Metano(g)	-74,81	-50,72	186,3
$C_2H_2(g)$	Acetileno(g)	226,7	209,2	200,9
$C_2H_4(g)$	Etileno(g)	52,26	68,15	219,6
$C_2H_6(g)$	Etarso(g)	-84,68	-32.82	229,6
$C_3H_3(g)$	Propano(g)	-103.8	-23,3	270,3
$C_4H_{10}(g)$	Butano(g)	~125,6	-17.1	310,2
$C_{\ell}H_{\ell}(g)$	Benceno(g)	82,6	129,8	269.3
$C_bH_a(l)$	Benceno(I)	49.0	124,5	173,4
$C_6H_{13}(g)$	Ciclohexano(g)	-123.4	32,0	298,4
$C_6H_{12}(I)$	Ciclohexano(1)	-156.4	26,9	204,4
$C_{10}H_6(g)$	Naftaleno(g)	150,6	224,2	333,2
$C_{15}H_8(5)$	Naftaleno(s)	77.9	201,7	167,5
CH ₂ O(g)	Fermáldehído(g)	-108,6	-102,5	218,8
CH ₂ CHO(g)	Acctaldeh(do(g)	-166,2	-128,9	250,3
CILCHO(I)	Acetaldehido(l)	-192.3	128, 1	160,2
CH ₂ OH(g)	Metanol(g)	-200,7	-162,0	239,8
CHORD	Metanol(1)	-238,7	-166,3	126,8
CH ₃ CH ₂ OH(g)	Etanol(g)	-235,1	-168,5	282,7
CH ₂ CH ₂ OH(I)	E(nnol(1)	-277.7	-174.8	160,7
C ₆ H ₅ OH(6)	Fenol(s)	-165,t	-50.4	144,0
$(CH_3)_2CO(g)$	Acetona(g)	-216.6	~153,0	295,0
$(CH_3)_2CO(1)$	Acetona(I)	-247,6	-155,6	200,5
CH-COOH(g)	Ácido acético(g)	-432,3	-374.0	282,5
CH ₂ COOH(l)	Ácido acético(I)	-484,5.	-389,9	159,8
CH _x COOH(aq)	Ácido acético(eq)	-485,8	-396,5	178,7
C _s H _s COOH(s)	Acido benzoico(s)	-385,2	-245,3	167,6
CH ₃ NH ₂ (g)	Metilamina(g)	-22,97	32,16	243,4
$C_0H_3NH_2(g)$	Anilina(g)	86,86	166,8	319,3
$C_eH_sNH_s(I)$	Anilina(l)	31,6	149,2	191,3

TABLA D.3 Constantes de equilibrio

A. Constantes de ionización de ácidos débiles a 25 °C

hiponite::00	HON-NOH	
•		8.9×10^{-6}
	HON=NO	4×10^{-12}
νόδιου	HIO,	1.6×10^{-1}
vodoscético	HC ₂ H ₂ IO ₂	6.7×10^{-4}
malónico	$H_2C_3H_2O_4$	1.5×10^{-3}
	$HC_1H_2O_4$	2.0×10^{-6}
nitroso	HNO ₂	7.2×10^{-9}
oxálico	$H_0C_0O_2$	5.4×10^{-3}
	HC_1O_2	5.3×10^{-5}
fenol	HOC,H,	1.0×10^{-3}
fenilacético	$HC_bH_bO_3$	4.9×10^{-3}
fosférico	H_1PO_2	7.1×10^{-2}
	H_2PO_4	6.3×10^{-1}
	$HPO_a^{\frac{2}{2}}$	4.2×10^{-1}
festoreso	H_0PO_3	$3.7 \times 10^{\circ}$
	H_0PO_3	2.1×10^{-1}
propiónico	$HC_3H_3O_2$	1.3×10^{-3}
picolosférico	112P2O2	3.0×10^{-1}
	H-P-O-	4.4×10^{-1}
	$H_2P_2O_1^{-2}$	2.5×10^{-1}
	HP ₂ O ₂	$5.6 \times 10^{\circ}$
selénico	H-SeO ₂	ácido facit
	HSeO,	$2,2 \times 10^{-5}$
selenioso	H ₂ SeO ₃	$2,3 \times 10^{-3}$
	HSeO,	$5.4 \times 10^{\circ}$
specínico	$H_2C_4H_4O_4$	$6.2 \times 10^{\circ}$
	HC ₃ H ₄ O ₄	$2.3 \times 10^{\circ}$
sulfárico	H ₂ SO ₄	ácido fuer
- Phillips - 14-m		$1.1 \times 10^{\circ}$
sulfuroso	7	$1.3 \times 10^{\circ}$
		6.2×10^{-1}
tiefenol		$3.2 \times 10^{\circ}$
		$3.0 \times 10^{\circ}$
	sulfurico sulfuroso tiplenoi triclatoscético	$ \begin{array}{ccc} & HSO_4 \\ & & \\ sull'uroso & H_2SO_3 \\ & & & \\ HSO_3 & \\ tiplenol & HSC_6H_3 \end{array} $

B. Constantes de fonización de bases délates a 25 °C

Nombre de la base	Fórmak	K _b	Nombre de la basc	Fórmula	R_5
amoniuro	NH,	1.8×40^{-5}	isoquinoleica	C ₉ H ₂ N	2.5×10^{-9}
anilina	CaHaNH ₂	7.4×10^{-10}	metilamina	CH ₂ NH ₂	4.2×10^{-4}
codeína	$C_{10}H_{21}O_{2}N$	8.9×10^{-7}	morfina	$C_{12}H_{12}O_2N$	7.4×10^{-7}
dietilamina	(C ₂ H ₂) ₂ N3)	6.9×10^{-4}	piperidina	$C_5H_{11}N$	1.3×10^{-3}
dinactifamina.	(CH ₂) ₂ NII	5.9×10^{-6}	piridina	C_5H_5N	1.5×10^{-9}
ctilamina	CallaNth	4.3×10^{-4}	quinoleíou	C_9H_7N	6.3×10^{-10}
nidracina	NH ₂ NH ₂	8.5×10^{17}	trictinolamina	$C_aH_{13}O_3N$	5.8×10^{-7}
antanawanie	NH ₂ NH ₂ *	8.9×10^{-16}	trictilamina	$(C_2H_2)_3N$	5.2×10^{-4}
hidroxilamina	NH ₂ OH	9.1×10^{-9}	trimotilamina	$(CH_3)_3N$	6.3×10^{-5}

C. Constantes de productos de solubilidad*

N	ombre del soluto	Formula	K _{sp}	Nombre del soluto	Fórmula	K _{sp}
Н	idránido de pluminio	Al(OH),	1.3×10^{-9}	Hidróxido de plomo(II)	Pb(OH),	1.2×10^{-13}
F	esfato de aluminio	AIPO ₄	6.3×10^{-19}	teclaro de plomo(II)	Pbl ₃	7.1×10^{-9}
C	arbonato de bario	BaCO ₁	5.1×10^{-9}	Sulfate de pleme(H)	$PhSO_4$	1.6×10^{-8}
C	rameto de bario	BaCrO ₂	1.2×10^{-10}	Sulfuro de plomo(II) ^b	PbS	3×10^{-24}
F.	lucruro de bario	BaF_2	1.0×10^{-6}	Carbonato de litio	$\text{Li}_{2}\text{CO}_{3}$	2.5×10^{-2}
H	idráxido de bario	Ba(OH) ₇	5×10^{-5}	Fluorian de litio	LiF	3.8×10^{-3}
Si	ultiato de burio	$DaSO_4$	1.1×10^{-10}	Fordațo de litin	$\mathrm{Li}_{1}\mathrm{P}\mathrm{O}_{\varphi}$	3.2×10^{-9}
Si	alfito de bario	$BaSO_1$	8×10^{-7}	Fostato	$MgNH_4PO_4$	2.5×10^{-13}
Ti	iesulfato de bario	BeS_2O_1	1.6×10^{-5}	de amonio y magnesio		
C	loruro de bismutilo	BiOCI	1.8×10^{-3}	Carbonato de magnesio	$MgCO_{\tau}$	3.5×10^{-8}
H	idróxido de bismutito	BIOOH	4×10^{-10}	Fluouro de magnesio	MgF ₂	3.7×10^{-8}
C	arbonato de cadmin	CdCO ₃	5.2×10^{-12}	Hidróxido de magnesio	$Mg(OH)_3$	1.8×10^{-11}
Н	idráxido de cadmio	Cd(OH) ₂	2.5×10^{-14}	Fostato de magnesio	$Mg_0(PO_4)_2$	1×10^{-24}
S	ulturo de cadmio ^s	CdS	8×10^{-28}	Carbonato de manganeso(II)		1.8×10^{-11}
C	arbomato de calcio	CaCO ₁	2.8×10^{-9}	Hidróxido de manganeso(II)	$Mn(OH)_2$	1.9×10^{-13}
C	romato de calcio	CaCrO _L	7.1×10^{-4}	Sulfuro de manganeso(II) ^b	MnS	3×10^{-14}
	luorero de calcio	CaF ₂	5.3×10^{-9}	Bromuro de mercurio(1)	Hg ₂ Br ₃	5.6×10^{-21}
	idráxido de calcio	Ca(OH) ₀	5.5×10^{-6}	Cloruro de mercurio(f)	Hg ₂ Cl ₂	1.3×10^{-18}
	idrágenofosfaio de calcio	CaHPO ₂	1×10^{-7}	loduro de mercurio(I)	Hust,	4.5×10^{-28}
	40			Sulfuro de mercurio(II) ^b	HgS	2×10^{-50}
0	ualaro de esteto	CaC ₂ O ₄	4×10^{-9}	Carbonato de ráquel(II)	NiCO ₂	6.6×10^{-9}
Б	osfano de calcio	$Ca_3(PO_4)_2$	2.0×10^{-24}	Hidróxido de náquel(II)	Ni(OH)-	2.0×10^{-18}
	ulfato de culcia	CaSO _d	9.1×10^{-6}	Fluerum de escandio	ScF ₁	4.2×10^{-18}
S	alfito de calcio	CaSO,	6.8×10^{-8}	Hidróxido de escandio	Sc(OH)	8.0×10^{-31}
	istrășido de crosno(11)	Cr(OH),	2×10^{-16}	Arseniato de plata	Ag ₃ AsO ₄	1.0×10^{-22}
	idróxido de promo(III)	Cr(OH),	6.3×10^{-31}	Azida de plata	AgN ₁	2.8×10^{-9}
	arbonato de cobalto(II)	CoCO ₃	1.4×10^{-18}	Bromuro de plata	AgBr	5.0×10^{-13}
4.0	and the second section of the second			Carbonato de plata	Ag ₂ CO ₃	8.5×10^{-12}
н	isfprovido de cobalto(II)	Co(OH) ₂	1.6×10^{-15}	Cloruro de plaia	AgCl	1.8×10^{-10}
	istróxido de cebalto(III)	Ce(OH) ₃	1.6×10^{-41}	Cremato de pista	Ag ₂ C ₁ O ₃	$l_{\rm s}l \times 10^{112}$
	lorum de cobre(1)	CuC1	1.2×10^{-6}	Ciamuro de plaia	AgCN	1.2×10^{-10}
	ianuro de cobre(1)	ChCN	3.2×10^{-20}	fodaio de plata	AgIO,	3.0×10^{-8}
	duro de cobre(1)	Cul	1.1×10^{-12}	foduro de plata	Agi	8.5×10^{-17}
	rseniato de cobreill)	Cur(Ast)	7.6×10^{-m}	Nitrito de plata	AgNO ₃	6,0 × 10°4
	actionato de cobre(11)	CuCO ₁	1.4×10^{-10}	Sulfato de plata	Ag ₃ SO ₄	1.4×10^{-3}
	romato de cobre(H)	Charles Charles	3.6×10^{-6}	Suffuro de plata ^b	Ag ₂ S	6 × 10 51
	errociamero de cobre(H)	Cu ₂ [Fe(CN) _e]	1.3×10^{-16}	Softito de ptara	AgiSO ₁	1.5×10^{-14}
	idnóxido de cobre(H)	Cu(OH),	2.2×10^{-20}	fiocianato de plata	AESCN	1.0×10^{-12}
	ulfuro de cobre(II) ^b	CuS	6 × 10 7	Carbonato de estroncio	StCO ₃	1.1×10^{-60}
	arbonato de hierro(11)	FeCO ₁	3.2×10^{-11}	Cromato de estroncio	SrC(O ₂	2.2×10^{-5}
	arbonato de hierro(H)	Fe(OH) ₂	8.0×10^{-16}	Fluques de estroneio	SaF,	2.5×10^{-9}
	ulfuro de hierro(II) ^h	heS	6×10^{-19}	Sulfato de estrmeio	SrSO ₄	3.2×10^{-7}
	aseriato de hierro(10)	FeAs() ₂	5.7×10^{-30}	Bromuro de talio(1)	TiBr	3.4×10^{-6}
		$\operatorname{Fe}_{\mathbf{d}}[\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_{b_{1}}]_{q}$	3.3×10^{-41}	Clouro de tabe(1)	(UC)	1.7×10^{-6}
	errocianuro de hierro(III)		4×10^{-34}	Ioduro de talio(1)	TU	6.5×10^{-8}
	lidrécido de hierro(III) isstato de hierro(III)	$FePO_4$	1.3×10^{-22}	Hidróxido de talio(III)	TI(OH),	6.3×10^{-40}
			4.0 × 10 ½	Hidróxido de estaño(H)	Sn(OH),	1.4×10^{-28}
	rseniato de plomo(II)	$Pb_{3}(AsO_{c}),$	2.5×10^{-9}			1×10^{-36}
	zida de plomo(H)	$Pb(N_3)_2$		Sulfuro de estaño(H) ^c	SnS ZeCO	1.4×10^{-11}
	romure de plomo(ff)	PhBr ₂	4,0 × 10°	Carbonato de zino	ZnCO ₃	1.4×10^{-17}
	arbonato de plomo(II)	PbCO ₂	7.4×10^{-18}	Hidróxido de zinc	$Z_0(OH)_{i}$	1,2 × 10 °
	lloruro de pleme(II)	PbCl ₂	1.6×10^{-6}	Oxalato de zinc	$Z_{n}C_{2}O_{4}$	2.7×10^{-6}
	Promaio de plomo(II)	PbCtO _a	2.8×10^{-13} 2.7×10^{-8}	Fosfato de zinc	$Z_{\Omega_1}(P\Omega_n)_2$	9.0×10^{-78}

^{*}Los datos son a temperaturas próximas a la ambiente, entre 18 y 25 °C.

^bPara un equilibrio de solubilidad del tipo $MS(\epsilon) + H_2O \longleftrightarrow M^{2b}(\epsilon q) + HS^*(\epsilon q) + OH^*(\epsilon q)$.

D. Constantes de formación de loves complejes^{4,4}

Fórmula	K_t	Fórmula	K _F	Fórmula	Kr
(Ag(CN),)	5,6 × 10 ¹⁶	[Co(ox) ₅] ⁺	1071	(figl ₄) ²⁻	6.8×10^{24}
$[Ag(EDTA)]^3$	2.1×10^{7}	[Ct(EDTA)]	10^{33}	$[Hg(\omega n)_2]^{2n}$	9.5×10^{h}
(Ag(en) ₂ ^b	5.0×10^{7}	[Cr(OH),]	8×10^{29}	$(Ni(CN)_4)^2$	2×10^{31}
$[Ag(NH_3)_2]^*$	1.6×10^{7}	[CuCl ₃] ²⁻	5×10^5	$[Ni(EDTA)]^2$	3.6×10^{18}
$\{Ag(SCN)_{ij}\}^{3}$	1.2×10^{10}	$[Cu(CN)_{\delta}]^{d}$	2.0×10^{20}	$[Ni(en)_4]^{24}$	2.1×10^{11}
$[Ag(S_2D_3)_2]^T$	1.7×10^{12}	[Cu(EDTA)]2	5×10^{14}	$[Ni(NH_3)_{\bar{p}}]^{24}$	5.5×10^{8}
[Al(EDTA)]*	1.3×10^{16}	$[Cu(cn)_2]^{2\pi}$	1×10^{20}	$[Ni(\omega x)_3]^{d-}$	3×10^{k}
$[Ai(OH)_a]$	1.4×10^{13}	$[Co(NH_4)_3]^{21}$	1.1×10^{13}	[PbCT ₂]*	2.4×10^{1}
$\{Al(ax)_i\}^{k}$	2×10^{th}	$[Cu(ox)_2]^{2^{-}}$	3×10^{8}	[Pb(UUTA)] ⁷	2×10^{10}
(CoCa, Ja.	6.3×10^{2}	[Fe(CN) ₆] ⁶	1077	$[Pbl_4]^7$	3.0×10^{4}
(Ci(CN) ₄ } ^{2−}	6.0×10^{18}	$[Fe(EDTA)]^{2^{-}}$	2.1×10^{14}	[Pb(OH) ₂]*	3.8×10^{14}
$\{Cd(en)_3\}^{2+}$	1.2×10^{12}	[Fe(en) ₃] ²¹	5.0×10^{9}	$[Pb(ox)_2]^{1-}$	3.5×10^6
$[\operatorname{Cid}(\operatorname{NH}_n)_{\mathfrak{p}}]^{2^n}$	1.3×10^{2}	[Fe(ax) ₁]*	1.7×10^{4}	$[Pb(5_2O_4)_3]^4$	2.2×10^6
[Co(EDTA)]?	2.0×10^{16}	$[Fe(CN)_6]^1$	1042	$[P_2CR_4]^2$	1×10^{16}
$[Co(en)_1]^{2+}$	8.7×10^{13}	[Fe(EDTA)]	1.7×10^{24}	$[Pt(NH_1)_{\alpha}]^{2+}$	2×10^{15}
$[Ce(NH_2)_0]^{2^{\alpha}}$	1.3×10^{5}	$[Fe(ox), 1]^8$	2×10^{20}	$[Zn(CN)_{\alpha}]^{2-}$	1×10^{18}
$[Ce(ex)_{\lambda}]^{4-}$	5×10^{9}	[Fe(SCN)]**	8.9×10^{2}	$ Zn(EDTA) ^{2-}$	3×10^{16}
$[Ce(SCN)_a]^{2-}$	1.0×10^{3}	$[\mathrm{HgCL}_{\mathrm{I}}]^{2^{2}}$	1.2×10^{13}	$[Zn(en)_{j}]^{2+}$	1.3×10^{18}
[Co(EDTA)]	10%	$[Hg(CN)_4]^2$	3×10^{41}	$[Zn(NH_3)_a]^{2+}$	4.1×10^8
$[Co(en)_{\gamma}]^{2s}$	4.9×10^{11}	[Hg(EDTA)]2	6.3×10^{21}	$[Zn(OH)_4]^2$	4.6×10^{12}
$[Ce(NH_{\lambda})_{h}]^{3a}$	4.5×10^{33}	[Hg(en) ₂] ²⁺	2×10^{25}	$[Z_B(ox)_3]^4$	$1.4 imes 10^6$

^{*}Les ligandes que aparecen en esta tabla sen remodentados: Cl^{*}, CN , I , NH₃, CHF , SCN , S₂O₃² ; bidentados: etilendiamina (en) ion exalatatox); tetradentados: len efilendiaminaletracetate, EDTA**, ^{*}Les valores de K₁ son constantes de formación globales (véase la Sección 25.8).

TABLA D.4 Potenciales estándar de electrodo (reducción) a 25 °C

Semirreacción de reducción	E^{r}, \mathbf{V}
$F_2(g) + 2e^- \longrightarrow 2F^-(eq)$	+2,866
$OF_2(g) + 2 H^1(aq) + 4 e^- \longrightarrow H_2(Ql) + 2 F^1(aq)$ $O_3(g) + 2 H^1(aq) + 2 e^- \longrightarrow O_3(g) + H_2(Ql)$	+2,1
$O_1(g) + 2 H^1(aq) + 2 e^{\gamma} \longrightarrow O_2(g) + H_2O(1)$	+2,075
${}_{2}O_{8}^{-2}(sq) + 2e^{-} \longrightarrow 2SO_{8}^{-2}(sq)$	+2,D1
$g^{2i}(aq) + e^- \longrightarrow Ag^*(aq)$	+1,98
$I_2O_3(aq) + 2H^*(aq) + 2e^- \longrightarrow 2H_2O(1)$	$\pm 1,763$
$\operatorname{Im} O_{s}^{-}(\operatorname{ag}) + 4 \operatorname{H}^{s}(\operatorname{ag}) + 3 \operatorname{e}^{-} \longrightarrow \operatorname{Im} O_{s}(\operatorname{s}) + 2 \operatorname{H}_{s} O(1)$	+1,70
$6O_3(s) + SO_2^{2-}(aq) + 4H^4(aq) + 2e^- \longrightarrow P6SO_3(s) + 2H_3O(s)$	+1,69
$(u^{34}(aq) + 3e^- \longrightarrow Au(s)$	+1,52
$lnO_4^-(aq) + 8 H^4(aq) + 5 e^- \longrightarrow Mn^{32}(aq) + 4 H_2O(l)$	+1,51
$BrO_{1}^{-}(aq) + 12 H^{+}(aq) + 10 e^{-} \longrightarrow Br_{2}(l) + 6 H_{2}O(l)$	+1,478
$bO_2(s) + 4 H^{+}(aq) + 2 e^{-} \longrightarrow Pb^{2r}(aq) + 2 H_1O(1)$	+1,455
$IO_3^-(aq) + 6H^*(aq) + 6e^- \longrightarrow CI^-(aq) + 3H_3O(1)$	+1,450
$u^{3+}(aq) + 2e^- \longrightarrow Au^{+}(aq)$	+1,36
$I_2(g) + 2e^{-} \longrightarrow 2C\Gamma(ng)$	+1,358
$r_2O_7^{2^{-}}(aq) + 14 H^{\dagger}(aq) + 6 e^{-} \longrightarrow 2 Cr^{3^{+}}(aq) + 7 H_2O(1)$	+1,33
$\ln O_2(s) + 4 H^+(sq) + 2 e^- \longrightarrow Mn^{2+}(sq) + 2 H_2O(l)$	+1,23
$r_7(g) + 4H^*(m_1) + 4e^- \longrightarrow 2H_2O(1)$	+1,229
$10_{3}^{-}(aq) + 12 H^{+}(aq) + 10 e^{-} \longrightarrow I_{3}(s) + 6 H_{3}O(t)$	+1.20
$IO_i^-(aq) + 2H^*(aq) + 2e^- \longrightarrow CIO_i^-(aq) + H_iO(0)$	+1,189
$iO_1^-(aq) + 2H^-(aq) + e^- \longrightarrow CIO_2(g) + H_2O(1)$	+1,175
$O_2(g) + H^1(nq) + e \longrightarrow HNO_2(nq)$	+1,07
$r_2(0) + 2 \in \longrightarrow 2 \operatorname{Br}(a\eta)$	+1,065
$O_3(g) + 2 H^{\dagger}(ag) + 2 e^{-} \longrightarrow NO(g) + H_2O(g)$	+1.03
$AuCl_4\Gamma(aq) + 3e^- \longrightarrow Au(s) + 4C\Gamma(aq)$	+1,002
$O_7^{\dagger}(aq) + 2H^{\dagger}(aq) + e^- \longrightarrow VO^{2\dagger}(aq) + H_2O(1)$	+1,000
$O_2(aq) + 2H(aq) + 6 \longrightarrow NO(g) + 2H_2O(1)$	+0.956
$\operatorname{tot}_{[aq]} + \operatorname{tr}_{[aq]} + t$	+0.86
(may + 1 (may + c - > counts)	+0,854
ig (ad) + ze - right	•
$\begin{array}{ll} (g^2(aq) + 2e^- \longrightarrow Hg(l) \\ g^*(aq) + e^- \longrightarrow Ag(s) \\ e^{2r}(aq) + e^- \longrightarrow Fe^{2r}(aq) \end{array}$	+0,860
6 (ag) + 6 Fe (ag)	+0,771
$\partial_2(g) + 2 H^{\dagger}(aq) + 2 e^{-\frac{1}{2}} \longrightarrow H_2O_2(aq)$	+0,695
$HgCl_2(aq) + 2e^- \longrightarrow Hg_2Cl_2(s) + 2C\Gamma(aq)$	+0,63
$dnO_4^-(aq) + e^- \longrightarrow MnO_4^{2-}(aq)$	+0,56
$(s) + 2c^* \longrightarrow 2f(aq)$	+0,535
$\operatorname{Cu}^{+}(\operatorname{aq}) + \operatorname{c}^{-} \longrightarrow \operatorname{Cu}(\operatorname{s})$	+0,520
$I_2SO_1(aq) + 4H'(aq) + 4e' \longrightarrow S(s) + 3H_2O(l)$	+0,449
$_2N_1(g) + 2 H^{\dagger}(sq) + 2 e^{-} \longrightarrow 2 HCN(sq)$	+0,37
$Fe(CN)_{k}]^{3}(aq) + c^{-} \longrightarrow [Fe(CN)_{k}]^{3}(aq)$	+0,361
$O^{2r}(aq) + 2H^{r}(aq) + e^{-} \longrightarrow V^{2r}(aq) + H_2O(1)$	+0,337
$u^{z+}(aq) + 2c^- \longrightarrow Co(s)$	+0,340
$bO_2(s) + 2 H^1(aq) + 2 e^- \longrightarrow PbO(s) + H_2O(l)$	+0,28
$ g_2C _2(s) + 2e^- \longrightarrow 2 Hg(l) + 2 C ^-(aq)$	+0,2676
$AsO_2(sq) + 3 H^{\dagger}(sq) + 3 e^- \longrightarrow As(s) + 2 H_2O(t)$	+0,240
$gCl(s) + e^s \longrightarrow Ag(s) + Cl^*(aq)$	+0,2223
$O_e^{2-}(aq) + 4 H^{\dagger}(aq) + 2 e^{-} \longrightarrow 2 H_2O(1) + SO_2(q)$	+0,17
$\mathbf{u}^{2*}(\mathbf{a}q) + \mathbf{e}^- \longrightarrow \mathbf{C}\mathbf{u}^*(\mathbf{a}q)$ $\mathbf{u}^{4*}(\mathbf{a}q) + 2 \mathbf{e}^- \longrightarrow \mathbf{S}\mathbf{n}^{2*}(\mathbf{a}q)$	+0,159
	+0,154
$(s) + 2 H3(aq) + 2 e- \longrightarrow H2S(g)$	+0,144
$igBr(s) + e^- \longrightarrow Ag(s) + Br^-(aq)$	+0,071
$H^{\dagger}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow H_{0}(q)$	0
$b^{2*}(aq) + 2e^- \longrightarrow Pb(s)$	-0.125
$\sin^{2+}(aq) + 2e^- \longrightarrow Sn(x)$	-0.137
$Ag(s) + e^- \longrightarrow Ag(s) + [-(aq)]$	-0.152

Semirreacción de reducción	$E_{a}^{a}V$
$V^{31}(aq) + c^- \longrightarrow V^{2+}(aq)$	-0,255
$Ni^{2+}(aq) + 2 c^- \longrightarrow Ni(6)$	-0.257
$H_i PO_i(aq) + 2 H^*(aq) + 2 e^- \longrightarrow H_i PO_i(aq) + H_i O(1)$	-0.276
$Co^{2}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Ce(s)$ $In^{3}(aq) + 3e^{-} \longrightarrow In(s)$ $PbSO_{q}(s) + 2e^{-} \longrightarrow Pb(s) + SO_{s}^{2}(aq)$ $Cd^{2}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Cd(s)$	-0,277
$le^{34}(an) + 3e^{-} \longrightarrow ln(s)$	-0,338
$PhSO_{1}(s) + 2e^{s} \longrightarrow Ph(s) + SO_{2}(na)$	~0,356
$f^{*}(\mathbb{R}^{2})$ (an) $+ 2 e^{t} \longrightarrow Cd(s)$	-0.403
$C^{2s}(an) + c^{-} \longrightarrow C^{2s}(an)$	-0.424
$C^{0*}(aq) + c^{-} \longrightarrow C^{1*}(aq)$ $S^{0*}(aq) + 2c^{-} \longrightarrow Fc(s)$	-0,440
$2CO_2(g) + 2H^*(aq) + 2c^- \longrightarrow H_2C_2O_4(aq)$	-0,49
$Z_{i}^{2+}(aa) + 2a^{-} + 2a^{-} + 2a(a)$	-0,763
$Z_0^{2*}(sq) + 2e^- \longrightarrow Zr(s)$ $C_0^{2*}(sq) + 2e^- \longrightarrow Cr(s)$	-0,90
United + 45	-1.18
$\operatorname{Mn}^{2^{s}}(\operatorname{aq}) + 2 e^{-} \longrightarrow \operatorname{Mn}(s)$ $\operatorname{Fr}^{2^{s}}(\operatorname{aq}) + 2 e^{-} \longrightarrow \operatorname{Ti}(s)$	
(r (sq) + 2e (t(s)	-1,63
$U^{3+}(sq) + 3e^- \longrightarrow U(s)$ $Al^{3+}(sq) + 3e^- \longrightarrow Al(s)$	-1.66
Ar (aq) + 3 c Ans)	-1,676
$Mg^{2r}(aq) + 2 c^- \longrightarrow Mg(s)$ $La^{3r}(aq) + 3 c^- \longrightarrow La(s)$	-2,356
$La^{**}(eq) + 3e^{-} \longrightarrow La(s)$	-2.38
$Na^{\dagger}(aq) + e^{-} \longrightarrow Na(s)$	-2,713
$\Box a^{2+}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Ca(e)$	-2,84
$Sr^{2+}(aq) + 2e^{-} \longrightarrow Sr(s)$	-2,89
$\operatorname{Ba}^{2+}(\operatorname{aq}) + 2e^{-} \longrightarrow \operatorname{Ba}(s)$	-2,92
$Cs^{\dagger}(aq) + c^{-} \longrightarrow Cs(s)$	-2,923
$K^{\dagger}(aq) + e^{-} \longrightarrow K(s)$	-2,924
$Rb^{\dagger}(aq) + e^{-} \longrightarrow Rb(s)$	-2,924
$L\Gamma(aq) + e^{-} \longrightarrow Li(s)$	-3,040
edin básica	
$O_1(g) + H_2O(1) + 2e^- \longrightarrow O_2(g) + 2OH^-(uq)$	+1,246
$ClO^{-}(aq) + H_{2}O(l) + 2e^{-} \longrightarrow Cl^{-}(aq) + 2OH^{-}(aq)$	+0,890
$H_2O_2(aq) + 2e^- \longrightarrow 2OH\Gamma(aq)$	40,88
$BrO^{-}(aq) + H_2O(1) + 2e^{-} \longrightarrow Br^{-}(aq) + 2OH^{-}(aq)$	± 0.766
$ClO_3^-(aq) + 3 H_2O(l) + 6 c \longrightarrow Cl^-(aq) + 6 OH^-(aq)$	+0,622
$2 \operatorname{AgO}(s) + H_2O(l) + 2 \in \longrightarrow \operatorname{Ag}_2O(s) + 2 \operatorname{OH}^{-}(aq)$	+0,604
$MnO_a^-(aq) + 2 H_2O(1) + 3 e^- \longrightarrow MnO_a(s) + 4 O(1-(aq))$	+0,60
$BrO_3(aq) + 3H_3O(l) + 6c^- \longrightarrow Br^-(aq) + 6OH^-(aq)$	+0.584
$2 \operatorname{BrO}^{-}(\operatorname{aq}) + 2 \operatorname{H}_{2} \operatorname{O}() + 2 \operatorname{e}^{-} \longrightarrow \operatorname{Br}_{2}() + 4 \operatorname{OFF}(\operatorname{aq})$	+0.455
$210^{\circ}(2q) + 2H_2O(1) + 2c^{\circ} \longrightarrow I_2(6) + 4OF(2q)$	+0,42
$O_{\ell}(g) + 2 H_{\ell}O(1) + 4 e^{-} \longrightarrow 4 O[1](\omega_1)$	+0,401
$Ag_0O(s) + H_0O(t) + 2e^- \longrightarrow 2Ag(s) + 2OH^-(sq)$	+0.342
$C_0(OH)_{i}(s) + e^{-} \longrightarrow C_0(OH)_{i}(s) + OI\Gamma(aq)$	+0,17
$2\operatorname{MnO}_2(s) + \operatorname{H}_2O(1) + 2 \operatorname{C} \longrightarrow \operatorname{Mn}_2O_2(s) + 2\operatorname{OHC}(\operatorname{aq})$	40,118
$NO_3^{-}(aq) + H_3O(1) + 2e^{-} \longrightarrow NO_2^{-}(aq) + 2OH^{-}(aq)$	10,0+
	-0.14
$CrO_0^{3*}(aq) + 4H_0O(1) + 3e^{-} \longrightarrow Cr(OH)_1(s) + 5OH^*(aq)$	-0.54
$HPbO_1'(aq) + H_2O(1) + 2e^- \longrightarrow Pb(s) + 3O(1'(aq))$	
$HCHO(aq) + 2 H_2O(l) + 2 c^- \longrightarrow CH_3OH(aq) + 2 OH^-(aq)$	-0,59
$SO_3^{2-}(aq) + 3H_2O(1) + 4e^{-} \longrightarrow S(s) + 6O11^{-}(aq)$	-0,66
$AsO_{\epsilon}^{3}(aq) + 2 H_{2}O(l) + 2e \longrightarrow AsO_{\epsilon}(aq) + 4 OH(aq)$	-0,67
$AsO_2^-(aq) + 2H_2O(1) + 3e^- \longrightarrow As(s) + 4OI\Gamma(aq)$	-0,68
$Cd(OH)_1(s) + 2e^- \longrightarrow Cd(s) + 2OH^-(eq)$	-0.824
$2 H_2O(1) + 2 e^- \longrightarrow H_2(g) + 2 OH^-(aq)$	-0.828
$OCN^{-}(aq) + H_2O(l) + 2e^{-} \longrightarrow CN^{-}(aq) + 2OH^{-}(aq)$	-0.97
$As(s) + 3 H_2O(1) + 3 c \longrightarrow AsH_3(g) + 3 OH^{-}(aq)$	-1,21
$Zn(OH)_{s}(s) + 2 c^{-} \longrightarrow Zn(s) + 2 OH^{-}(aq)$	-1,246
$Sb(s) + 3 H_2O(1) + 3 c^* \longrightarrow SbH_3(g) + 3 OH^*(aq)$	-1,338
$AI(OH)_{i}(aq) + 3e^{-} \longrightarrow AI(s) + 4OH(aq)$	-2,310
A STATE OF THE STA	-2,687

Apéndice

E

Glosario

a-Amineácido, es un ácido carboxílico que tiene un grupo amino (--NH₃) unido al ásonto de carboxo adyaceme al grupo carboxillo (--COOH).

Abundancias porcentuales en la naturaleza, son las propocciones relativas expresadas como poccentajo, en miretro, en que se encuentran les isótopos de un elemento en la naturaleza.

Acettes, son triglicáridos en los que predominan como componentes los ácidos grasos no saturados.

Aceptor do protones, es una base en la teoria ácido-base de Brensted-Lowry.

Acero, es un término militado para describir las abactones de hierro que contienen de 0 a L5% C junto con otros efementos clave como V, Cr. Mr. Ni, W y Mo.

Acetilo (véase acilo).

Ácido, es (1) un compuesto que contiene hidrégeno capaz de producir iones hidrégeno, H' (teoria de Anthenius): (2) un dador de protones (teoria de Brønsted-Lowry); (3) un átomo, ion o metécula que puede aceptar un par de elvetrones para fermar un enlace covalente (teoria de Lovis).

Ácido carbaxílico, es un compuesto orgánico que tiene uno o más grupos carbaxilo unidos a una estructura hádrocarbonada de catema o anillo.

Ácido conjugado, se forma cuando una base de Brénsted-Lowry guna un protón. Ceda base tiene un ácido conjugado.

Acido de Lewis (véase saldo).

Ácido débil, es un ácido que está sólo parcinlmente ionizado en disolución acuesa, según una reacción reversible.

Ácido desoximilacqueleiro (DNA), es la sustancia que constituye los genes de los cromosumas en los núcleos de las células.

Ácido fuerte, es va ácido que está campletamente innizado en disolución acuesa.

Ácido poliprótico, en un ácido cupaz de perder más de un protón por molécula en las reacciones ácido-hase. Los protones se pierden en otopas sucesivas, perdéndose más fácilmente el primer protón.

Ácido ribonocleko (ARN), ácido implicado en la sintesis de proteínas a través de sus formas ARN mensajero (mARN) y ARN de trensferencia (tARN).

Ácidos nucleicos, componentes de la célula formados por bases poricas y pirimidínicas, avácares pentesas y ácido fosfórico.

Actividos, sen una serie de elementos cidiactivas (Z = 90-103) que se caracterizan por tener parcialmente llenos los orbitales 5f de sus áterras.

ADP (répse difestato de adenosina).

Astroneión, se reficte a la unión de iones o moléculas a la superficie de un material.

Adueto, es un compuesto formado por la unión de dos moléculas más sencillas a través de un enlace covalente coordinado, como el adacto de AICI, y $(C_2H_3)_2O$ representado en la Sección 22.4.

Afinitiud electrónicu, es la variación de encigía asociada con la gammeia de un electrón por un átento reutro gateoro.

Afino (purificación) (vénse metalorgia extractiva).

Agente oxidante (oxidante), înce posible un proceso de oxidación al reducirse.

Agente quelante, es un ligando polidentado. Se une al átonio central de un ion complejo simultáneamente en dos o más posiciones de la estera de coordinación.

Agente reductor (reductor), hace posible un proceso de reducción al axidense.

Agua de dureza permanente (véate agua dura).

Agua de dureza temporal (wiese agua dura).

Agua desionizada, es el agua en la que se ha eliminado la mayor parte de las imparezas de iones pasándola primero por una resica intercambiadora de cutiones y después por otra de aritones.

Agua dura, comiene minerales distretes en cuncentraciones apreciables. Si la dureza es debida principolmente al HCO₃⁻¹ y cutiones asociodos, se disc que el agua tiene dureza temporal. Si la dureza es debida a aniones diferentes al HCO₃⁻¹ (p. e. SO₄²⁻¹), el agua tiene dureza permanente. Alganos, son moléculas de hidrocarburos que tienen solamente enfaces covalentes sencillos entre los átomos de carbono. La fórmula general de los estructuras en cadena de los altentos es Callbura.

Alcoheles, son composites que contienen el grupo funcional —OH y tienen la fórmula general ROH.

Aldehides, son compuestos que tieren la fórnula general

Alexelón, es una menda de dos ornás metales. Algunas alexeñenes son disoluciones de sólidos, orras son mezelas heterogêneas y otras son compuestos intermetálicos.

Altrictions, son histrocarborus cuyas moléculas tienen los esquelcos de átomos de carbono ordenados en aziltos y se parecen más a los tidrocarburos altifaticos que a los aromíticos.

Allitáticos, son moléculas de hidrocarburos que tienen sus esqueletos de átomos de carboco erdenados en cadenas lineales o ramificadas.

Alotropía, se refiere a la existencia de un elemento en dus o mis formes moleculares diferentes, como O_2 y O_3 o fósforo rojo y blanco.

Aleptenos, sombideocarburos que tienen uso o más celaces dobles carbeno-carbono en sus mojeculas. Los ajquenos sencillos tienen la férmula general C_αE₁.

Alquillo, grupos alquillo, sen moléculas de l'idmogritures alcanes que l'an pardide in écomo de hidrógeno. Per ejemplo, el grupo — CH₃ es el grupo insetllo; — CH₂CH₃ es el grupo etillo. (Vénse también la Tabla 27-1-)

Alquinos, son hidrocarburos que tienen uno o más entaces triples carbuno curbono en sus moléculas. Los alquinos sencillos tienen la férmula general C_eH_{2n-2}.

Afredeitores, son la parte del universo con la que lateracciona un sistemo.

Alumbres, sen sulfatos de férmula general M(i)(MIII)(SO₄) $_{1}$ +12 H₂O. M(i) es narmalmente un metal alustimo dion amunio, y M(III) es normalmente Al³⁺, Fe³⁺ o Cr³⁺.

Arnaigamus, sen alesciones metálicas que contienen mercurio. Dependiendo de su composición, algunas son láquidas y otras son sólidas.

Amida, compaesto orgânico que se obtiene a partir de la sal de amonio de un ácido curboatileo y tiene la formula general

Ambra, es una base orgánica que tiene la férmula RNH, (primaria), R₂NH (secundaria) o R₂N (terciaria), dependiendo del námero de farmas de hidrógeno de una molécula de NH, que se sustituyen por grupos R.

Análisis cualitativo de catienes, es un método de laboratorio, basado en una diversidad de conceptos de equilibrios en disolución, que permite establecer la presencia o ausencia en la reagestra de determinados cationes.

Amblists cuantitutive, se refiere al ambisis de sustancias o mezclas para determinar las contidades de los distintos compenentes en vez de determinar selamente su presencia o ausencia.

Anfaterismo, es el término utilizado para describir la capacidad de algunos óxidos e hidróxidos de actuar como ácidos o como bases.

Árigulo de coloce, es el árigulo entre dos enleces crivalentes. Es el árigulo entre las líneas hipotéticas que unen los múcleos de dos áronos, con el núcleo de un tercer árono unido covatersemente a ellos.

Auhidrido, es un término que significa "sin aguo". Un anhidrido ácido es un éxido de un elemento que rescritora con el sgua para formar un ácido, y un achidrido básico para forma una base.

Anhidelido ácido, es un óxido que reacciona con agua pera formar un ácido ternario como único producto.

Anhidrido básico, es un óxido que rescriona con agua para formar una base

Anién, es unión con carga tegativa. Un anión emigra hacia el ánodo en una cétula electroquímica.

Ánada, es el electrodo en el que se produce la semirreacción de exidación en una célula electroquímica.

Apantallamiento, es el efecto de pantalla que ejercen los efectrones de capas internas, protegiendo parcialmente a los efectrones de la capa externa de los efectos de la carga nuclear. Los efectrones internos de trecho reducen en parte la carga nuclear. (Véase tembién carga nucleae efectiva.)

Aquired, se dice de la mofécula que tiene ura estructura superpenible a su imagen especular. (Vécus combién quiral.)

Aromático, los compuestos aromáticos son sustancias orgánicas cuyos esqueletos de átomos de carbono se orderan en unillos hexagonales, basados en el beneero, C₆H₆.

Arrabio, es una forma impura del hierro (uproximadamente 95 per ciento de Fe y 3-4 por ciento de C., junto con cantidades pequeñas de Mn, Si y P), que se obtiene en un alto homo.

Asimétrico, es el término utilizado para describir un áramo de C unido a cuatro grupos sustituyentes diferentes. Una molécula que contiene este tipo de árono de C es quiral.

Atmissem, una amósiera es la presión ejercida por una columna de mercurio de 760 mm de altura en condiciones enidadosamente esposificadas. La atmissiera es la mezela de gases (mitrágeno, oxigeno, argón y trazas de otros) que se encuentra por encima de la corteza sólida y de los océanos de la Tierra.

Atmúsfera estándar (atm), es la presión ejercida por una columna de mercario de 769 mm de altura exactamente, cuundo la densidad del mercario es 13.595 $^{\circ}$ g cm $^{\circ}$ y la sedemación de la gravedad es g=9.30665 m s $^{\circ}$.

Átomo, es el bioque básico en la construcción de la materia. El mimero conocido actualmente de átomos diferentes es de 115. Un elemento químico está formado por un sólo tipo de átomos y un compuesto químico por des o más tipos diferentes de átomos.

Átomo central en una estructura es un átomo que se encuentra enlazado u otros dos o reás tames.

Átomo terminal, es cualquier ásomo que séto está unido a otro átomo en una molécula o ion poliatómico.

ATP (vense trifosfato de adenosina).

Autolonización, es una resectión ácida-base co la que una molécula actúa como ácido y cede un pretón a otra molécula del mismo tipo que actúa como base.

Azentropo, es una discinción que hierve u temperatura constante, produciendo vapor de la misma composición que el léquido. En alguaros casos, el azentropo hierve a una tempemisma meser que los componentes de la disolución, y en otros casos a una temperatura misyor.

Azúear, es un monosactrido (azúear sencillo), un disactrido o un oligosactrido que contiene hasta diez unidades de monosactrido.

Azúcar reductor, es un azúcar cupaz de reducir al $Cu^{2+}(aq)$ a Cu_2O , que es rojo e insotuble. El azúcar debe tener un grupo aldeluido, que se exida a un grupo ácido.

Barómetro, es en dispositivo etilizado para medir la presión de la atmúsfera.

Rucras de control, son barras metálicas (p.e. de Cd) que absorben neutrones y que se utilizan para el control del Rujo de neutrones en un resetor muclear, y, par tanto, controlan la velocidad de la reacción de fisión.

Rase, es (1) un compuesto que peoduce iones hidróxido, OH⁺, en disolución seusea (teoría de Ambenius); (2) un aceptor de promues (teoría de Bronsted-Lowry); (3) un árento, ion o multicatura puede ceder un par de electrones para formar un enlace covalente (teoría de Lewis).

Base conjugada, es lo que queda cuendo un ácido de Brassed-Lowry la perdido un protra, Cada ácido tiene una base conjugada.

Base de Lewis (véase base).

Rose débil, es una base que está sólo parelalmente imizada en disoloción accosa, según una reacción reversible.

Hase fuerte, es una base que está completamente josizada en disclución ocuosa.

Batería, es una célula voltaica (o un grupo de células voltaicas conectadas en serie (+ con -)] utilizada para producir electricidad a partir de una resection química.

Batería de flujo, es una batería en la que los materiales (reactivos, preductos, electrolito), pasan continuamente a mavés de la batería. La batería es simplemente un convenidor de energía química en eléctrica.

Bateria primaria, es una bateria que produce electricidad a partir de una resoción químico que no puede invenirse. En consecuencia la bateria no paede recorgaise.

Bateria secundaria, es una bateria que produce electricidad a partir de usa resoción quimica reversible. Cuando pasa electricidad en sentido opuesto a través de la bateria, esta se recargo.

bee (véase cúbico centrado en el exerpo).

Bidentado, un ligando bidentado se une al álomo central de un complejo en dos puntos de la esfera de coordinación.

Bloque d, se refiere à la parte de la tabla periódica en la que el proceso de llenado de los orbitales (método aufbau) implica una subcapa d.

Bloque f, es la parte de la tabla periódica en la que el proceso de llenado de electrones en los arbitales (método aufbau) Implica subcopas f. Son los elementos landañados y articialos:

Bloque p, es la parte de la tabla periódica en la que al llemarse los orbitales electrónicos por el método mifliau se ocupan las subcapas p.

Bloques, es la parte de la tabla periódica en la que al Benarse los orbitales efectrónicos mediante el método aufban, se ocupa la subcapa a de la capa electrónica con el núnsero quántico principal raés año.

Bombu calorimétrico, es un disposid vo milizado para medir el calor de una reacción de combustión. La magnitud medida es el calor de nexación a volumen constante, $\rho_v = \Delta U$.

Cal anagada, es el nombre vulgar del tádróxido de calcio, Ca(OH)₂,

Cal viva, ex el nombre vulgar del óxido de calcio, CaO.

Colcinación, se retiere a la descomposición de un sólido por calentamiento a temperaturas por debajo de su punto de fusión, como lo descomposición del exrbonato cálcico a fixido de calcio y CO₁(e).

Culentamiento idalial, se reflere al calentamiento de la Tierra como resultado de la neumuloción de gases en la aunósfera como el CO₂, que absorben la radiación infrarroja en dtida por la superficie de la Tierra,

Calor, es una transferencia de energia térmica como resultado de una diferencia de temрегабига.

Cator de reacción, es la energía química transformada en térmica (o viceversa) en una respeción. En un sistema aislado, esta conversido de energía ocasiona un combio de tereperatura, y en un sistema que interacciona con los alrededores, el calor (g) o bien se despresde a lux alrodeshwes o bien es absorbido desde ellos.

Calor específico de una sustancia es la cantidad de calor necesaria para modificar la l'emperatura de un gramo de sustancia en un erado Celsias.

Caluría (cal), es la cantidad de calcu necesaria para numentar la temperatura de un grantode agua en un grado Celsius.

Calorimetro, es un dispositivo (del que hay numerosos tipos) utilizado para medir ena cantidad de calor.

Cambio químico (véase resectón química).

Capa (rável) electrimico principal, es el conjunto de todos los orbitales que tienen el misnto valor del número cuántico principal, n. Por ejemplo, los orbitales 3s, 3p y 3d constituyen la tercera cepo principal (n = 3).

Capa de ozono, es la región de la estratosdera, con distancias a la cortesa terrestre de 25 a 35 km, que tiene una concentración de ozopo. O₂, mucho mayor que la de la superficie de la Тібата...

Capa de valençãa expansária, es un término utilizado para describir las extructuras de Lewis en las que algonos átomos, del período tercoro en adelante do la tabla periódica, parecen necesitar 10 6/12 electrones en sus capas de valencia.

Capacidad calorifica específica, es la capacidad calerífica por gramo de sustancia, es decir. J °C -1g 1. y capacidad calorifica molar es la capacidat calorífica por mol, es decid J °C * mol *1.

Conscidad calorifica, es la cantidad de caloroncesaria para cambiar la temperatura de un objeto o susioncia cit un grada, normalmente expresado como J °C -1 o cal °C -1.

Capacidad reguladora, se retiere a la cantidad de ácido y/o base que paede neutralizar ura disclución reguladora manteniendo un pH prácticamente constante.

Captura de electrones (CE), es una forma de desintegración ratiactiva en la que un electrón de una capa electrónica interna es absorbido par un micleo. En el micleo, el electrón se utiliza para convertir un pretón en un ceutrón

Carbonillos metálicos, son cronpleios que tienen érado átomos centrales a metales del bioque d y como ligandos moléculas de CO, por cjemplo, NaCOL.

Carga formal, es el número de electrones en la capa más externa (de valencia) en un átorno aislado metes el número de electrones asignado a dicho átomo en una estructura de Lewis.

Corgo poelear efectiva, Zab es la carga positiva que ectúa sobre un determinado electrón en un átomo. Su valor es la carga del núcleo reducida en la medida en que los otros electrones apantallan la acción del múcleo sobre dicho electrón.

Cotalizador, es tian sustancia que proporciona un mecanismo alternativo de menor energia de activación para una resoción química. La reacción se acelera, y el casalizadar se recupera.

Catión, es un ion con carga positiva. Un catión emigra lacia el cátodo en una célula electroquímica.

Cátodo, es el electredo de ena célula electroquímica donde se produce una semirrencción de reducción.

Coldo unidad, es un contumo propeño de átonus, iones o moléculus que ocupan posiciones en una red cristalina. Se puede generar un cristal completo per desplazamientos de la celda umidad en línea recto y en tres direcciones pernendiculares.

Celsius, la escala de temperatura Celsius se basa en el valor de 0.ºC para el punto de fusión normal del titelo y 100 °C para el pento de ebullición normal del agua.

Célulu, es la unidad fundamental ée les orgahistory vivos...

Célula de combasténie, es una célula voltáica en la casa la reacción de la célula ex la ceuivalente a la reacción de un combustible que se

quena. La mergia química del combustible se convierte en electricidad.

Célula de macentración, es una célula electroquíroica con electrodos idénticos sumeroidos en dischaçiones de conceréraciones diferentes. El voltaje (fem) de la cétala sólo es función de las concestraciones de las dos disoluciones.

Célula electrolítica, es una célula electroquímica en la que se tieva a cabo una reacción no espontánea por electrólisis.

Célula electroquímica, es un dispositivo en el que los electrones transferidos on una reacción de condación-reducción se hacen pasar a través de un circuito eléctrico. (Véase también célula electrolítica y célula voltaira.)

Célula voltaica (galvánica), es una célula electroquímica en la que una reacción química espondives produce electricidad.

Ceru absoluto de temperatura, es la temperattera a la que se supone que cesa el movimierzo mutecular.

Cetora, compuesto orgánico de fórmula geocral. 0

Cicto de Born-Fajans-Haber, relaciona las energias de red de los sólidos iónicos cristalinox con las energias de tonización, afinidades electrónicas y entatpáas de publimación, disociación y formación.

Ciclo del nitrógeno, es una serie de procesos. en los que el No atmosférico se fija, se incorpora a la cadera alimentaria de los onimales y finalmente es devuelto a la atmústera por seción bacteriana.

Cifrus significations, son les digites de una magnitud modida experimentalmente que establecen la precisión con que se comoce la magnitud.

Cis, este término se etiliza para describir los isómeros geométricos en los que dos grupos se unen en el mismo lado de un dobte calaccienuna metécula expánica, o a lo largo de la misma arista de un condrado en un ion complejo. plano-cuadrado, o en dos vértices adyacentes. de un complejo octaédrico, (Véase también isomeria geométrica.)

Cociente de resección, O, es una relación de los términos de concentraçiones (o presiones parviales) que tiene la misma forma que la expresión de la constante de equilibrio, pero que se aplica a situaciones de no conitibrio.

Código genético, relaciona las scenencias de bases en las moléculas de ADN que determidán las secuencias complementarios en el mARN y, en último término, las secuençias de lus zaninosácidos en las proteínas.

Coeficientes estequiemétricos, son los coeficientes utilizados para ajustar una ecuación.

Color complementario, es un ceder secundario que se mezelu con el color primario opues-10 en el disco de colores (véase la Figura 25.16) para producir luz blanca en la mezela aditiva de colores, o negro en la mezela substractiva de colores.

Color pzimario, es un color perteneciente a un conjunto de colores que al sumarse como luz producen luz bianca. Si se combinon restándose no se obsiene color (negro). El rojo, amarillo y azul sen un conjunto de coberes primajos.

Color secundario, es el complementario de un color primario. Cuando se suman luz de un color primario y luz de su color complementorio (secundario), se obtiene luz blanca. Cuando se restan, el resultado es la ausencia de color (reggo).

Complejo, es un catión, anión o matécula ceutra poliatórica en los que unos gropos (motérulus o lones) denominados ligandos se unan al átemo o ion metálico central.

Complejo activado, es una especie intermedia en una reacción química formada como consecuencia de las colisiones cotre moléculas energéticas. Una vez formado, el complejo activado se disocia, bien en los productos, o de nuevo en los reactivos.

Complejo de alto espía, se refiere a un complejo en el que el desdolviamiento detal del campo cristalino conduce a un número máximo de electrones desapareados en la subcapa d'del átemo o los metálico central.

Complejo de bujo espán, es un compleja con un fuerte desdoblamiento del campo cristalino que conduça a un número mínimo de elecurones desapareados en la subcapa d del átomo o ion metálico central.

Complejo inerte, es el térmico utilizado puro descritór union complejo en el que el interesmtrio de ligandos se produce muy lentamente.

Complejo lábil, es el támino utilizado para describir un ion complejo en el que tiene lugar un intercambio rápido de ligandos.

Composición, se refiere a los compouentes de uma muestra de materia y a sus proporciores relotivas.

Compuesto, es una sustancia formada por dos o más elementos. Su naturaleza no varia con los cumbios físicos, pero puede rempense en sus elementos constituyentes percentibles químicos.

Compuesto inorgánico, es cualquier combinación de elementos que no se ajusta a la calegería de compuesto orgánico. (Vénse también compuesto orgánico.)

Compuesto interhalogenado, es un compuesto covalente entre dos o más elementos halógenos, como ICI y BrF₃.

Compuesto Iónico, es un compuesto que consta de iones positivos y negativos que se mantienen juetos por fuerzas electrostáticas de atracción.

Compuesto molecular, es un compuesto formado por moléculas discretas.

Compuesto orgánico, es un compuesto formado por carbono e hidrágeno o carbono, hidrágeno y un reducido número de otros elementos como oxígeno, tátrógeno y azuíre.

Compuesto ternario, es un compuesto formado por tres elementes.

Compuestos binarios, sen compuestos formados per dos elementos.

Compuestos de coordinación, sen complejos neutros o compuestos que contienen ienes complejos.

Concentración, (1) se refiere a la composición de una disolución; (2) (refase metalurgia extractiva).

Condensación, es el paso de moléculas del estado gaseoso al estado líquido.

Condiciones estándar de temperatura y presión, se referen a un gas que se encuentra a una temperatura de exactamente 0 °C (273,15 K) y 760 mmHg (1 atm).

Configuración absoluta, se refiere a la ordenación espacial de los grapos unidos a un stemo de carbono quiral. Las dos posibilidades son D y L.

Configuración electrónica, es una forma de designar la distribución de los electrones en diferentes orbitales en un átomo.

Conformaciones, se refiere a las diferentes ordenaciones espaciales posibles en una mofécula. Por ejemplo, las fermas de "bote" y "silla" del ciclollesano.

Congelación, es la conversión de un líquido a sólido que se produce a una temperatura fija especida como punto de congelación.

Constante de Arogadeo, $N_{\rm A}$, tiene un valor de $6,02214 \times 10^{23} \, {\rm mel}^{-1}$. Es et número de uni dades elementales contenidas en un mol.

Constante de desintegración, es una constante de velocidad de primer orden que describe la desintegración radiactiva.

Constante de equilibrio termodinámico, Kenes una expresión de la constante de equilibrio hasada en actividades. En diseluciones diluidas, las actividades pueden reemplaarses por neclaridodes y, en gases ideales, pur las presiones parciales en atro. Las actividades de los sólidos y líquidos pues son 1.

Constante de Faraday, F, es la carga asociada a un moi de electrones, 96,485 C/moi e ...

Constante de formación, K_0 describe el equilibrio entre un lon complejo, el sea metálico libre y los ligandos.

Constante de ionización de un ácido, K_a, es la constante de equilibrio para la reacción de tonización de un ácido débil.

Constante de lonización de una base, K_{in} es la constante de equitibrio para la reacción de lonización de una base débil.

Constante de los gases ideales (véase constante de los gases).

Constante de los gases, R, es la constante no mérica que aparece en la econción de los gases identes (PV = nRT) y también en algunas otras econciones.

Constante de Planck, h, es la constante de proporcionalidad que relaciona la energía de un fosón de luz y su frecuencia. Su valor es 6,626 × 10⁻³⁴ J s.

Constante de velocidad, k, es la constante de proporcionalidad en una ecuación de velocidad que relaciona la velocidad de una reacción con las concentraciones de los reactivos

Caestante del producto de solubilidad, K_{sp}, es la constante de equilibrio que describe la formación de una disolución esterada de un conquesto jónico poco soluble. Es el producto de las concentraciones de los lores, elevada eada una de ellas a una potencia esteruada.

Contrucción lantánido, se refiere a la disminución de tamaño de los átomos en una seine de elementos al llenarse con electrones una subcapa f (una sede de transición interna). Se debe a la pocu efectividad con que los electrones farantallan la carpa melesa del átomo.

Coque, es una forma de carbón relativamento pura que se produce por calentamiento de la hulla sin contacto con el aire (destilación destructiva).

Correitón, es la oxidación de un nectal por la ección del agua, sire y/o disoluciones saltrias. Una reacción de corresión consiste en una semirresección de oxidación y una de reducción.

Cristales líquidos, sen um forma de la materia con algunas propiedades de los líquidos y otras de los sólidos cristalinos.

Cristalización fraccionada (recristalización), es un método de purificación de sustencias per existalización del sólido puro en una disolución saturada mientras que los impurezas permanecen co disolución

Cromatografía, es una técnica de separación en la que los componentes de una fase (gus o lóquida) se separan entre aí al hacerlos pasar o través de otra lase (sólida o líquida).

Cúbica centrada en el cuerpo, es la estructura cristalina en la que la celda unidad tiere unidades estructurales en cada uno de los vértices y una en el centro del cubo.

Cúbica contrado en las caras (foc), se refiere u la estructura cristalina en la que la celdo unidad tiene unidades estructurales en los ocho vértices y en el centro de cada cara de la celda unidad. Procede de la ordenación cúbica contracta de esferas tréture la Figura 13.40).

Curva de presión de vapor, es la representación de la presión de vapor en función de la temperatura.

Curva de valoración, es un gráfico del pH de la disoloción frente al volumes de la disoloción valoración ácido-base y puede utilizarse para estriblecer curroterísticas tales como el punto de equivalención de la valoración.

Dador de protones, es un ácido en la teoria úcido-base de Brytosted-Lowry.

Datación por radiocarbono, es un método para determinar la edad de un material que cutitione carbono basado en la velocidad de desintegración del carbono-14.

Delleusseenela, es un preceso en el que el vapor de agua utmosférico se condensa sobre un sólido may soluble y el sólido se disuelve en el agua formando una disolución acuosa.

Densidad, es una propiedad física que se obtiene dividirendo la masa de un material u objeto por su volumen (es decir, la masa per unidad de volumen).

Deposición, es el paso de moléculas del estado gastoso al estado sólido.

Desnaturalización, se refiere a la pérdida de actividad biológica de una proteína producida por cambios en sus estructuras secundaria y terciaria.

Destiliación, es un procedimiento para separar au liquido de una trezcla evaptorando el liquido y condensando el vapor. En la destiliación siráple un liquido volátil se separa de solutos no volátiles disueltos en él. En la destilación fraccionada los componentes de una disulución liquido se separan de actiento con sus diferentes volatilidades.

Pestilación fraccionada (vérse destilación).

Detergentes, son agentes de limpieza que setian emidsionando los áccites. La máyor parte de los detergentes sintéticos corrientes son salos de los ácidos organosultónicos, RSO₂"Na".

Dextrógiro, significa la capacidad de girar el plano de luz polarizada hacia la derecho, designado por (+).

Diagrama de célula, es una representación simbólica de una célula electroquímica que indica les sustancias que participan en la reexción de la célula, los materiales de los electrodos, las concentraciones de las disoluciones, etc.

Diagrama de faxes, es una representación gráfica de las condiciones de temperatura y presión en las que existen los sólidos, líquidos y gases (vagiores), o bien como fises o estados de la materia únicos, o como dos o más fases en equilibrio.

Diagrama de niveles de energia, es una representación de las estados de cuergía permitidos para los electrones en les átomes. El diagrama de niveles, de energia más sencillo, el del átomo de hidrógeno, se muestra en la Figura 9, 14.

Diagrama de orbitales, es una representación de una configuración electrónica en la que se designan los orbitales más probables y se indica el espín de cada electrón.

Diagrama entátpico, es un diagrama en el que se representon las variaciones de entálpla de un proceso.

Diálisis, es un proceso sercejante a la (sercois et el que los fonce y moléculas en disolución pason a través de una membrana semipermeable cero las particulas colosidales no.

Diamognética, se refiere a una sustancia que tiene todos sus electrones apareados y es ligepamente repelida por un campo magnético.

Diasterámente, sun isómeros épicamente activos de un compuesto, pero sus estructuras no sen imágenes especulares (como son los enontránecros).

Diborano, es el primero de una serie de liddrums del hoco deficientes en electrones. Se Fórmula es B₂H₆.

Diferencia de electromegatividad, cotro dos átomos que están extendes, es que magnitud que se utiliza para establecer el grafa de poluridad de un enlare.

Difesfato de ademesina (ADP) y trifusfato de ademesina (ATP), son los agentes implicados en la transferencia de energía en el mestabelismo. La histolisis de ATP produce ADP, el ien HPOE, y liberastén de energía.

Difracción, es la dispersión de la laz en sus diferentes componentes como consecuencia de la interferencia que se produce por la reflexión de luz desde una superficie con surcos.

Elfracción de rayes X, es un método de determinación de estructuras cristolinas basado en la interacción entre el cristal y los rayes X.

Difusión, se refiere a la dispersión de una sustancia (normalmente un gas o un líquido) en una régión de la que un está presente originalmente, como resultado de un movimiento motecular al azar. Dibución, es el proceso de disminución de la coccentración de una disolución por adición de más disolvente.

Dimero, es una molécula formada por dos unidades fórmula más sepcillas, como Al₂Cl₆ que es un dimero de AlCl₆.

Dipolo inducido, es un átomo o molécula en el que se produce una separación de carga por un dipolo vecino.

Dipolo instantáneo, es un diemo o molécula con una separación de carga producida per en desplazamiento momentáneo de los electrones respecto a su distribución cormat.

Disacárido, es una molécula de azidar formada por la unido de des moléculas de moutosacáridos por eliminación de una molécula de H.O entre ellas.

Disolación (véase mescla homogénea).

Disolución ideal, tiene $\Delta H_{old} = 0$ y algunas propiedades (especialmente la presión de vapura), que se predicen a partir de las propiedades de los componentes de la disolución.

Disolución no saturada, es una disolución que contiene menos soluto del que puede disolverse en el disolvente en las condiciones dadas.

Disolución reguladora, disolución que contranesta un cambio en su pH. Contiene comporantes capaces neutralizar pequeñas capaldisdes añadidas de ácido o de base.

Disolución saturada, es una disolución que contiese la máxima cantidad de soluto nosmalmente posáble a una temperatura dada.

Disolación sobresaturada, es una disolación que contiene más soluto del que se espem noimalmente para una disolación salurada. Se suele preparar comenzande cen una disolación saturada a una temperatura dada y entonces se cambia esta temperatura a otra para la que uparezca sobresaturación.

Disolación valorante, es la disolación que se añade con una barera de forma controlada en una reacción de valoración. (Véase también valoración.)

Disolventz, es un componeme de la disolución en el que carán disneltos uno o más solutos. Generalmente el disolvente se encuentra en mayor cantidad que los solutos y determina el estado de la materia en el que existe la disolución.

Ebullición, es un proceso en el que se produce la evaporación en toda la masa del liquida. La ebullición se produce cuando la presión de vapor del líquido es igual a la presión harométrica.

Economía del hidrógeno, se refiere a un futuro posible en el que el hidrógeno puede conventrse en el principal combustible y agente reductor metaléggica, sustituyendo a las esenbastibles fésiles.

Ecuación ajestado, es la que tiene el mismo número de átomos de cada tipo en ambas ladas de la ecuación. (Véase tambiéo ecuación (mística.)

Ecuación de Arrhenius, consción que relociony la constante de velocidad de una resoción con la temperatura y la energia de activación.

Ecuación de estado, es una expresión matemática que reluciona la cantidad, volumen, temperaturo y presión de una sustancia (normalmente aplicada a gases).

Ecuación de Henderson-Hasselbalch, tiene la forma, pH = pK_n + log (base conjugada)/jacido), en la que se utilizan las concentraciones estequiométricos del écido débil y su base conjugada en lugar de las conocitaciones de equilibrio. Su validez es timitada-

Extración de los gases iduales, relaciona la presión, volumen, temperatura y número de moles del gas ideal (n) mediante la expresión PV = nRT.

Econción de Nernsi, counción utilizada pera relacionar E_{col} E_{col}^* y las actividades de las reactivos y productos de la reacción en usa cólula.

Ecuación de Schrödinger, ecuación que describe el electrón del átama de histrógeno como una conda de mutecia. Las sotuciones de la ecuación de Schrödinger se demonánan funciones de onda.

Ecuación de Van der Wants, es una ecuación de estado para gases no ideales. Incluye términos de corrección para tener en cuenta las fuerzas intermoleculares atroctivas y el volunitem ecupado por las metéculas del gas en símismas.

Ecención de velucidad de una reacción es la ecuación que refuciona la velocidad de reacción y las concestraciones de los reactivos. Tiene la forma: velocidad = $k[A]^n[B]^n$

Ecuación general de los gases, es una expresión tosada en la ecuación de los gases ideales y se escribe en la forma $P_1V_1/n_1T_1 = P_2V_2/n_1T_2$

Ecuación integrado de velocidad, se obtiene a partir de una ecuación de velocidad por integración. Relaciona la concentración de un reactivo (o producto) con el tiempo transcurido desde el comienzo de la reacción. La ecuación tiene diferentes formas que dependendel soden de reneción.

Ecuación lónica neta, es una ecuación para una resoción entre iores en disolación en la que se han eliminado los lones que no participan (iones espectadores). La ecuación debe tener njustados los átomos y la carga eléctrica neta.

Ecuación nuclear, ecusción que representa los cambies que tienen lujar darante un proceso modese. El núcleo que se brenbardea y la partícula utilizada para ello aporecen en el fado inquiendo de la ecuación, y el núcleo producto y la partícula exputsada en el lado derecho

Ecuación química, es una representación sintbólica de una resoción química. Los símbolos y las fórmulas se utilizan para representar los reactivos y productos, y los coeficientes estequímietricos se utilizan para ajustar la cetación, (Véase también ecuación ajustada.)

Esceto de queleción, se retiere a la estabilidad especial que consigne un ion complejo cuando se encuentran presentes ligandos pelidentados.

Efecto del ton común, describe el efecto que ocasiona una sustancia sobre un equilibrio proporcionando tones que pueden participor en dicha equilibrio.

Efecto del par inerte, se refiere a los efectos que produce la presencia de un par de electrores en un orbital y de las capus de valencia sobre las propiedades de los átomos de determinados elementos de post-transición.

Efecto fetoriéctrico, es la emisión do electrones resultante al hacer incidir sobre la xuperficie de determinados materiales radiación electromagnética de firetuencia adecuada.

Efecto salino, es un efecto causado por los iones que son claritatos de los implicados directamente en un equilibrio en disolución. El efecto salino se conoce también como el efecto de los ioxes distintos o "no comunes"

Elusión, es el escape de un gas a través de un crificio pequaño en el recipionte que lo contiene

Efectrodo, co mai superficie metálica en la que sa establece un equilibrio de condución-reducción entre el metal y las sustancias en disolución.

Electrodo estándar de hidrógeno (EEH), es un electrodo en el que se establece un equilibria entre H_1O^+ (a=1) y $H_2(g_1$ than) sobre una superficie inente (H_1). Al electrodo estándar de hidrógeno se le asigna urbitrariamente en potencial de electrodo de exactamente 0 V.

Electrófilo, centro electrófilo, en una molé cula, es una región con carpa positiva que atrac electrones.

Electrólisis, es la descampasición de una sustancia, en estado fundido o en disolución electrolítica, por medio de una corriente eléctrica-

Electrollto débil, es una sustancia que está sólo parcialmente intrizada en disolución, según una reacción reversible.

Exectrolito fuerte, es um sustancia que está completamente ionizada en disolución.

Electronegatividad, es una medida de la capacidad de un átemo enlocado para atrase electrones; los metales tienen electronegatividades bajas y los no metales electronegatividades altas.

Electrones de valencia, son los electrones de la capa electrónica con el número cuántico principal más alto, es decir, los electrones de la capa externa.

Electrones, son partículas que llevan la utidad fundamental de cargo eféctrica negativa y se encuentran fuera de los raícleos de todos los átomess.

Elemento, es una sustancia formada por un único tipo de átomos. No puede romporse en sustancias más sencillas por reacciones químicas.

Elemento transuránido, es un elemento con un número atómico ${\mathbb Z} \ge 92$.

Elementos de grupos principales, son los elementos en los que se Bertan mediante el métrolo aufbau las subcapas s o p. También se les demonina elementos de los bloques s y p. Se encuentran en los Grupos 1, 2 y 13-18 de la tabla periódica (Grupos A).

Elementos de transleión interna, son los elementos de las series de los bloques f, es decir. los elementos lantánidos y actividos.

Elementos de transición, son los elementos cuyos ásemos se caracterizan por el llenado de una subcapa d o f de una capa electrónica interna. Si la subcapa que se llena es la f. los elementos se denominar a voces elementos de transición interna.

Elementos representativos (séase elementos de los grupos principales).

Empaguetamiento compacto cúbico, es una de las dos formas en las que pueden empa quetane las esferas pereminimizar la cantidad de espacio tibre o los huecos entre ellas. (Véanne las Figuras 13.39 y 13.40.)

Empagartamiento heragonal compacto, es una de las des formas en las que pueden empaquetarse las esfenas para minimizar la contidad de espacio tibre o luccos entre ellas. (Véares las Figuras 13.39 y 13.41). La estrutura cristalina basada en este tipo de empaquetamiento se denemina bep.

Enantiómeros (Isómeros ópticos), sen moléculas cuyas extracturas son imágenes especulares no superponibles. Los moléculas son ópticamente activas, es desir, capaces de girur el plano de luz polarizada.

Endotérmico, se refiere a un proceso que va acompañado de un descenso de la temperatura en un sistema aistado, o de absorción de calor si el sistema interacciona con los afrededures. Estérgia, es la capacidad de restizar trabajo. (Vénce también frabajo.)

Energia cinética, es la energia de movimiento. La energia cinética de un objeto de trasaus y velocidad m es E.C. = 1 m².

Emergia de audivación, es la energía cinética total minima que deben contener las motéculas en sus colisiones para que se produzca una reacción química.

Energía de aparcamiento, es la energía necesaria para simar a un electrón en un orbital que ya está ocupado por otro electrón.

Energía de disociación de entace, D, es la cantidad de energía necesaria para romper un mul de entaces covalcites en una especie gaseros, expresada normalmente en Mirnet. (Vénez también energía media de entace.)

Energia de enlace modear, es la energia liherada cuando los nucleones (pretones y neutroses) se unen formando un micleo atómico. Esto energio sustituye o una cantidad equivaleme de inagenz.

Energía de hidratación, es la energía asociaca con el proceso de disolución de iones gascosus en agua, expresada normalmente por mol de iones.

Energía de lonización, I₁₁ primera energía de ionización, es la exergía necesaria para arranvar el electrón más externa de un átomo en estado gasceres. La segunda energía de jonización, I₂, es la energía necesaria para arranear un electrón de un ion unipositivo gascesa, y así sucesivamente.

Eñergia del pionto cero, es la energía más baju posible de un sistema mecanocuántico, como la energía de la "portícula en la caja" para n = 1 (Sección 9.6).

Energía Gibbs de formación estándar, E'_{con} es la vuriación de energía Gibbs estándar asociada a la formación de 1 mol de compuesto a partir de sua elementos en sus formas más estibles à 1 bar de passión.

Energía Gibbs, G, es una función termodinámica diseñada para obtener un criterio de cambio esponsate. Se define mediante la ecuación G = H - TS

Boergia interna, U, de un sistema, es la energia total atribuida a las particulas de materia y sus interacciones en un sistema

Kniergia libre (w/ave energia Gibbs),

Energia media de enlace, es la media de las energias de discolación de enlace para una serie de diferentes especies que contignen un determinado enlace covalente. (Véase también energia de disociación de enlace.)

Energia potencial, es la energia debida a la posición o codenamiento espacial. Es la ener-

gia asociada con las fuerzas de atracción y repulsión entre objetos,

Energia química, es la energia asociada a los entreses químicos y a las fuerzas imenmoleculares.

Entergia reticular, es la cantidad de ecergia tiberada al formanse un moi de sélido iónico ecitalino a partir de los iones gusensos separados

Energía térrodea, es la energía asociada al movimiento de los moléculos al azar

Enfuce covalente coordinado, es un enlace dende los electrenes compartidos entre des étomos pertenecen solamente a uno de ellos. Como resultado, los átomos enlazados presentan cargas formales.

Entace covatente doble, indica un enlace en el que dos peres de electrones son compartidos entre átomos enlazados. El enlace se representa por em signo de doble trazo (==).

Entace covalente múltiple, ca un critace en el que les átomos enlazados comparten más de das electrones.

Enlace covatente polar, es un culace en el que hay una reparación entre los centros de las careas positiva y negativa del enlace.

Enlace covalente simple, es el enlace resultante de la compartición entre los átorios enlazados de un par de electrones. Se representa mediante un guión (—).

Enlace covalente triple, enlace en et que los siamos, enlacados companen tres paras de electrones. Se representa mediante un ximbolo con tres guiones (—).

Erduce covalente, se forma cuando se compartes electrones entre un par de átomos. En la teoría del enlace de valencia, el enlace covaleute se describe como la compartición de un par de electrones en la región en la que solupan los orbitales atómicos.

Enface de hidrégeno, es uns tuerza de atracción intermelecular en la que un átorno de fiunido por eclace covalente con un ásono es atraido simultáneamente por otro átorno de carécter no merállico de la misma o de otra motécula cercana.

Entace tónico, se produce per la transferencia de electrones entre diomos de un metal y un no metal. Se forman icones positivos y negativos que se mantiemen juntos por atracciones electrosufficas.

Entace peptidico, colace formado al etiminative una molécula de agua entre dos moléculas de aminofícido. El átomo de H procede del grupa —NH, de un aminofícido y el grupo —OH del grupo —COOH del otro minofícido.

L'alare p, es un enlace que resulta de un solapamiento lateral de los orbitales p, producióndose una dereidad de carga electrónica alta por encima y por debajo de la tinza que une los áromos enlucados.

Enlace s, es et enlace resultante del solapamiento fruotal de orbitales atómicos simples o Itilecidos, a lo largo de la linea que une los múcleos de los átomos enlazados.

Entalpia (calor) de formación. (Véme entulpia estándar de formación.)

Entulpia de formusión estándar, ΔH_{Pr}^{μ} de una costancia en la variación de entalpia que tiene logar cuando se forma I mol de sustancia en su estado estándar a pariri de sus elementos en los estados estándar de sus formas de referencia. Las formas de referencia de los elementos son las formas más estábles de los elementos a I bar de presión y una temperatura dada.

Entalpía de reacción estándar, \(\Lambda H''\), es la variación de entalpía de una reucción en la que trabas los reactivos y productos están en sus estados estándar.

Entalpía, H_t es una función termodinámica utilizada para describir procesos a presión constante: H=U+PV, y a presión constante: DU+PDV.

Entropía motar estándar, es la cercopía ebsoluta evalutada para un mot de sustancia en suestado estándar o una temperatura dereminada.

Entropia, S, es una propiedad termodinámica relacionada con el número de níveles de energiacentre las que se distribuye la energia de un sistema. Cuanto mayor es el número de níveles de energía para una energía total dada mayor es la entropia.

Enzinus, es una proteina de masa molar elevada que cataliza reacciones biológicas.

Equilibrio, se refiere a la situación en la que los procesos directo e inverse timon lugar a la misma velocidad y no se produce cambio neso. Por ejemplo, las cantidades de reactivos y productos en una reacción reversible permanecen constantes con el tiempo.

Error accidental, es un error cerrelido por la porsona que lleva a caba una medida, o utiliza una técnica experimental, como el error al hacer una fectura de temperatura en un ternoluctro.

Etromasistemático, es un error que aparece de forma recurrente en una serie de medidas porque hay un error inherente en el sistema de medida (por ejemplo, debido a un instramesto de medida mal calibrado).

Especie con número impar de electrones, es aquella en que el número total de electrones es un número impar. En estas especies hay por lo mecos un electrón desuparendo. Espectro continuo, es un espectro en el que están presentes todas las longitudes de onda que componen la región visible del espectro electromagnético.

Espectrómetro de masas, es un dispositivo utilizado para separar y medir las cardidades y masas de los distintos jenes que forman parte de un haz de ismes gascosos de carga positiva.

Espectros atómicos (de líneas), se produces por la dispersión de luz emidida per átomos guscosos en estudos excitados. En un espectro de líneas sólo está presentes un conjunto disereto de longitudos de ordo (que se ven como líreas de colores).

Espán del electrón, es una característica de los electrones que da lugar a las propiedades magnéticas de los átomos. Las dos presibilidades del espín sun $4\frac{1}{2}$ y $-\frac{1}{2}$.

Esqueleto estructural, es una disposición de las átomos en una estructura de Lewis que se corresponde con la disposición real encontruda experimentalmente.

Estado de transición, en una reacción químira es un estado intermadio entre los reactivos y los productos. (Vente también complejo activado y perfil de la reacción.)

Estado extóndar, de una sustancia se refiere a la sustancia que se encuentra a 1 bar de presión y una temperatura dada. Para un gus es el estado hipotético del gas puro comportándose como gas ideal a 1 bar de presión y una temperatura dada.

Estado excitado, de un átomo, se reflere a un átomo esa unido más electrores en un nivel de caregia más afra que el estado fundamental. (View sambiéo estado fundamental.)

Estado fundamental, es el estado de energía más bajo para los electrotes en un átorno o melécula.

Estados de oxidación, se refiere al mimero de electrones que un átomo pierde, gana o exerpare al combinarse con ouros átomos para formar meléculas o iones pobatómicos.

Estalactites y estalaganitas, son formaciones de cativa (CaCO_a) en cuevas de este mineral, producidas por la descomposición lenta de Ca(HCO_a)₂(aq).

Estandarización de una disolación, es la determinación de la concentración exacta de la disolación, generalmente por media de una subnación.

Esteguiorectría, se refiere a los medidos y relociones econtristivos entre los sustancias y las mexelas de loterés en químico.

Éstez, es el grodueto formado por la eliminación de H-O entre una molécula de ácido y otra de alcohol. Los ésteres tienen la fórmula general \bigcirc

Estercolsómeros, son isómeros en los que el número y tipos de átomas y enlaces en las muléculas conreidem, pero algunos átomos se orientan de forma distinta en el espacio. La isomería cis-trans es un tipo de estercoisomería y la isomería épitea es otro tipo.

Estratosfera, es la región de la atmósfera que se extiende de 12 a 55 km por encima de la superficie terrestre.

Estructura cuaternaria, es la estructura de mayor orden que se encuentra en algunas proterious. Describe cómos poeden unisse entre si cadenas de polipéptidos separadas, formándese pra estructura mayor y más contoperja.

Estructura de Lewis, es una combinación de símbolos de Lewis que representa la transferença o compartición de electrones en un enlace quámico.

Estructoro primariu, es la secuencia de aminotacidos en las cadenas de polipéptidos que constituyen una proteína.

Estructura secondaria, de una proteína es la estructura o forma de la cadera del polipéptido, por ejemplo, la estructura hetieridal.

Estructura terciaria, de una proteína es la estructura tridimensional, por ejemplo, los plegamientos y vueltas de los caderas.

Rtupa determinante de la velocidad, en un mercanismo de reacción es un peoceso elemental que es esencial para establecer la velocidad de la reacción global, generalmente poque es la otrop más lenta del meconismo.

Éter, su formula general es R-O-R'.

Entrofización, es el discriero de un agua dulce causada por nutrientes, como nitratas y fosfaros, que estimatan el crecimiento de algas, la disminución del extigeno y la inueste de los reces.

Exactitud, es la "proximidad" estre el valor medido y el valor verdadero o aceptado de ama magastud.

Exotérmicu, se refiere a un proceso que produce un aumento de la temperatura en un sistema aislado, o un desprendimiento de calor en un sistema que interseciona con los obrededo-

Expressión de la constante de equilibrio, describe la relación entre las concentraciones (o presiones parciales) de las sustancias presentes en un sistema en equilibrio.

Factor de conversión, es una relación entre magnitudes expresada en diferentes unidades. Se escribe como una ruzón entre das caribdades que son orbien iguales o bien equivalentes como si.

Factor estequiométries, es un factor de conversión que relaciona las cantidades en moles de dos especies que intervienen en una reactión quimica (por ejemplo, un reactivo con un produeto, un reactivo con otro reactivo, etc.). Los valores numéricos utilizados para formular el lactor son los cosficientes esceptionatúricos.

Pahrenheit, se refiere a la escala de temperatura basada en el valor de 32 °F para el punto de fusión del hielo y 212 °F para el punto de eballición del agua.

Familia, de elementos, es un grupo numerado de la table periódica que a veces lleva un nontre característico. Por ejemplo, el Grupo 17 es la familia de los balógentos.

fee (véase cóblea centrada en las caras).

Fenot, hidrocarburo aremático con el grupo funcional —OH.

Fernomagnetismo, es una propiedad que permite a ciertos materiales (en especial Fe, Co y Na) commerciase en brazos permanertes. Los momentos magnéticos de los átomos individuales se alinean en dominios. En presenciade un cumpo magnético, estos dominios se orientan para producir un momento magnético permanente.

Filbración, es un método de separación de mezclas sólido-líquido en el que el sólido es retenido por un dispositivo de filtración y el líquido pasa a través de él.

Fisión (véase fisión nuclear),

Fisión nuclear, es un proceso de desintegración radiscriva en el que un micleo pesado se escinde en dos núcleos más ligeros y varios neutrones, liberándose compio

Fórmula condensada, es una representación simplificada de una fórmula estrectural.

Fórmula desarrollado, de un compuesto es una fórmula en la que se indica los átemos de la molécula que están naidos entre d, y el tipo de colace, simple, doble o triple, que hay entre clies.

Fórmula empirica, es la fórmula quimica más sencilla que puede escribirse para un compuesto, es deels, que tiene los subíndices enteros más pequeños pusibles.

Fórmata malecutar, tármula que indica los núnctos de étomos distintos presentes en una motécula. La fórmula implecutar coincide a veces com la fórmula empfreca otras veces es un múltiplo entero de esta fórmula.

Fórmula química, representa los taimeros relutivos de los ántinos de cada tipo en tota sustareia mediante símbolos y subíndices ouniéticos. Fotón, es una "partícula" de luz. La energía de un hoz de luz está concentrada en estos fotones.

Fracción motar de una mezeta, es la tracción de acotéculas de la mezela que sen de un determinada tipo. Es la cantidad en moles de an componente dividida por la cantidad tetal de todas las sustancias de la mezela.

Frequencia de un movimiento ocalutatorio, es el mimero de crestas o valles de una conda que pasan por un ponto dado en la unidad de tiempo. Se expresa en unidades de tiempo⁻¹ (p. c., s⁻¹, flamado también beneio. Etz).

Frecuencia de colisión, es el número de colisiones que se producen entre moléculas por unidad de tiempo.

Fuerza electromatriz (fene), es la diferencia de potencial entre dos electrodos en una célula voltácia, expresada en voltios.

Finerza intermolecular, es una atrocción en me moléculas

Fuerzas de adhesión, son fuerzas intermoleculares entre moléculas diferentes, como los de un liquido y una superficie con la que está en contreto.

Fuerzas de cohesión, son fuerzas intermedeculares entre moléculas semejantes, como las que hay dentro de una gota de liquido.

Puerzas de dispersión (de London), son fuorzas intermoleculares asociadas con diputos instintáncos e inducidos.

Fuerzas de London (séase fuerzas de dispersión).

Puerzas de Van der Waals, es un términe otilizado para describir de forma conjunta las fiterass intermoleculares de London y las interacciones entre los dipolos permanentes.

Función de estado, es una propiedad que posee un único valor cuando se define el estado o sistación presente de un sistema. Este valor es independiente de la forma de alcanzar el estado.

Función de ondas angular, Y(q,f), es la parte de una función de ondas que depende de los ángulos q, f retardo la consción de mutas de Schrödinger se expuesa de coordenadas polares esféricas. (Velexe también función de ondus radial.)

Función de ondus radial, R(r), es la parte de la función de ordas que depende sóla de la distancia r eusado se mitira fa ceración de ordas de Sohrédinger en coordenades esféricas. (Véase también función de ordus arquilar)

Fusitin, es la transición de sólido a líquido y tiene legar en el punto de fusión. El punto de fusión y el punto de solidificación de ana sustancia son idénticos. (Véase fusión nuclear.)

Posión auclear, combinación de núcleos mómicos pequeños en núcleos mayores, porte de la masa se transforma en energía.

Fusión por zonas, es un proceso de purdicación en el spe una harm de material se somete a clobes sucesivos de fusiones y sobidificacianes. Las imparezas, a medida que se mueve la zona fundida, se van desplazando hacia el exarcano de la barraque finalmente se certa.

Gulvanizado, es el nombre que se da a cualquier proceso en el que se receivre una superficie de hierro con zine para protegerlo de la convisión.

Gas, es un estado de la materia en el que los atomes a lus moléculus generalmente están machantás serparados que en los líquidos y satiches. Un gas adopta la forma del recipiente que lucontiene y se expande hasta llenarlo, de mechque no tiene ai forma ni volumen definido.

Gas de agua, es una meziu de CO(g) y $H_2(g)$, junto con alguna cantidad de los gases incombastifiles CO_2 y N_2 producida al hacer pasor vapor de agua $\{H_2O(g)\}$ sobre coque caliente.

Gos de síntesis, es una mezeta de CO(g) y H₂(g), que se suete preparar a partir de carbén o gas natural y que se utiliza como combustible o como material de parada en síntesis occánica.

Cas ideal (perfecte), es un gas cuyo comportamiento puede predecirse por la cousción de los gases ideales.

Gas no ideal, es un gas que se aparto del comportamiento predicho por la ecuación de los gases ideales. Para gredecir su comportamiento deben utilizarse entas ecuaciones de estado (pur ejemplo, la ecuación de Van der Waais).

Gases nobles, son los elementos cuyos útomos tiennes en su espacienciónica de número cuántico principal refs dio la configuración electrónica au²np⁶. (El gas coble helio tiene la configuración la².)

Geometría de grupo de electrones, se refiere a la distribación geométrien en torno a un átomo central, de los pares de electrones en sa capa de valencia.

Geometria molecular, se refiere a In forma geométrica de una molécula o ion poliatórioco. En las especies en que todos los pares de electrones son pares enlazantes, la geometramolecular exincide con la geometría de grupos de electrones. En otros casos las dos propiedades éstán refacionadas pero no son iguales.

Grado de innización, se refiere a la catensión en que se icoliza un écido délidio una base débil. El grado de icolización aumenta cumdo la disofación del efectrolito débil se difuye (Véase también porcentaje de lonización). Gruses, son triglicéridos en los que predomitan los componentes écidos grusos saturados,

Grupo, es una columna vertical de elementos en la tabla periódica. Los miembros de un grapo tienen propiedades semejantes.

Grupo acilo, es el grupo — $\hat{\mathbf{C}}$ — \mathbf{R} Si $\mathbf{R} = \mathbf{H}$, se denomina grupo formillo; $\mathbf{R} = \mathbf{CH}_n$ aceti-

lo; y R = C_6H_{26} benzoño. Grupo carbonllo, se encuensra en los aldebidos, extenses y ácidos carboxilios C = 0

Ŷ

Grupo carboxilo, es :

Grupo fenilo, es un unitlo bencénico en el gue se ha climinado un átomo de 16: —C_efl₃.

Circipo funcional, ex un átorpo o grupo de átomos unido a tor residoo hidrocarbonado, R. Elgrapo funcional con frecuencia confiere propledudes especiales a una molécula organica.

Grupo saliente, es el grupo expulsado de una molécula electrófila en el ataque de un nucleofila.

hep (véase empaquetamiento bexagonal compaçto).

Hercia (fiz), es la midad SI de frecuencia, igual a s⁻¹.

Heterocicliers, se refiere a compuestos basados en estructuras hidrocarboraças de anilhem las que um o más átentos de carboras, sen sustituidos por áternos como N. O. o. S.

Hibridación, se retiere a la combinación de existales atómicos pares para generar orbitales lubridos en el metodo de enlace de valencia para el enlace covalente.

Hidrato de carbono, es un petihidroxialdelatio, una politifidroxicetona, un derivado de estes e una sustancia que los produce por hidrétisis. Los hidratos de carbono pueden em siderarse conto "hidratos" de carbono en el sentido de que sus fórmulas generales son C₁(11₁O)_r.

Hidrato, es un compuesto en el que un número determinado de moléculas de agua se encuestra asociado con cada unidad fórmula, como en el CuSO₄ · 5H₂O.

Hidrocarleuro no saturado, es en hidrocarbaro estas senticulas contienen uno o más enlaces múltiples curboso-carbono.

Hidrocurburo saturado, es un bidrocurburo cuyas moléculas tienen solamento enlaces siniples entre los útomos de carbono.

Hidrocarbaro, es un compuesto que contiene los elementos carbono e hidrógeno. Los átemos de C.se codenan en cadenas lineales o pamificadas o en extructuras de mirito. **Hidrófisis**, es qui nombre expecial que se da a las reacciones ácido-base en las que fos tones actúan como ácidos o como bases. Como estatedo de la hidrófisis, muchas disoluciones de sales no tienen pH neutro, ex decir, $nld \neq T$.

Hidrometalusgia, se refere a procedimientos metalórgicos donde se utilizan el agua y las disoluciones acuosas pora extraer metales de sus minerales. En la primera etapa, listiviación, se obtieno el metal de interés en forma soluble en disolución acuosa. Otras etapas incluyen la purilicación de la disolución resultante de la liviviación y et depósito del metal a purtir de la disolución.

Hidroxilo, es el grupo — OH y se encuentra normalmente unido a una esdena hidrocarbonada lineal o ramificada (un abcohol) o a una estructura de smillo (un fenol).

Hidruzos, son compuestos de hidrógeno, normalmente divididos en las categorías de covatentes (p. e., 1150 y HCI), ióticos (p. e., LiH y Call₂), y metálicos (la mayor parte compuestos no estequiométricos de los metales de transición).

Hipótesis, es una explicación provisional de una serie de observaciones o de una ley natural.

Humedad relativa, es la razón de la presión parcial del vapor de agua en el aire y la presión de vapor del agua a esa misma temperatura, expresada como poccentaje.

Indicador, es una sustancia que cambia de color en el punto de equivalencia de una valoración.

Indicador úcido-base, es una sastancia milizada para medir el pH de una disolución o para indicar el punto de espuvalencia en una valenación ácido-base. El indicador toma un color cuando se escuentra en su forma de ácido débil no ionizado y otro culor diferente en su forma de anión.

Intercambio tónico, es un proceso en el que los iones, que se encuentran en la superficio de un material intercambindor de iones, son sustituidos por otros iones en disolución. Por ejemplo, el Naº puede intercambierse por el Caº y el Mgº¹, o el OH puede intercambianse por SO₂º.

Intermedio de reacción, es una especio formada en una reacción efermental de un mocanismo de reacción que se consume en una reacción elemental posterior. En consecuencia, la especie no aparece en la ceusolón para la reacción elobal.

taternación, es el producto de una renoción que se consume en la siguiente reacción en un proceso que tiene lugar en varias crapas. Intervalo de regulación, es el intervido de valores de pil en el que una disolución reguladon, puede mantener un pil reconsidemente constante.

lon, es una especie concarga que consta de un único átomo o de un grupo de átomos. Se foora cuando un átomo neutro o un grupo de átomos unidos por enlare covalente gana o piende electrones.

Ion complejo, es un complejo con una carga. eféctrica neta.

Ion hidronio, H₃O*, es la forma en la que se encuentran los protones en disolución se so-sa. Los términos "sen hidrógenes" y "ion hidrógenes" se utilizan con frecuencia como sindipienes.

lan periodida, ion de estructura $\left[\left[\ddot{Q} - \ddot{Q} \right]^2 \right]$

lon polistóndes, es una combinación de dos o más áromos unidos por enlace covalente que existe cumo ion.

Jog politudoro, es un anién palistémico formado por dos o más átomos de halógeno unidos por colace covalente, por ciemplo, 1/1.

Ion superóxido, es un ion con estructura

Iones espectadores, son los especies iónicas que están presentes en una usezola de rescción pero no trenan parte en la trascción. No se suelen incluir en una ecuación química.

loniquelén porçentual, de un ácido débil o una base débil es et porcentaje de molécular que están ionizadas en disolución acursa,

Isoelectrónicas, se refere a las especies que tienen el mismo número de electrónics (generalmense la misma coediguración). Na[†] y Ne son isobetrónicos y también lo seo CO y N₂.

Isomería estructural, se refiere a las diferencias existentes entre las fórmulas descrolladas de moléculas que tienen la misma compresción.

Isomería geométrica, en los compuestos orgánicos, se refiere a la existencia de estructuras os equivalentes (cis y trans) que difierm en las posiciones de los grupos sustinyentes con respecto a un dobte enlace. En los compléjos, las estructuras no equivalentes se basin en las posiciones en las que los ligandos se unen al centro metálico.

Euzmerfa óptica, es la isomería cabisado por la presencia de un áromo quiest en uno especies os y confleva la existencia de una pareja de isómenos ópticos que sólo difloren en el sentido de la rotación del plano de luz polarizada. (Végos también enantificacros.)

Isómero meta (ur-), isómero que tiene dos sustinyentes en un anillo bencénico sepurados por un átomo de C.

Estimero orto (a-), isómero que tiene dos austituyentes unidos a átomos de C adyncentes de un anillo beneénico.

Leimero para (p.), isómero que tiene dos enstituyentes situados en posiciones opuestas de un anillo hencénico.

Esámeros, son dos o más coreputatos que tienen la misma fórmula pero diferentes extructuras y, por lo tanto, propiedados también diferentes.

Esómeros de posición, isómeros que se diferencian en la penición de la cadena o anillo del hidrocarburo a la que estún unidos uno o más grupos funcionales

Isómenos estructurales, son isómenos con el mismo admero y tipos de átomos, pero con distintas fórmadas desarrolladas.

Isámeros ópticos, también llamados enantidmeros (imágenes especulares po superponibles) son isámeros que sálo difieren en el sentido de la retación del plano de hoz polarizada.

Isótopos de un elemento son átomas con difereme número de mentonos en sus micleos. Es decir. Jos isótopos de un elemento tienen Jos mismos rámeros elémicos pero números másicos diferentes.

HUPAC (n HPC), se refiere a la Unión Internacional de Química Pura y Aplicada

Jahanes, sun las sales de los ácidas grasos, como, por ejempio, RCOO [Na", donde el grupo R es una cadena hidrocarbanada que contene de 3a 21 átornos de C. Los jabones de sodio y potasio son los jubenes que suelen utilizarse como agentes de limpieza.

julio, J. es la unidad básica SI de energía. Se define como la camidad de trabajo realizado cuando una fuerza de un newton se desploza una distancia de un metro.

K_c, es la relación que existe entre las concentraciemes de reactivos y productos de una reacción reversible en equilibria. Las concentraciones se expresan como molaridades.

kiliopascal (kiPa), es una unidad de presión equivalente a 1000 pascales (Pa) o 1000 N/m². La acroisfera estándar de presión equivale a 101325 kPa.

 K_{pp} constante de equilibrio de presiones parciales, es la refación que existe entre las presiones parcisles de reactivos y productos gasecusos de una reacción reversible en equilibrio. Las presiones parciales se expresan en atito.

Lantánidos, son los elementos (Z=56.71) caracterizados por átomos con una subcapa 4f parcialmento Bena. Como el lantano se preces acellos, exte elemento, La (Z=57), se considera concealmente unite de lo serie.

Levógico, significa capaz de bucer rotanhacia: le laguierdo di plano de la luz polarizada, se designa comto (-).

Ley de Avagadro (hipótesis), establece que a temperatura y presión constante, el volumen de un cas es directamente proporcional a la cantidad de pas, y que volúmenes i enales de diferentes cases, comparados en condiciones idéntieras de temperatura y presión, contienen el mismo número de moléculas.

Ley de Royle, establece que el volumen de una determinada cantidad de gas a temperatura constante es inversamente proporcional a la présión del gas.

Ley de conservación de la energía, establece que la energía ni se crea ni se destruye en los procesos ordinarios.

Ley de conservación de la masa, establece que la masa total de los productos de una reacción química es la misma que la masa total de los reactivos que intervienen en la reacción.

Ley de Clauries, establece que el volumen de una determinada cantidad de gas a presión. constante éx directamente proporcional à la terrocratura Kelvin (absoluta).

Ley de Dalton de las presiones partiales, establece que en una mezela de gases la presión total es la suma de las presienes parciales. de los enses presentes. (Ware también presión. paydat,)

Ley de desintegración radiactiva, establece que la velocidad de decomposición de un morerial radiactivo, la actividad A, es directamente proporcional ai etimero de átornos presentes.

Ley de Graham, establece que las velocidodes de clasión o difusión de das pases diferentes son inversamente proporcionales a la raiz cuadrada de sus masas molares.

Ley de Henry, relaciona la solubilidad de un ens con la presidie del gas mantenida subreuna disolución del soluto gascoso. La solubilidad es directamente proporcional a la presión. del gas sobre la disoleción.

Ley de Hess, establece que la variación de entalpía para un proceso global o neto es la suma de las variaciones de entalpía de las etapas individuales del prisceso.

Ley de las proporciones definidas, establece que todas las muestras de un compuesto tienen la misma compostelón, es decir, las mismas proporciones de las muses de los elementos constituyentes.

Ley de las proporciones múltiples, establece que si dos elementos formen más de un comnessio, les masas de enn de los elementos que se combinen con una masa fiin del segundo en compuestos distintos, están en razón de números enteros pequeños.

Lev de los volumenes de combinación, tropuesta per Gay-Lussee, establece que, si se compann en las mismos condiciones de presión y temperatura los volúmenes de los ensesque intervienen en una reacción, se obtienen relaciones de números enteros pequeños.

Lev de Rasult, establece que la presión de vapor de est companente de una disolución es igual at producto de la presión de vunor del líquido puro y su fracción motor en la disolución: $P_{\Delta} = \chi_{\Delta} P_{\Delta}^{\alpha}$.

Ley notural, es una proposición concisa, a veces en forma de expresión matemática, que resume observaciones acerca de déterminados fenéments de la naturaleza.

Lev periódica, se refiere a la recurrencia perádica de algunas propiedades físicas y químicas ciando se consideran las elementos en orden creciente de su números atiunicos.

Ligando monodentado, es un ligando que es capaz de unirse a un centro metálico en un compleio en una sola posición y utilizando un único per de electrones selitarios.

Ligando multidentado, es un ligando espaz de donar más de un par de electrones al centro metálico de un complejo, procedentes de átemos distintos del ligando y destinados a posiciones diferentes en la estructura geométrica.

Ligandos, son les grupes que estin coordinados (cufazados) cen el átomo central de un complejo.

Lipidos, son un tipo de sustancias naturales como las grasas y los aceites que tienen la propiedad de ser salubles en disalventes poco polares lintes como CHCl₁, CCl₂, C₀H₆, y $(U_2H_1)_2O[.$

Líquido, es una forma o estado de la materia. en la que los átearos o nadéculas están próximos entre si (aurique generalmente menos próximas que en un sélido). Un líquido ocuça un volunten definido, pero tiene la capacidad de fluir y adoptur la forma del recipiente que la combiene.

Longitud de colace (distancia de catace), es la distancia entre los centros de dos átomos unidos por en entage cayalente.

Longitud de onda, es la distancia entre los máximos y múnimos sucesivos de un munimiento ondulatorio.

Manémetro, es un dispositivo milizado para medir la presión de un gas, generalmente por comparación de la presión del gus con la presión barométrica.

Masa, describe la camidad de materia en un objeto.

Masa atómica (peso), de un elemento es la media populerada de las mavas isotépicas de acuerdo con las abundancias naturales de losisótenes del elemento. La masa atómica se exercea con reloción al volor de exectamente. 12 u nara un átomo de carbono-12.

Masa en renoso, es la masa de una partícula (nor ejemnlo, un electrón) cuando se encuentra redeticamente en recoso. La masa de una partícula aumenta cuando su velocidad se aproxima a la velocidad de la luz.

Masa fórmula, es la masa de una unidad fórmula de un compuesto, relativa a la masa de experamente 12 a para el carbono-12.

Masa isotópica (retwe trasa trodidica).

Moso inclar. M. es la masa de un mol de átomos, onidades fórmula o moléculas de una sustancia.

Maso molecular, es la masa de una mulécula relativa a la masa de exactantente 12 a gara el carbono-12.

Mosa muelídien, es la masa, en unidades de maso otómico de un átento individual, relativaa un valur arbitrariamente asienado de exactumeste 12 u para la masa nuclidica del carhermo-12.

Materia, ex todo lo que ocupa especio, tiene la propiedad denominada masu y muestra increia.

Mecánica andulatoria, es una formulación de la tenda exántica basada en los conceptos. de la dualidad onda de materia, el principio de incertidombre de Heisenberg y el tratamiento de los electranes como ana onda de materia. Las soluciones matemáticas de las ecuaciones de mecánico ordulatoria se decominan funciones de ondas (v).

Mecanismo de reacción, es un conjunto de etapas o procesos efermentoles que se proponenpara ena resoción quíntica. El nicounismo debeser consistente con la esteguiometria y la comción de velocidad de la resoción global.

Membrana semipermeable; es un material que permite el paso de algunas especies en disolución mientras que impide el flujo de otras. Se trata de una película de praterial con agujeres submicroscópicos.

Matabolismo, es el conjunto de reacciones químicas que se producen en los seres vivos.

Metal, es un elemento cuyos áterros tienen podos electrones en la capa electrónica más externa. Se pueden arranear uno o más electristes. de un ábomo metálico sin dentasiada dificultad. obteniéndose un ion positivo (catión). Los metales son generalmente maleribles y dúctiles, de gapacto lustruso, y son capacos de conducir el calor y la electricidad.

Metales alcalinas, es el nombre de la familiade los elementos del Cirupo I de la tabla periódica.

Metales alculinotérreos, es el nombre de la familia de los elementos del Grapo 2 de la tabla ceriódica.

Metabolde, es un elemento que poede mustrar propiedades de mejol y de no mesal hojo condiciones adecuadas.

Metalurgia extractiva, se refiere al proceso de estracción de on metal a partir de sus minerales. Generalmente se produce en cuatro etapes. La concentración, separa el mineral de la ganga (mineral de desceho). La testación convierte el mineral en el óxido del metal. La reducción (normalmente con carbón) con vierte el óxido en el metal. El afino o purilicación elimina las impureras del metal.

Método aufbau, es un método para escribir las configuraciones electrónicas: Cada elemento se diferencia del que le precede en fusción del orbital al que se asigna un electrón adictimat.

Método científico, es la secuencia général de actividades: observación, experimentación y formulación de hipótesis, leyes y teotías, que conducen al avance del conocimiento cieraffico.

Método de enlace de valencia, método que considera el enlace covalente en función del solagamiento de les cahitales atómicos porço o hibridos. Las probabilidades electrónicas (o densidades de carga electrónicas) se concentrar en la región del solagamiento.

Método de las velocidades Iniciales, método que puede utilizarse para establecer el ordere de una serie de medidas de las velocidades iniciales de reacción. Se varía la concernación inicial de un reactivo mientes se mantiener constantes las concentramens iniciales de los restantes reactivos.

Mexcla coloidal, es una mezcla que comiere particulas de lamaño intermedio entre el de una disolución verdadora y una mexcla heteraspérsas ardinana.

Mezeta, es cualquier muestra de maneria que no es pura, es decir, que no es up elemento o compuesto. Al constario que para una sastancia, la composición de una mezela puede variatse. Las mezetas pueden ser homogéneos o hereogéneos.

Mezda heterogênea, sus compenentes se separan en zusass fisicamente distintas que dilimen en las propiedades y con frecuencia en la compesición.

Mezda homogénea (disoteción), es una mezcia de elementos y/o compuestos que tiene tina composición y propiedades uniformes en una muestro determinada. Sia embargo, la composición y propiedades pueden variar de tina universa a coso. Mezela raciónica, es una mezela que confiere camidades Iguales de los crantiónicos de una sestancia con actividad óptica.

Milimetro de mecurio (mm/lg), es una unidad de presión, utilizada generalmente para gases. Por ejempto, la presión amisoférica estándar es igual a la presión ejercida por una columna de mercurio de 760 mm.

Milianot, es la milésima parte de un mçã (0,00) mol). Es muy útil en galculos de valoraciones.

Moderador, sustancia que freno a los neutrones de gran energía resultantes de na proceso de fisión, de manera que sean capaces de producir más fisiones.

Mel, es una camidad de sostancia que contiene (6,02214 × 10²¹) (la constante de Avugadro) átomos, unidades fórmula o moléculas.

Molalidad, at, es la concertración de una disolución expresada como cantidad de soluto, en moles, dividida por la masa de disalvente, en ke.

Molsalidad, M, es la concentración de una disolución expresada como cantidad de soluto, en oudes, not litro de disolución.

Motécula, es un grupo de átomos enlazados que se mantienen unidos por enlaces covalentes y existe como una entidad aparte. Una motéculo es la entidad más pequeña con las proporciones curacierísticas de los finemos constituyentes presentes en una sustanção.

Motécula no polar, es una motécula en la que coinciden los centros de la carga positiva y regutiva. Es decir, en la motécula no hay separación reta de carga.

Mélécula polar, melécula con una repareción entre los centros de las cargas positiva y megativa de la molécula como un todo, coasecuencia de la existencia de muno o más enlaces covalenes polares. Una motéculu polar tiene en momento dipolar resultante po nalo,

Momento dipotar, as, es una medida del grado de separación que existe cotro los centros de corpa positiva y negativa en una molécula. La unidad utilizada para medir el momento dipolar estel debye, 3,34 × 10⁻³³ °C m.

Monómero, es una motécula sepcilta que es capaz de unirse a otras formando una matécula compleja de cadena larga denominada polámero.

Monosacárido, es una sola molécula sencilla que tiene las característicos estructurales de un hidrate de carbono. Se la puede denominar también azúcar simple.

Negro de carbón, es una forma amorfa de carbono, finamente dividida, obtenida por combastión incompleta de hidrocarboros. Neutrones, son particulas fundamentales de la materia, sin carga eléctrica, que se encuentran en aodos los oúcleos atémicos excepto en el ánono de hidrógeno sencilles, protón, ⁵H.

Niebla contuminante (vécte smog).

No electrólito, es una sustancia que prácticamente no está ionizada, tanto en estado puro como en disolación.

No espontáneo, se refiere a un proceso que no tiene lugar de forma natural. Sólo se puede llevar a cabo un proceso espontáneo interviniendo desde el exterior del sistema, como al utilizar la corriente eléctrica para descomponer un composito quinito (electrólisis).

No metal, se refiere a un elemento coyos áromos denden a adquirir unix poetos electrones formándo iones negativos (aniones) con con figuración electrónica de gas noble. Los áromos do metálicos también pueden modificar sus configuraciones electrónicas compatiendo electrones. Los no metales son en su mayor parte gases, líquidas (brunos) o sólidos de bajos ponuos de fusión y son matos conductores del calor y la electricidad.

Notación de tineas en forma de trazos y tineas gracesas, es un mérodo de expresar perspectivas tridimensionales para una estructura representado en un plano (véuse la Figura 27.1).

Notación spdf, es un método para describir las configuraciones electrónicas en el que el número de electrones asignado a cada orbital se indica como superindice. Por ejemplo, la configuración electrónica del Ct es 1,3°2,2°2,p'(3,5°3,p').

Nucleido o múctido, término initizado para designar un átomo con un determinado valor del múmero atérnico y raimero músico. Se representa por el símbolo 9E.

Nudeviito, es un renetivo que busea un centro de carga pusitiva ciano passición de ataque en una reasción química.

Número atómico, Z., es el número de protones en el núcleo de un átomo. Tembién es el número de electrones concrieres al núcleo de un átomo eléctricamente neutro.

Número de coordinación, es el número de posiciones obseledor de un átomo central al que pueden unirse los ligandos en la formación de un complejo. Aplicado a un sólido cristalino; el número de coordinación significa el número de átomos vecisos más próximos (o iones de carga opuesta) a un determinado átomo (o ion) en un cristal.

Número de neutrones, es el número de neutrones en el núcleo de un áromo. Es igual al número másico (A) menos el número atómico (Z). Número de protones (véase número atéroiscá I

Número músico. A . es la sumo del esimero de paniones y neutrones del micleo de un átomo.

Números cuánticos, son números enteros mivos valores deben especificarse al mardver las remaciones de la mecánica ondulatoria. Se necesitan tres números cuánticos distintos; el zuimero quajquico pomeripal, u; el mimero vadatico del momento empeler achited, l. y el mismoso cuántino ampuérico, m. Los valores permitidos de estos números están relacionados entre sí.

Números mágicos, término miliando pum describir los números de protones y neutrodes que conficeen una estabilidad especial al núeleo atémico.

Octeto, término que designa el conjunto de volar electrones de la capa electrómica tivis externa (de valencia) de un átomo en una esinscrina de Lewis.

Octoto incompleto, es un término utilizado para describir las simpeiones en las que un átomo po adquiere ocho electrones en la capamés externa en una estructura de Lewis.

Otigosacáridos, son hidrates de carbono formades per un número de dos a diez unidades. de monosacárido. (Véase también exégur.)

Onda, es una perturbación que trasmite energia a través de un titédio.

Onda estacionaria, es un movimiento ondu-Latorio que se refleja de vuelta sobre sí mismo, de manera que la onda nione algunos pantes (nodes) que no experimentas movimiento. Un ejemplo típiço es la vabración de una cuerda de guitamo pulsada y un ejemplo relacionado con éste es la descripción de los electrones comouna casta de materia.

Orisital, función matemática utilizada para. describir las regimes en un átomo con valores. grandes de la deraidad de carga electrónica o la probabilidad de cocontrar al electrón. Los differentes tipos de orbitales (s. μ , d, f,...) se dil'egencian unos de niros en las fonnas de sus respectivas regiones de alta densidad de cargoelectrónica.

Orbital hibrido sp. es uno de los dos orbusles formados por la hibridación de un orbital s y un orbital p. Los dos orbitales forman un angulo de 180°.

Orbital hibrido sp², es uno de los tres cubitales formados por la bibridación de un orbital s y dos orbitales p. Los orbitales hibridos forman entre si ângulos de 120°.

Orbital hibrido sp³ es uno de los cuatro orbitales formados por la hibridación de un orbital a y tres orbitales a. Los orbitales híbridos formen entre al ángulos tetraédricos de 109,5°. Orbital hibrido sp³d, as uno de los cinco ocbitales formados por la lubridación de un ortátal s. tres orbitales o y un orbital d. Los cinco orbitales están dirigidos hacia los vértices de una hipirámide trigonal.

Orbital hibrido sp³d³, es uno de las seis osbitales formados por la hibridación de un orbital s, tres orbitales o y dos orbitales d. Los sels orbitales están dirigidos bacia los vértices. de un ocinedro regular.

Orbital bibrido, es uso de los odistales de un grupo de orbitales idénticos referentilados a partir de orbitales atômicos puros, que se utilizan para describir algunos enlaces covalentes.

Orbital molecular antieniszente, describe las regiones de una motécula donde la probahilidad electrónica o densidad de carea entre dos átemos enlozados es baja.

Orbital matecutar desteculizado, describe una región de probabilidad electrónica o densidad de carga alta que se extiende sobre tres o más átomos.

Orbital molecular enlazante, describe las regiones de probabilidad electrónica o densidad de cargo sita en la región internuçlear erare dos étomos enlazados.

Orbital moleculur no enluzante, es un orbital statlecular que no contribuye sú a favor sú en contra de la formación del enlace en una molécula. (No afecta al orden de enlace.)

Orbitales decenerados, son orbitales que se encuentran en el misato givel de catergla.

Orden de enface, os la mitad de la diferencia. entre el mimero de electrones en exhitales moácculares enlazantes y antienlazantes en un entace covalente. Un enlace simple tiene un ceden de enlace 1; un enlace dobte, 2; y un enlace triple, 3.

Orden de reacción, está relacionado con los exponentes de los términos de concentración en la ecuación de velocidad de una reacción química. El orden muede establacurse con respecto a un determinado reactivo (primer orden en A, segundo orden en B...) o puede tratarse del orden total. El orden total es la suma de los exponentes de los términos de concentraciones.

Ósmusis, ex el flujo nato de moléculas de disolvente a través de una ritembrura serrigiernteable, desde la disolución más dibuida to desde el disolvente puro) hacia la disolución. más concentrada.

Osmosis inverso, es el paso de las motéculas del disolvente a través de una membrana semipermeable desde la disulución hacia el disolvente puro. Este paso se consigue aplicando a la disolución um presión superior a su presión osmótica.

Oxidación, proceso en que se "pierden" electrones y aumenta el estado de oxidación de algún átomo. (La oxidación sólo puede tener lugar en combinación con la reducción.)

Oxoácido, es un ácido en el que el átordo o áternos de Judróceno korezables están unidos a un átomo central a través de un átomo de oxípenn, es decir. E-0-II. Al átomo central seunen también más grupos - OH o átorros de O y, en algunos cases, átomos de H.

Osugueión, es un arido podiatómico que contiene un no metal como Cl. N. P.o.S. en combinación con cierto número de átomos de oxí-

Par enfazante, es un par de electrones bitplicado en la formación de un enlace coyalense.

Par fúnico, es una asociación de un emión y un artión en disotución. Cuando se producen extas combinaciones pueden tener un efecto significativo sobre los equilibrios en disclución.

Par solitario, es un par de electrones de la capa de videncia de un átomo que no imervienen en la formación del enlace.

Paramagnética, término utilizado para una sustancia que tiene una o más electrones desapareados en sus átomos o moléculas y esatraída por los campos magnéticos.

Particula alfa (a), es una combinación de dos protones y dos peutrones idéntica al ien helie. es decir. "He1". Las particulas alfa se emiteo en alpunos procesos de desintegración radinarion.

Partienta beta (B^+) , es un electrón emitida compo resultado de la conversión de un neutrón en un protón en algunos núcleos atámicos que sufren desintegración radiactiva.

pascal (Pa), es una presión de 1 N/m².

Perín de la reacción, es una representaciónn. gráfica de una maggido quánica en la que se ranestran las energías de los reactivos, del complejo o complejos activados y de los productos.

Período, es una fila herizontal de la tabla periódica. Todas les miembros de un período tienon étomos con el mismo valor del número coantico principal más alta.

Peso, es la fuerza ejercida por un objeto situado en el campo gravitatorio (la "fuerza de la gravedad"). Los términos maso y nero suplenutilizarse Indistintamente.

pH, es ton designación abreviada para indicar el valor de 1H₂O* Len una disolución. Se deline como p $H \sim -\log |H_0O^*|$.

Pla palvánica (vícse célula voltálca).

Piremetalurgie, es un método tradicional de metalurgia extractiva que utiliza materiales sólidos y secos, calcutados a situs temperaturas. (Véuse umbión metaburgia extractiva e bidrometalurgia.)

pK, es una designación abreviada para indicar una constante de ionización: $pK = -\log K$. Los valores de pK son útiles para comparar em tre sí la fuerza de facidos o bases.

pOH, es una designación abrevinda para indicar el vulor de [OHT] en una disolución. Se le define como pOH = -log[OHT].

Polarizabilidad, propiedad que describe la facilidad con que se distorsiona la pube electrorica de un átomo o molécula en presenten de en campo eléctrico, es decir, la facilidad con que puede inducirse un momento dipular.

Polimerización, es el proceso de obsención de una molécula giganie (polímem) a partir de unidades moleculares más sencillas (monómeros).

Pollmerización en etupas, es un tipo de reacción de polimerización en el que los monómonos se unen entre si eliminardese motéculas pequeñas. Por ejemplo, puede eliminarse una motécula de B₂O el reaccionar un átorno de H de un amatémero con un grupo—OH de otro.

Polímero, es una mesécula compleja, de cudens larga formada por muchas (cientos, miles) de unidades más pequeños decominadas movimenos.

Polimertisano, término relativo a la existencia de una sustancia sálida en más de una forma cristalira.

Polipéptido, polímero formado por la unión mediante culaces peptidicos de un número grande de midodes aminoácido.

Pelisação do per un hidrato de carbono (como el almidén o la celulosa) formado por más de diez unidades de monosecátido.

Porcentaje, es el mimero de partes de un constituyente en 1400 partes del 10tal.

Porcentaje en moles, es la tracción molar expresada como precentaje, es decir, frección molar × 100%.

Posiciones activas, son los lugares donde se produce la catálisis, ya sea sobre la superficie de un catalizador beterrepirco o en una cazima.

Positrán (β*), es un electrón positivo emitido coreo resultado de la transformación de un protón en un reutrón en un núcleo radiactivo.

Potencial de célula, E_{ren} es la diferencia de potencial (voltaje) come los dos electrodos de una célula electroquímica.

Potencial de electrodo, es el potencial eléctrico que se produce es un electrodo metálico cuando una semireacción de oxidación y otra de reducción la alcanzado el equilibrio en la superficie del electrodo.

Potencial estámbar de electrodo, E*, es el potencial eléctrico que existe en un electrodo cuando las formas exidada y reducido de una sustancia están en sus estados extándar. Los datos de las tablas se refieren al proceso de reducción, es decir, los potenciales estándar de electrodo son potenciales estándar de reducción.

Potencial estándar de la célula, E_{cab}^c es el votaje de una célula electroquánica en la que lodas las especies, están en sus estados estándar. (*Véuse* también potencial de la célula.)

ppb (partes por mil millenes), es el número de partes de un componente que liay en 10° partes del medio donde se encuentra.

ppro (partes por millón), es el mimero de partes de un composente que hay en un millón de partes del medio donde se executiva.

ppt (puries por billón), es el número de purtes de un componente que hay en 10¹⁰ paries del medio donde se encuentra.

Precipitación fraccionada, es una técnica en la que dos o más iones en disonición, capaces de precipitar con el mismo reactivo, se separán tájlizando dicho reactivo.

Precipitado, es un sólido insoluble que se deposito de una disolución como resultado de una reseción química.

Precisión, ex el grado de reproducibilidad de una medida de una magnitud. Ja concordanção entre los valores obtenidos al repetir la medida.

Presión, es ora fuerza per unidad de áren. En el caso de los gases se computade tácjor su significado persando en la altura de una columina de líquido que puede ser mantenida por el gus.

Presión hamanétrica, es la presión de la atmésfera indicada por un borómetro.

Presión de vapor, es la presión ejercida por un vapor en equilibrio dinámico con su líquido a una temperatura dada.

Presión contélica, ce la presión que habria que aplicar a la disclución para deuxer el pase a través de una merchana semipermentile de reoléculas de disolvente procedentes del disolvente puro.

Presión parcial, es la presión ejercida per un gas componente de una mezela, independiencemente de los terros gases presentes. Undo gas de la mezela se expande basta ocupar todo el recipiente y ejerce su propia presión parcial.

Pelmer orden, una resectión de primer orden es aquella en la que la suma de los exponentes de los términos de concentración en la ecuación de velocidad es 1. Primer principio de la tecimodinalida, expresado cense DU = q + v, és un enunciado alternativo de la ley de conservación de la energía. (Véase tumbién ley de conservación de la energía.)

Principio de exclusión de Pauli, principio que establece la imposibilidad de terer dos electrones sus cuatro maneros cuánticos iguates. Esta imposibilidad fimha la ocupación de un orbitol a dos electrones con los espines opesitos.

Principio de incertidumbre de Heisenberg, establece que, cuando se mide la posición y el menento de las partículas fundamentales de la materia, es inevitable la incertidumbre en las medidas.

Principio de Le Chûtelier, establere que una acción que niende a modificar la temperatura, presión o concentración de los reactivos en do sistema en equilibrio estimula una respuesta que contracresta parcialmente la modificación, al establecerse una mieva situación de equilibrio.

Proceso himoleculus, es un proceso ciencentol que implica la cetisión de des motéculas.

Proceso cloro-sesa, implica la electrifisis de NaCling) para producir NaCH[aq], Cl₂(g) y th(c).

Proceso de conducto, es un proceso de fobricución de seldo suffirmo que bene cumo reacción clave la oxidación de SO₂(g) a SO₄(g) en contacto con un establizador.

Proceso de oxígeno básico, ex el proceso principal safilizado para exercerár el hierro impuro (arrabio) en acero.

Proceso elemental, es un proceso que altera de forma significativa la energia de una motecula, su geometria o produce una(s) nueva(s) motécula(s). Represents una etapa individual en sin mecanismo de reacción.

Proceso espontáneo (initural), es el proceso que tiene lugar en un sistema que se deja por si sólo. No hace folta ránguna acción exterior para que el proceso lenga lugar, nunque en algunos casos el proceso paede necesitar rischo tiengo.

Proceso Frasch, es un método de extractión de asultre a partir de depósitos hojo el agua. Se base en la utilización de agua sobrevalentado para fundir el azultre.

Proceso Kroll, es un proceso industrial para obtener dianio metálico a parte de TiO₂. Las etapas clave son la conversión de TiO₂ en TiO₄, la reducción de TiO₄ a Ti utilizando Mg ermo ageixe reductor.

Proceso reversible, es un proceso cuyo sentido puede ser invertido mediante una variación intinúesimal de una propiedad del sistema. Proceso trimolecular, es un proceso elemental en un mecanismo de reacción en el que deben colisionar simultineamente tres átomos o moléculas.

Proceso unimolecular, es un proceso elemental en un mecanismo de reservira est el que una sela motécula se disecia cunndo acumula. energia sufficiente.

l'reducto iònico del agua, K_{ab} es el producto de [H₂O⁺] y [O[f⁺] en agua pura o en una di redución neusxa. Este producto tiene un único valor que depende sólo de la temperatura. A 25° C, $K_{\infty} = 1.0 \times 10^{-16}$.

Producto iónico, Q_{erè} se formula de la misma manera que una constante de producto de so-Infalidad, K., pero con los términos de concentración de no equitábrio. La comparación entre Q_m y K_m sirve como criterio de precipitación a partir de una diselución.

Productes, sen las sustancias formadas en una reacción química.

Propiedad extensiva, es una propiedad, como la masa o volumen, cuyo valor depende de la cartidad de la materia observada.

Propiedad fisica, es una característica que una sustancia puede mostrar sin que experimente un cambio en su composición.

Propiedad Intensiva, propiedad independiente de la contidad de materia implicada en la observación. La densidad y temperatura son ejemplos de propiedades intensivas.

Propadad quimica, es la capacidad (o incupacidad) de una muestro de mareria para par ticiparen una determinada reacción quintera.

Propiedades, son his empeter/stices o atributos que mieden utilizarse nara distinguir una incestra de materia de otras.

Pronfedades colinativas, descerea de la presión de vapor, descenso del punto de congelación, elevación del punto de ebullición, y prexión asmótica, toman vuletes que dependen ablo del número de partículas de soluto en una disolución y no de la nateraleza de dichas par-Réculas.

Proporciones estegniométricas, se refiere a las careidades relativas de reactivos que coinciden con las razones molares obtenidas a partir de la cousción ajustada de una rencción química. Por ejemplo, una mescha de 2 niot de H₂ y i mol de O₂ está en proporciones estequiométricas y una mozela de 1 mol de 14, y I mol de O₂, no lo está, para la resección $2 H_2 + O_2 \longrightarrow 2 H_2O_2$

Protección cujádique es un método de control de la corresión en el que el metal que se va a proteger se une a un metal más activo que se corroe en su lugar. El metal projegido actúa como entrato de una cétula voltaica.

Proteina, es un polipétido grande, es decir, que tierre una masa molecular de 10,000 u o más.

Protones, son particulas fundamentales con purga eléctrica presitiva unidad que se encuentran en los núcleos de todos los átoroos.

Puente salino, es un dispositivo (un tubo en forma de U. Beno con una displución salina) utilizado nera unir las dos semiscélulas de una célula electropulmica. El puente saligo permire el flujo de innes entre las des seminélalas.

Punto crítico, se refiere a la températura y presión a la que un líquido y su vupor so baccin idénticos. Es la temperatura más alta de la curva de presión de vapor.

Punto do chatileión normal, es la temperatura n la que la presión de vapor de un bíquido es 1 ami. Es la temperatura a la que hierve el liquido cuando se encuentra en un recipiente abjerto a la atredisfera a la presión de 1 atro.

Proteo de equivalencia, de una valoración, es la situación en la que los reactivos se encuentran en proporciones estequiamétricas. Rececionan entre sí y no queda ningrin reactivo en exceso.

Punto de fusión normal, es la temperatura a la que funde un sólido a la presión de 1 atm. Esta temperatura tombién se denomina punto de solidificación o congelación normal.

Punto final, se retiere al punto de una valoracido en el que el indicador utilizado cambia de color. Un indicador elegido adecuadamente para una valoración debe tener su punto final tun próximo como sea posible al punto de equivalencia de la reserión de valuración.

Ponto isocióetrico, pl., de un aminoácido ex el nH al que preifomina la estructura dipolar o de "zwitterion".

Panto triple, son unas condiciones de temperammu y presión para las que coexistes en equilibrio tres fases de una sustancia (peneralmente sólido, líquido y vapor).

Quedato, se forma per la tuitén de li gandes polidentados al átomo central de un ion compleio. Los quelatos son unillos de cinco o seis. miembros que incluyen el átomo central y Sibmos de los ligandos.

Quiral, se refiere a usa molécula con una esuniciura que no es superponible a su imagen especular. (Véase también estantiómeros.)

rad, es la cantidad de radiación curaz de depositar una energia de J × 10⁻² J por kilogramo de materia.

Radiación electromagnética, es una forme de еперава que so ргорадя сомо сптрок eléctrices y magnétiens perpendiculares entre si. Inchave luz visible, infrarmia, ultravioleta, ravos X, y ondas de radio.

Radiactividad, es un fenómeno en el que núcless atómicos inestables emiten particulas pequeñas de materia (particulas er o B) Wo radiación electrorraguética (rayes 5).

Radical (whose radical libre).

Radicales libres, son freementes moleculares muy reactives que contienen electrones desa-Darchdos.

Radio covalente, es la migal de la distancia. entre les cerares de des átomos que exión unides por entace covalense. Es el rudio atémico asocjasto con un elemento en sus conteuestos covalentes.

Radio lónico, es el galin de un ism esférico. Esel misso atómico asociado con un elemento en sus compuestos iénicos.

Radio metálico, es la mitad de la distancia. entre los cereros de dos átomos advacentes de un sólido metálico.

Rayes cutódicos, son partículas con carga regariva (electrones) emitidos en el electrodo. negativo (cátodo) al pasar electricidad a través de gases a presiones muy bajas.

Raves canoma (g.), son una forma de radiación electromagnética de alto poder de penetración emitidos por algunos mieleos radiactivos.

Resceión de adición, es una resoción en la que los ácomos de un erupo funcional se unen a átomos de carbono en puntos de insuturación de motéculas de hidrocarbases atquenos y at-

Reacción de condensación, es una reacción ed la que dos moléculos se combinan por eliminación de una molécula pequeña (como H.O) entre ellas.

Reacción de desproporción, es una resceión en la que una misma sustancia es exiduda y reducida

Resoción de eliminación, es una reacción en la que se eliminan plaçãos átomos de possoirnes advacentes en una cadena hidrocorbonada para producir una molécula pequeña (per ejemplo, H₂O) y unienlace nuevo entre átemos de carbonn.

Reacción de hidrogenación, es una mausión en la que los átomos de H se selicionan a enlaces múltiples entre átomos de carbono, convirtiendo los critaces dobles carbono-carbono on enlaces sencitlos y los colaces triples carbeiso-carboico en entaces debles o sencillos. Por ejemplo, es una reacción que convierte un úcido orașo insaturado en saturado.

Breacción de la termita, es una resceión de naidación-reducción que otibata altoronio anotálico en polvo como agente reductor para reducto un óxido metálico como el Fe $_2O_3$ a metal libra.

Reaction de rentralización, es aquella en que reaccionan un ácido y una base en proporciones estequiométrica, de manera que en la disolución final no lay exceso ni de ácido ni de base. Los productos son agua y uta sal.

Resoción de orden cero, es una resoción que transcurre a una velocidad independiente de las concentraciones. La suma de los exponemes de las concentraciones en la ecuación de velocidad es igual a cero.

Hencelón de axidación-reducción, reacción en que se medifica el estado de axidación de algunos áromos. La sustancia que contiere los átomos cuyo estado de oxidación cumenta se oxida. La sustancia que contiere los átomos cuyo estado de oxidación damuna e se reduce.

Reacción de polimerización en cadena, es un tipo de reacción que se inicia por la "apentura" de un dicide en lace carbono-carbono. Las unidades monoméricas se añaden a radicales libres intermedias para formar un polimero de cadena larga.

Reneráin de pseudo-primer orden, es una teacción de ceden superior (por ejemplo, segundo creten) en la que se utilizan concentraciones iniciales muy grandes de todos los reactivos excepto uno, de manera que la reacción se paracoria como si fuese de primer orden.

Resectión de regundo orden, es aquella en que los exponentes de las concentraciones en la cousción de velocidad suman 2.

Rescrión de sustitución nucleófila, es una reseción entre un multeófilo y un electrófilo. El nucleófilo stara un centro de carga positiva del efectrófilo y el grupo saliante es expulsado desde otra posición.

Resection global, es la transformación global o nota que tiene lugar en un preceso consistense en dos o más empas.

Resectión química, es un proceso en el que un enejunto de sustancias (reactivos) se transforma en un tuevo conjunto de sustancias (producos)

Reacciones acopladas, son conjumos de reacciones químicas que se producen juntos. Una (o más) de las reacciones tomada por separado es (son) no espantánea(s) y otro(s), cojumiránea(s). La resección pota es espantánea.

Reacciones consecutivas, son dos o más reacciones que se producen secuencialmente. Un producto de cada reacción se convlette en un reactivo de la siguiente reacción, hasta que se forma el producto final.

Reacciones de sustitución, son reacciones capacierásticas de los alcunos y los hidrocarburos

gromftjors. En estas reacciones se sustituye un áreno de H de la cadena o anillo por un grupo funcional.

Reseriores simultáneas, son dos o más reacciones que tienea lugar al mismo tiempo.

Reactive limitante, en una reacción es el zeuctivo que se consume por completo. La contidad de producto o productos formados denende de la cantidad de reactivo limitante.

Reactivos, son las sustancias que intervienen en una reacción química. Este términa se utiliza pora todos las sustancias implicadas en una reacción reversible, pero también puede utilizarse sólo para las sustancias que apprecar en el lado izquiendo de una conación química, las sustancias de partida. (Las sustancias en el lado derecho de la ecuación suelen denominarse productos.)

Reactor generador, es un reactor nuclear que crea más combusible miclear del que consume, por ejemplo, convirtiendo ¹⁹⁸U en ²⁰⁰Pu.

Reactor medicar, es un dispositivo en el que se tleva a catro la fisión nuclear como una reacción en cadena controlada. Es decir, los sentranes resultantes de una fisión producen la fisión de rotros núcleos y así sucesivamente.

Reducción, es un proceso en el que se "ganan" electrones y dismineye el estado de oxidación de algún áromo. (La reducción sein puede re-or lugar en combinsación con la oxidación.) (Vácce metalbreja extensiva.)

Regla de Hund (regla de máxiosa multiplicidad), establece que, siempre que huya orbitales disponibles de igual energía, los electrones ocupan estos orbitales de farma individual antes de que se produzen cualquier emporejamiento de electrones.

Regla de Trouton, regla que establece que las entreplas de vegorización de muchos liquidos en sus puntos de challéside normades ticanen agraximadaments el mismo valor: 87 J mol¹¹ K⁻¹

Regla del octeto, establece que el número de electrones socialed con los pares de electrones cularantes y solitarios de cada símbolo de Levis (excepto H) de una estructura de Levis debe ser ocho (un octuto).

Retaciones diagonales, se refiere a las serricjanzas que existen entre algunes pares de elementes de grupos y períodos diferentes de la tabla periódica, como el Li y Mg, Be y Al, y B y Si.

rem, es una unidad de radiación relacionado con el rad, pero que tiene en cuenta los efectes variables que producen en la materia biológica los diferentes tipos de radiación de la misma escripta.

Rendimiento porcentual, es el percentaje del rendamiento teórico de un producto que realmente se objene en una reacción química (Véase también rendimiento real y rendimiento teórico.)

Rendimiento real, es la cantidad medida de un producto que se obtiene en una reocción química, (Véase también rendimiento teórico y rendimiento porcentual.)

Rendimiento teórico, es la camidad de producto que se calcula debe resultar de una reacción química. (Véase tembién rendimiento real y rendimiento porcentual.)

Resonancia, término utilizado cuando se pueden escribir para una especia dos o más estructuras de Lewis oceptables. La estructura verdadera es una combinación o hibrido de las diferentes estructuras contribuyemes.

Sol ácida, es una sal que consiene un arisón que puede actuar como un ácido (dados de protones); por ejemplo, NaBSO₄ y NaB₂PO₄.

Sales, son compuestas iônicos en los que los átemos de hidrógeno de los ácidos han aido sustituidos por iones metálicos. Las sales se obtienen por la neutralización de los ácidos con las bases.

Saponificación, ex la hidrólista de un triglicérido con una base fuerte. Les productos son glicerina y un jabón.

Segundo principio de la termodinámica, principio que establece el sentido de trambio espontánea. Una de los enunciados del principio es que en todos los procesos espontáneos se produce un incremento de entropía en el universo.

Semicétala, es una combinación de un electrado y una disolución. En el electrodo se establece un equilibrio de oxidación-reducción. Una cálula electroquímica es una combinación de dos semirábulas.

Sensiconductor, material caracterizado por una energía interbandas poqueña entre una banda de valencia Hena y una banda de condución vacío.

Semirrencción, describe una parte de una reacción nete de exidación-reducción, la oxidación o la reducción.

Serie de desintegración radiactiva, és uno sucesión de ctapas individuales por las que un isótopo radiactivo inicial (pur ejemplo, ²⁸U) se transforma finalmente en un isótopo estable (por ejemplo, ²⁸ Pb).

Serie espectroquímica, es un cadenamiento de los ligandos según su capacidad para paradacir un desdoblamiento del nivel de energía d' de un jou meafísico central en un jou complejo.

Serie homóloga, es un grupo de compuestos que se diferencian en la composición en alguru unidad constante, como -- CH3 en el caso de los afganos.

Silice, ex un término utilizado para referèrse a varias formas sótidas del dióxido de silicio, Sitia

Silicora, es un polimero orgánico con silicio que contiene enlaces O-Si-O.

Símboto de Lewis, de va elemento es el símbalo pubnico del elemento redeado por puntos que representan los electrones de valencia.

Símbolos quindos, son abreviaturas de los nombres de los elementos que constan de una o dos letras (p.e., N = nitróseno, y Ne = nedni).

Sistema, es la parte del universo seleccioneda. rena su estudio termodinámico, (Véase también sistema abierto, cerrado y aislado.)

Sistema ubierto, es el que puede imercamhiar tanto materia como energía con sus alrededores.

Sistema alstado, es aquel que no intercambia ni energia ni materio con los afrededores.

Sistema cerrado, es aquel que puede intercambiar energía pero no materia con sus alrededores.

Sistema E. Z. es un sistema de nomenclatura utilizado para describir la forma en que los propos sustituyentes están unidos a un enface dobte curbono-carbono.

Sistema inglés, es un sistema de medido en el que la uridad de longitud es la yarda, la uridad de masa es la libra, y la unidad de tiempo es el segundo.

Sistema métrico, es un sistema de medida en et que la midad de longitud es el metro, la unidad de masa es el kilogramo (1 kg = 1000 g) y la unidad de tiempo es el segundo.

Sistema R. S. sistema pullizado para indicar la disposición espacial de los cuatro grupos unidos a un centro unital y para preporcionar numbres distintos de los Isómeros ópticos.

Simog, es el término general unitizado para referirse a la sausciée en la que el pire contaminado reduce la visibilidad, causa irritarión en los ojos y dilicultades para respirar y produce otros problemas para la salud más o monos graves. (Véase también smog industrial y smog fotoquímico.)

Serug fotoquímico, es la comaminación atmosférica resultante de reacciones en que intervienen la luz solar, óxidos de nitrógeno, ezono e bidrocarburos.

Smog industrial, es la opataminación del aire cuyos principales componentes son SO₂(g), SO₂(g), riebla de H.SO₂ y humo.

S_N1, notación utilizada para una resoción de sutitución nucleófila con una etapa determiname de la velocidad que es unimplecular.

S_n2, notación utilizada para una reacción de sutificación nucleófila con una etapa determinnate de la velocidad que és bispoléctilar.

Sobrepotencial (o sobretensión), es la diferestoia entre el voltaje que lasy que ardiear para. producir una determinada reassión en un electrodo durante una electrólisis y el valor del voltair calculado teóricumente.

Soldadoras, son aleaciones de bajo punto de fusión utilizadas para unir cables o piezas metálicas. Suelen tener metales como Sn. Ph. Bi y Cd.

Sálido, es una forma o estudo de la materia. caracterizada por un contacto muy próximo de los átomos y moléculas y, frecuentemente, por una disposición espacial moy ordenada. Un sólido tiene una forma delinida y ocupa un volumen definido. (Vénse también cristal.)

Sólido de red covalente, es una sustancia en la cue los enlaces covalentes se extienden por jodo el cristal, es decir, en la que los enlaces covalentes pon a la vez fuervas intromoteculares e intermoleculares.

Solubilidad, de un sustancia es la concentración de su disolución susmula.

Solubilidad molar, es la molaridad de soluço (mol L⁻¹) en una disoleción saturada.

Soluto, es un componente de la disolución que se disuetve en un disolvente. Una disolución puede inner varios solutos, estando estos presentes en menor cantidad que el disolvente.

Subcara, es un conjunto de mbitales del mismo tipo. For ejemplo, los tres orbitales Zp constituyen la subcept 2p.

Subtineación, es el paso de moléculas del estado sólido al estado gaseaso.

Subproductos, son sustancias que se obtiecen justo con el producto principal co un proceso gasmico, bien sea a través de la reacción crincipat o de una reacción colateral.

Superfesfato, es una mezcla de Ca(H₂PO₄), y CaSO, producida par la acción de H₂SO, sobre agotito.

Sustancia, es un elemento o un compuesto. Los sustancias se caracterizon por tener la composición y las propiedades uniformes en cualquier porte de una muestra déterminada, o en puestras distintas de la misma sustancia.

Sustrato, es la sustancia sobre la que actúa una enzima en una reacción entatizada por onzimes. El sestrato se convierte en productos y la cazirra se regenera.

Tabla ICE, se refiere a un formato para organizar los datos en un cálculo de equilibrio. La tabla se basa en las concentraciones iniciales de reactivos y productos, los cambios en las concentraciones para alconzar el equilibrio y las concentraciones de equilibrio.

Tabla periódica, es un unlemmiento de los elementes por su número atémico, en el que les elementes con propiedades físicas y químácas sercejantes agarcoen agrupados en or-Junanas verticales.

Temperatura, es una medida de la energía cinética melecular media de una sustancia. (energia cinética traslacional para gases y liquidos y energía cinética vibracional para sólidos).

Temperatura Kelvin, es la temperaturo absolum. Es decir, la tempenatura más baja posible es $0 \text{ K} = -273.15 \,^{\circ}\text{C}$ (la temporatura a la que cesa el movimiento molecular). La relación entre las temperaturas de las escalas Kelvin y Celsius viene dada por la expresión $T(K) = g^{*}C) + 273.15.$

Tensión superficial, es la energía o trabajo necesario pera sementar la superficie de un lí-

Tenrin, ex un modelo o conjunto sistematizado de conceptos que permite explicar los fenomerios naturales y hacer predictiones sobre HIS TRISTINGS.

Teoría ácido-base de Arrhenius, moria deisto-base en la que un ácido prodes€ H* y una base produce Olif en disolución souces.

Teoría cinético-nontecular de los gases, es un modelo part describir el componumiento de los gases. Se basa en un conjunto de hipótesis y proporciona equaciones que permisencalcular varias propleclades de los gases.

Teoría cuántica, teoría basada eu la hipótesis ose la exercía se transfiere en forma de unidades diminutas y discretas denominadas. cuantos. Siempre une tenua lugar una transferencia de crargia debe implicar un cuanto en su totalidad.

Teoria de banabas, es una forma de la teoria de orbitales moleculares que describe el enlace en metales y semiconductores.

Troria de Bronsted-Lowey, describe los ácidos como dadores de protocies y las basés. cruno acerdores de restones. Una reacción ácido-base implica la transferencia de protones desde un ácido a una base.

Teoría de colisiones, describe las reacciones en función de colisiones moleculares: la frequencia de las colisiones, la fracción de moldculas activadas y la probabilidad de que las colisiones sean eficaces.

Teoría do la repulsión entre pares de electrones de la capa de valencia (teoría RPECV), es um teoría utilizada pam predecir las formas de las moléculas y iones poliatómicos que se hasa en las repulsiones mutuas de les pares electrónicos de la capa de valencia del gromo central de la estructura.

Teorín de Lewis, se refere a la descripción del calace químico por medio de simboles y estracturas de Lewis que sigueo ucas determinadas reglas.

Teoria de orbitales moioculares, teoria que describe los enloces covalentes de une moiócula considerando que se sustituyen los orbitales atémicos de los átomos que la componen por orbitales moleculares que penenceen a la molécula como un todo. Hay un conjunto de reglas para asignar electrones a estos orbitales moleculares, obteniendo la estructura electrónica de la molécular.

Teoria del campo cristalino, describe el enlace en los complejos en función de las atracciones electrosidaixas entre los ligandos y el atécieo del metal central. La atención se centra en el desfoblamiento del nivel de energía d del metal central.

Tercer principio de la termodinámica, principio que esiablece que la entropia de un cristal perfecto y pero ce cero en el cero absoluto de temperatura, tr K.

Tiocompuesto, compuesta en el que un álotto de S reemplaza a un átomo de O. Por ejemplo. la sustitución de O por S convierte el jen SO₄³⁻ a S₂O₁²⁻ (jon tiosulfato).

torr, es una unidad de presión equivalente a la midad milimetro de mercurio.

Tostación (véase metalurgia extractiva).

Trabajo, es una forma de transferência de energía entre un sistema y sus alredederes que puede expresarse como una fuerza que acida a lo largo de una distancia.

Trabajo de presión-volumen, es el trabajo asociado con la expansión o compresión de gases.

Tosas, es un término utilizado para describir isónumos genantíricos en los que dos grupos están utildos en lados opuestos de un doble enlace de una medéculu orgánica, o en vénicos opuestos de un cuadrado en un complejo plano-etadrado en en posiciones por encima y por debajo del plano central de un complejo

octaédrico. (Véase también isomería geométrica.)

Transformación fisico, transformación que afecta a una o más propiedades físicas de una muestra de materia, sin que se modifique su composición.

Transmutación, es el proceso en el que un elemento se transforma en otro como tesultado de un cambio que afecta a los rácleos de los formos (como una desintegración tadiactiva).

Trifosfato de adenosina (ATP), son los agentes implicados en la transferencia de energia en et membotismo. La hidrólisis de ATP produce ADP, el ico HPO₂²⁻¹ y liberación de energía.

Triglicéridos, son ésteres de glicerina (1,2,3 propanatriol) y ácides menocarboxílicos de cadera larga (ácidos grasos).

Teoposfero, es la región de la atmésfera que se extiende desde la superficie terrestre hasta una altura de aproximadamente 12 km.

Unidad de masa atómica, u, se utiliza para expresor las masas de átomos individuales. Una unidad u es 1/12 de la masa de un átomo de carbono-12.

Unidad fórmada, es el conjunto nomos de átomos o iones con el que puede estriblecerse la fórmula empérica de un compuesto.

Unidades SI, son las unidades utilizadas para expresar las magnitudes medidos preferidas per varias agencias científicas internacionales. (Vécre el Apéndice C.)

Valoración, es un procedimiemo para llevar a existe una reucción química entre dos disoluciones por medio de la adición controlada (sesde una baren) de una disobación a la otra. En una valoración debe lascarse el modo de localizar el punto de equivalencia, por ejemplo utilizando un indicado.

Vaporización, es el paso de moléculas del estado liquido al estado gascoso.

Variación de energia Gibbs estándar, ΔG° , es la variación de energia Gibbs de un proceso en el que todos los reactivos y productos están en sus estandas estándar. La couación que relaciona la variación de energia Gibbs estándar con la constante de equilibrio es $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{\rm eq}$.

Variación de energía Gibbs, AG, es la variación de energía Gibbs que acompaña a un proceso y puede utilizarse para indicar la dirección de un proceso espontánco. Para un proceso espontánco a temperatura y presión constante, DG < 0. (Vénse tembién variación de energía Gibbs estándar.)

Vartación de entalpía, AH, es la diferencia de entalpía entre dos estados de un sistema. Si proreacción química se lleva a cabo a temperatura y presión constante y el trabajo se limita a antajo presión-volumen, la variación de cotalpía se denomina calor de reacción a presión constante.

Variación de entropia, AS, es la diferencia de entrepía entre dos estados de un sistema.

Velocidad cuadrática media, es la raiz cuadrada de la media de las cuadrados de las velocidades de todas las moléculas en ena muestra gascosa.

Velocidad de respeión instantánea, es la velocidad exacta de una resceión en un punto preciso de la resceión. Se obtiene a partir de la pendiente de una línea tangerae en et gráfico concentración-tiempo.

Vetocidad de una reacción quimica, describe la rapidez con la que se consumen los reactivos y se forman los productos, expresindase generalmente como varisción de concentración por unidad de tiempo.

Velocidad inicial de una resection, es la velocidad de una reseción inmediatamente después de que los resetivos se peneu en contacto.

Vida media, de una reacción es el tierapo necesario para que la mitad de un reactivo se consuma. En un proceso de desintegración nuclear es el tiempo necesario para que la mitad de los stomos presentes en una muestra experimenten la desintegración radioctiva.

Vidrio, es un sólido amerío, transparente que cursiate en iones Na" y Ca²⁺ en una red de aniones SiO₄**. Se obtiene fundiendo juntos una mezeta de carbonatos de sodio y calcio con acesa.

Viscosidad, es una propiedad relacionada con la resistencia de un líquido a floir. Su magnitud depende de las fuerzas interrodeculares atractivas y, en alguros cases, de las formas y tamaños de las moléculas.

Veso cocido (yeso mate), CaSO₄, $\frac{1}{2}$ H₂O₄ un hemihidrato de sulfato de calcio, se obtiene calentando el yeso, CaSO₄, $\frac{1}{2}$ H₂O. Se utiliza mucho en la industria de la construcción.

Apéndice

F

Respuestas de algunos ejercicios seleccionados

Observación: sus nespessass preden diferir las pues de las que se dun aqué, dependiendo del númetande capas criticades para numbrar el problem y de si se han endondeado los resultados intermedios.

CAPITULO 1

Ejemples práctices I.A. Missatta IB. No. --15 *12--26,1 °C 2A. 1,46 g/ml. 2B. 2,76 g/ml. 3A. 135 g. soln 3B, 63A L ctanol 4A, 1,8 kg ctanol 4B. Q856 p/mil. \$A, 213 5B, 1.1 × 105 6A, 263 6B, 156 Cuestiones de repaso 4. (a) $1.55 \times 10^7 g$ (b) 0.642 kg(c) 289.6 cm (d) 0.86 mm. 5. (a) 127 m/L (b) 0.0158 L (c) $0.981 \text{ L. } \text{ pds 2.65} \times 10^{6} \text{ cm}^{3} \text{ 6. (a) } 179 \text{ cm (b) } 29 \text{ m (c)}$ 644 g (d) 112 kg (e) 7.00 L (f) 3.52 × 10⁵ mL 7. (a) $1.00 \times 10^6 \text{ m}^2$ (b) $1.00 \times 10^6 \text{ cm}^2$ (c) $2.59 \times 10^6 \text{ m}^2$ 8, 102 °C. 9, 90.0 mt. de disutifuro de cerboro 1%. 0,958 g/mL 11. 13,6 g/mL 12. (a) 502 g (b) 20,6 kg (c) 58,6 mL (d) 21,5 L D. 0,629 kg 14, 24 g 15. $7.92 \times 10^{3} \text{ g} \cdot 16.3.69 \text{ kg} \cdot 17. \text{ (a) } 8.950 \times 10^{3} \text{ (b)}$ $1,0700 \times 10^{11}$ (a) $2,40 \times 10^{-1}$ (d) $4,7 \times 10^{-1}$ (e) 9.383×10^{2} (f) 2.75482×10^{5} 18, 1a) 0.0321 (b) 0.000508 (c) 0.001219 (d) 0,162 19. (u) Das o ties (h) tres (c) dos (d) cinco (e) custro (f) de uno a custro (g). irrs (h) de dos a ocho 2h. (a) 3985 (h) 4220 (c) $1,360 \times 10^{4}$ (d) $3,390 \times 10^{4}$ (e) $6,321 \times 10^{4}$ (f) 5.047×10^{-4} 21. (a) 9.3×10^{-4} (b) 2.2×10^{-1} (c) $5/6 \times 10^{-1}$ (d) $3.066 \times 10^{1}.22$ (e) 1.0×10^{4} (b) 1.0(c) 4.46×10^{-1} (d) 5.39×10^{-1} 23, 1.04×10^{4} g. 24. 1.58 × 10³ g

Ejercialos 25. Nunca llega un mamento en que la kyquede versioada onn anda vegaridad. 27. Atanque las relationes tauxa-efecto pueden ser défeiles de esapbjecer ("Dies es astuso"), estas relaciones si que existen ("pero Dire no es malvado"). 29, Rapen fatta situación controlada atuerraziones cuidadosas, modificación de parámetros, preferiblemente uno a uno. Los resultados deben ser reproducables observänduse variationes que permitton formular una ley natural. 31. (a) Fision: (b) quimero; (c) quémica; (d) fisécu. 33 (u) Heterogénes; (b) homogénez; (c)sustancia; (d) heterogénea. 35. (a), Piston (b) quimient (c) Ilsient (d) fisies, 37, (a) 3.4×10^4 cm/s (b) 6.378 $\times 10^5$ km (c) 7.4×10^{-6} m (d) 4.6×10^5 39. (a) exactor(h) medido (c) medido (d). modido 41. (a) $2,44 \times 10^{\circ}$ (b) $1.5 \times 10^{\circ}$ (c) 40.0 (d) $2,636 \times 10^{5}$ (e) 4.8×10^{15} 43, (e) 115,76 (n),(b) 2,80 mi/jh 45, 2)72 mg, 47, 1,5 m 49, (a) 10, 8 (b) 98 m/s (e) 2,5 min 51, 2,5 arres 53, 2,25 \times $(0^{\circ} 1g/m^{\circ}$ 55:alta: 48 °C, haja: -9,3 °C 57. No. 240 °F - 116 °C 59. 35.1 "M y -59.2 "M 61. 0.790 p/mt, 63, borra de trizerro e túrcino de uluminjo e agua, 65. 0,04 g/hota. 67. Q.9 L 69. 12% A, 28% B, 47% C, 11% D y 3% F

Ejercicus arangados y de recapitulación 76. 5,5 × 10° nos 77. 38,8 m 79. (a) 4,9 mg m 2 h 2 (a) 46.6 sites n ~50 sites (1 difference) 80, (a) ~60 °C (b) 160, "C (c) ~19,1 °C (d) 335 °C 84. (1) g mL 4 85, 2.0 \times 10 °kg

CAPÍTULO 2

Ejempias prácticos LA, 0.329 g/B, 6.85 g 2A, 0.901 g 2B; 1.911 g da magnetia, 0.500 g de carigeno 3A, 10 10 10 3B; 1.6 g, 1.8 n 10 1

Crestionerale retiaso 4.0.268 e du extremo 5.4.720 e de elemaro de primeiro. 6. El producto de la combusción res diskrida de azufra pascusa. 7. 39.34% No. 8. (a) (10%) g exigenció, léó g écido de magnesio, (b) 60.2% Mg. 9, (a) st. 27,3% (C; (1) 72,9% O 10. Les proporciones de Oly 8 on tox compuestos son 3:2. H. Las proporciones. de Cl y Pen los evenpuestos son 35, 12. No, se necesita saber las proposticaes en que reaccionan los elemen-Inc. 14 (a) \$\frac{1}{2} Ar < \$\frac{1}{2} K < \frac{1}{2} Co < \$\frac{1}{2} Co < \frac{1}{2} Co < < < \frac{1}{2} Co < \frac{1}{2} Co < < \frac{1}{2} Co < < \frac{1}{2} Co < < \frac{1}{2} Co < \frac{1}{2 $\begin{array}{ll} T_{Sn} < T_{Co} = (b) & T_{Co} < T_{Co}$ 30u < 195n < 200d < 1900 15. (a) 2000 (b) 27 (c) 19 (d) 28 16.59% reurones 17. 19 ir 18. upde 19. (a) 2,914091 (b) 2,165216 (c) 18,50146 20. "Br = 80,917 u 21, 39,948 u ZZ (z) in (b) come 5: O, Se, no como S: Na, Ba (e) C. (d) I (e) Xe (f) 15 (g) Z 23. Gas noble 118, metal alcalmo 119 24. (a) 7.65×10^{24} (b) 2.17×10^{21} (c) 1.1×10^{12} 25. (a) 361 mol Fe (h) 646 g Kr (c) 28,1 mg Au (d) 9.49×10^{24} Fe featness 26, 25,0 g N 27, R,T \times 10^{12} átomos ²⁰⁴Pb 28, 1,5 × 10³ g de alcarión.

Epercicios 29. No: el hieran y el colgeno del aire se combinan formando del do de hierro salido y al dideido. de carbono se escapa de la certita que arde. 31, 21,625 g entes y después de la reacción. 33. Ambas muestras tionen 19,46 de Na ± 0,155; 35, 0,472 g. 37, (a) 3 H. (omp. A): 111 (comp. B): 214 (comp. C) (h) Comp. B. es N₂H₂ (dado). Paede ser N₂H₂ (o NH₂) y C paede ser Note: 39, 11% O. 41, Los rayos catédiors tiendo las mismas propiedades independientemente de como se hayan producida. 43. Todos jas valores que se den son móluplos de e. 45. (a) Lu razán es 1: 1.3 × 10° (b) para proving $1,044 \times 10^{-6} g/C$ purpolections $5,686 \times 10^{-6} g/C$ 47. (a) 46p., 46e, 62n (b) 8.0919988. 49. 106,906 a. 51. (a) TMg (b) Cr (c) Th 53, Prop probable lasmissas de protents, nestrones y electrones no semnúmeros entents. 55, 24,31 m 57, 108,9 p 59, 40,962 p 61. (b) 72.6 u 12 cidnes sign 63, 4ap 1,954 and Rb (b) 3,916 × 10⁴¹ Fe simms (c) 1,8 × 10⁻⁴² g Ag (d)

3.15676 \times 10 29 g 65.2.60 \times 10 9 67. (a) 1.4 \times 10 4 mol Pb/L (b) 8.4 \times 10 4 Pb droms/mL 69. 4.38 \times 10 2 dimess

Ejerricios assurantes y de reconjulación 74, 3 × 10¹⁰ g cn² 77. EA1° 79. E¹⁰° 182. 200. du 186. 7,0 × 10° 30 cmc. °S; 69. 50,1% Sn. 32,0% 46. 17.3% Ca Problemas de seminario 96. lutervalo de 1 mg. (similar a una buera loslama de laboratorio). 93. 243 × 10° km² 94. 159 gpm/8b

CAPITULO 3

Ejempios prácticos IA. 1.5×10^{12} ianes IB. 4.0 × 10° g MgCl₁ 2A, 3.69 × 10th 2B, 9× 10⁻¹ μ mot/m³ (es decir, > que el tímbre derectable). 3A. 17,1 g C 3B. 132,0 mL 4A. 40,001% C; 6,714% II; 53,284% O 4B, 23,681% C; 3,160% H; 13,81% N; 18,32% F; 41,008% O SA, C,31,10, y Cally O. St. C.H.O. y Cally O. 6A. C.H.O. 6B. C.H.S. TA. Opera S. 16 para Cr; +1 para C1; -1/2 para O 78. +2 para 5; +1 pare 11g; +7 para Mrc (Fpara C \$A. LI, O; SIF, ; Li, N SB. AI, S.; Mg, N.; V,O, 9A. Voduro de cesto; fluoruro de enteio; daldo de hierro(II). cinnero de cramo(III). 9B. Hadrum de esteio; eloremde rotire(t); sulfaro de plata; elocuro de mescurio(t). LOA. Hexaduorum de tarufre; ficido nitrasu; ficido hipobromoso; hidrogenocarbonaro de calclo; sulfant de hierrotti). 1011. Nitrano de umortier, biolecuro de Risforo: perclotaso de plaia; sulfato de hiemocifil). that BE; Kicho; Biso; Cict, THE AIRNOUS P₂O₁₀; Cr(OH)₃; HiO₁ 12A. (a) No laborator; (b) isomeros. 12B. (a) homeros; (b) no isimeros. 13A. (a) Alegan; (b) elorestenso; (c) úcido carboxítico; (d) akpens. 138. (a) Alcohni; (h) feisio carbesition y un alcohol; (c) solde elerocarbex ille e (d) britanosiqueno. 14A. (a) 2-propenet (b) 1-indeprenant (c) feide 3melillarianelco (d) propero 148L (a) 2-eleptyropano (b) 1,4-dictorohusano (c) deido 2-ment propanoi- 15A. (a) CH₂CH₂(, CH₃: (b) CH₃CO₃H (c). ICH, (CH,), CH, (d) CH, (OH)(CH,), CH, 159. (e) $CH_1CH_1CH_2$ (b) $CH_2COH_3(CH_2)_0CH_2$ is $CH_2COCC_0H_2$ (d) CHACHA COAR

Cuestiones de repaiso S. (a) 70 40 mm (b) 451 × 10²¹ (sames (c) 2.195 × 10²² (same) (c) 2.195 × 10²³ (same) (c) (c) 2.195 × 10²³ (d) 411 g. 7. (a) 0.134 and Be₁ (d) 1,30 mm (b) (e) 70.7 mm (b) (d) 51,4 mm (b) g. (e) 1,92 mm (d) 1,4 mm (b) 65 storing (f) (c) 43,055 g.C (d) 2,73 × 10²² C decense 9.15,79% (f) 0.36,18 % (i) 11. 40,53 % (f) 2.12. (a) 64,07% (f) (b) 45,50% (f) (c) 2.72% (f) 13. CH₂(1)₁(5) 14. C₁(1)₂(5) 15. NaC-H₂(5) (d) C₁(1)₂ (7)₂ (7)₂ (8) 7. (a) 7.77% (c) 7.77% (c) 7.77% (d) C₂(1)₂(1) (d) C₃(1) (d) C₃(

CNT, 21, (a) tynmum de potasio: (b) cloruro de estrangia. (e) milhamma de clara; (d) tetrántiko de dinigrégano; (e) partiacheure de l'ésfore. 21- (a) cianure de potesio: (h) ácido hipodoreso: (c) sulfatode amunio: (il) fodoto de potasio. 23. (a) Zn = 0 (b) S = -2 (c) $N = \pm 4$ (d) $N = \pm 3$ (e) $V = \pm 4$ (f) P = +5, 24, (a) MgRz, (b) Ba() (c) Hg(C, H, O,), (d).Fe $\{C_iO_a\}_i$ (e) $Sr(C(O_i)_a$ (f) $KHSO_a$ (g) NCI_a (h) BrF_a 25, (a) ścido ekorosec (b) doldo sulfuresec (c) éstde selenkidrice: (d) égiske nitetise; 26. (a) lilitagi: (h) HNO₃; (c) H₃PO₄ (d) H₃SO₄ 27. (b) 2-hutanel 28.

(r) ácedo bulancies: Ejercicios 19, (a) ELO₂ (b) CH₂CH₂CH₃CI (c) P₂O₂₂ (d) CHACKGORYCH, (e) HOUGH ST, (b) CHACKGO (d) СН₂СН(ОН)СН₄ (e) НСО₂Н 33, 65 g SO₂ 38, (a) 7.74 g (b) $1.90 \times 10^5 \text{ g}$ (c) 84.1 g 37. (e) $4.58 \times 10^{-6} \text{ mol S}_2$ (b) $2.21 \times 10^{16} \text{ 5 (porces. 39. (a))}$ falso; (h) vendadem; (c) falso; (d) falso; 41. (a) 8 fromss (b) 3 F/2 C (c) 1,4(0) Br/g F (d) braces (e) 3,40 g, 43. 75,048% C, 12,755% H, 11,248% O 45. (a) 49,765% 7. (b) \$ \$6004% De (c) 33.659% Fc (d) 6.6635% \$ 47. En orden de WCr decreviente: CrO₂ < CrO₂ < Cr₂O₅ < CrO 49, C_{ridit} 51. (a) C_{ridit}O₄ (b) C.H.Cl.S 53 C.H., N.O. 55, 31 g/mol X mis proboblemence X es P 57, 894 a 59, tat 90,51% € y 9,491% H (b) Cally (c) Cally 61. CHyN, 63. Cyclic 48. 1,247 g, H₂D 67. (a) C = -4 (b) 5 = -4 (c) Q = -1 (d) C = 0 (e) Fe = +6.69, CrQ_{2a} , CrQ_{2b} OrD. 71. (a) duido de estroneiro; (b) suisino de cino, (p) emercano de potazios (d) suffica de casiro (e) feido de creme(fille (f) sulfato de hierro(fill); igt hidrogenocarbonato de magnesio; (b) hidrogenotosfato de arrerio; (i) libbosemesalino de calcio; (j) hidróxido de coher (D): (k) ácido nárico; (l) perclorato do potásic; (ni) árido Imémico, (a) ácido fesforeso. 73, (a) disultera de garbono; (b) terrattuccuro de silicio; (c) percaflucauro de cleen; (d) pentézido de dinitrigatou; (el hexaflianturo de analre; (f) hexaclorum de divado; 75, (a) Al₂(Sil₄), (ii) (Nil₄), Cr₂O₂ (c) SiF₁; (d) Fo₂O₃ (c) C₁S₂ (f) Cu(NO₁), (g) Sr(NO₂)₂ (h) Hillr(aq) (i) BIO(4) PCI,5, 77. (a) TICL (b) Fe-(50,1), (c) CI-O-(d) \$10,2 79, MgCi, 6 H,O 81, 15 g Cu50, ES. OuSie, -6H.O SS. Idéntico (a), (c): isomeros (a), (b), ID 87. (a) CHUCHO, CHUCH (IN HOUSE RECHICESCH (CH,)CH; OH (d) CRCH; CH; 59. (a) meistal: CH; CH; 32.04 in the 2-storotexamo, CHUCHyl, CHGCHyl; 120:5 y Gelekádo peritamina; CH, (CH,), CO, 14: 162, 1 n (d) 2-metil-1-propostol; CH₂CH₃CH₃CH₃CH₃OH; 74, 17 o Ejercicios assexados y de recapitulación VI. 1,24 × 10²¹ átomas "11 95. Ctt, 98, 26,9 a 102. 2680,47160 105, C128, CLO

Problemas de seminario 108. (a) 5% N. 4,4% P. 4.2% K (to (1) 60.6% Path, (2) 39.7% Path, 110, (4) $4.7 \times 10^{3} \, \mathrm{m}^{3}$ (b) 2.5 mm (c) 5.8×10^{23} molécules

CAPITULO 4

Ejemplie prácticos $1A_{-}(a) 2H_1PO_1 + 3C_2O \longrightarrow Co(PO_1)_1 + 3H_2O$ (b) $C_3H_6 + 5C_2 \longrightarrow 3CC_3 + 4H_3C$ 185 (p) 4 NO1 + 7 O1 - 4 NO1 + 6 HyD (b) $6 \text{ NO}_2 + 8 \text{ NH}_3 \longrightarrow 7 \text{ N}_2 + 12 \text{ H}_2\text{D}$ IA.4 HgS. + 4 CaO --- 3 CuS + CuSO, + 4 Hg 211.2 CH, U.S + 170,-

14 CO2 + 6 H,O + 2 SO2 34.264 mol Cl. 311. K63 mol Ag 44. 529 p. Mp. N., 48. 126 g H, SA 0,126 g H, SB, 3,50 g O2 6A, 3,34 cm2 6K-R79g 7A-D4mpH4g) 78-0/15 pCO; 8A-0/307M RB.D.524 M 9A. 115 g 9B. 50.9 g 10A. D.0675 M 10B. 0.122 M 11A, 18,1 ml, 11B, 2,00 × 10³ ml; 4,96 g 12A 936 g PCi , 12B 1,56 kg POCi , 13A 3.8 g P4 DM. 57 x O. 14A. (a) 30.0 c CH₂O (b) 25.7 g CH₂O (c) 85,6%, 14R, 93,7% de rendimento 15A, 41.8 g CO₂ 15R, 69.0 g 16A, 2.47 × 10° 2 HNO, 16B, 0.0734 g H₂

Custiones de iveniso

4. (a) No. SO. (s) + 4 C(c) -NS-500 + 4 CO05

 $(h) \triangleleft HCl(g) + O_i(g) \longrightarrow 2 H_i(Xl) + 2 Cl_i(g)$

Hyprograph + 5 Hickory (d) 3 PbO(s) + $2 \text{ NH}_2(\epsilon)$ = 3 Ph(s) + N₂(g) + 3 M₂O(l)

(e) Mg,N,(s) + 6 H,O()+ $3 \text{ Mg(DH)}_{2}(s) + 2 \text{ Nit}_{2}(g)$

 $5.(a) 2 Mg + O_2 \longrightarrow 2 MgO$ - 2 NO. (b) $2NO + O_1 =$

(d) Ag.SO₄(2q) + Baly(40)

RaSiTusk + 7 Apresi 6. (a) €.H., + 11 Cl. --+7 CO₂ + 8 H₂Cl (lb) C, H, OH + 6.0, → 4 CO₁ + 5 H₂O

(c) 2 Hi(oo) + Na CO(an) 2 Nat(ag) + B₂O(0 + OO₂(p)

(d) 3 NaOH(ag) + NeCl.(eq) =

 $F_2(OH)_2(\epsilon) + 3 NzOl(au)$

7, (2) y (b) El O siúmkro so es un preducto. (c) KCl es el paraducari y no KCNO. 8. 3 y 4 son vendaderas. 9. 4,34 mol FeCt, 10, 17,0 g.O., 11, 35,8 g.O., y 10,4 g.F. 12, (a) 5,32 mel (3, (b) 923,1 g, k(0) (c) 6,35 \times 10^6 (3, multiculus 13.40) 0,908 M4b) 0.154 b1 (c) £53 b1 (d) 0.675 M 14. (a) 319 mol (b) 20.0 z (c) 16.4 mg 15. 373 x KC1 en Su01. 16.160 mL 17.0242 M 18.14, l g CoCO, 19, 14.9 cd. 20, 1,52 mol 21, EHESO, co-clareactivo limitante, por tanto el Cu no rescritora por comristo. 22, (a) 1,80 mail CCLF, (b) 1,55 mol CCLF₁ (c) 86,1% de rendinalemo 23, (a) 82,01 g C,H a (b) 78,05

Elercición 25. (a) C(A)(S) + 2 $A(S) \xrightarrow{\Delta} A(A)(S) + 2$ C(A) $\begin{array}{ll} \text{(iii)} & \mathrm{Co}(C_{g}(s) + 2 \cdot \mathrm{H}_{g}\mathrm{O}(s) \xrightarrow{\Delta} & \mathrm{Co}(\mathrm{OH})_{g}(s) + \mathrm{C}_{g}\mathrm{H}_{g}(g) \\ \text{(iii)} & \mathrm{H}_{g}(g) + \mathrm{Ee}_{g}\mathrm{Ch}_{g}(s) \xrightarrow{\Delta} & 2 \cdot \mathrm{Feil}) + 3 \cdot \mathrm{H}_{g}\mathrm{O}(g) \end{array}$ (d) NCI,(g) + 3 HyD(I) ----

de rendimiento (c) 156 g. 24, 68356 CaCO,

NHdg) + 3 HOCK(rd) 37. $(p) \circ C_a H_{1p} + 13 \circ O_3 \longrightarrow 0 \circ O_2 + 10 \circ H_2 O_3$ $\begin{array}{l} \text{(b)} \ 2 \ C_{3} I_{3} O H + 9 \ O_{2} \longrightarrow 6 \ C O_{2} + 8 \ H_{3} O \\ \text{(c)} \ H C_{3} H_{3} O_{3} + 3 \ O_{2} \longrightarrow 3 \ C O_{2} + 3 \ H_{3} O \\ \text{29. (a)} \ N I_{1} N O_{3} O \longrightarrow N_{3} C O_{3} + 2 \ H_{3} O O \\ \end{array}$

NayCOy(aq) + 2 HCl(aq)-2(Not1(eq) + H₂O(1) + CO₂(g) (c) 2 (C) (q(p) + 2 NH₂(g) + 3 O₂(g) -

Z HCNIZI + 6 H, O(z)

31. $2 N_2 H_1 + N_2 G_4 \longrightarrow 4 H_2 G + 3 N_1$ 300 (a) 0.400 mol O₂ (b) 128 g KCNO, (c) 44.0 g KC1 35,96,0 g A5200, 37,79,7% FeyO, 39, 1,05 g H, 41. NH, NO, (reaction t) 43, (a) 1,753 M (b) 0,320 M (c) 0,206 bt .45. (a) 4,73 g (b) 44.1 cd. .47.46%, en missi. de savarces, 49. 0,0820 M 51. dilución 20:1 (per ejenpio, un materas de 100,0 ml. y ana gapera de 5,00 ml.). \$3. (a) 0,177 g (b) 0.562 g 55. (a) 0,0693 mal (b) 291 M 57, 59,4 ml. 59, 0,624 g 61, 0,2649 M 63. 24.0 g 68, 143 g 67. 10,5 g NH₃, 10.1 g morso Ca(OH), 69, (a) 27,7 g (b) 17,1 g (c) 61.7% de rendimiento, 71, 76 g 73, En uju reacciño de sintesis puede resurcione a un proclimiento alto para enducir cosses. the oralisis requiere que sa se pienta producto (100% da rendimiento). 75, 474 g 77, 74,4 mai 79, 1,34 ×

Ejercialos avanzados y de recapitulación

84. 3 Fe5(s) + 5 O-(c) ---> Fe₃O₃(s) + 3 5O₂(s) 27. 0,2 cm² 89, 118 mL, 90, 9,1 × 10° L, 92, 7,23 M 94. 24% Mg 99. (a) $H_{2}(g) + \frac{1}{2}O_{3}(g) \longrightarrow H_{3}O(g)$ (b) 41000% regardion. On limitante) produce 0,106 mot Ho. 7,275 med HgD. (c) 41,20 gramus de masa inicial y 6red 101, anthes (a) y (b) 103, 345 mE 1,29 M ± 29 mL 0.775 M = 374 mL 308. (a) $2 \text{ CyH}_2 + 2 \text{ MH}_2 + 3 \text{ O}_2$ →2 C.H.N + 6 H.O (b) 5.03 kg

Problems describação 109,360 c ~ 4 × 10 peres

CAPITULO 5

Ejemples práctices 1A. 0,540 M CT 1B. (2) 7.9 × 10⁻³ M F1 (b) 3.1 kg CuF₁ 2A. (a) AJ^b (eq) + 3 (3H*(a_0) \longrightarrow Al(OH) $_0$ (s) (b) no hay reaction (c) \$\text{\$\text{Ph}\$}^{2}(\text{og}) + 2 \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{og}) --- \text{\$\text{\$Ph}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$l}\$}) \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}^{2}(\text{\$\text{\$a\$}}) + 2 \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$l}\$}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$a\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}) --- \text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}(\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}}(\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$l}\$}}}}(\text{\$\ $PO_a^{-1}(s_0) \longrightarrow 4|P(t_0|s)$ (b) $Ba^{21}(s_0) + 5O_a^{-2}$ $(aq) \longrightarrow BaSO_{s}(s)$ (c) $Fb^{1s}(aq) + CO_{3}^{-1}(aq) \longrightarrow$ 19900-181 3A. NHALES + HC4H5O5EQ1-

 $NEL^{+}(sq) + C_{s}H_{s}O_{s}T_{s}q)$ 38. $CaCO_i(s) + 2HC_iH_iO_i(s)$

 $CO_2(g) + 1I_2O(3) + C_2^{1/2}(eq) + 2 C_1I_2(O_2)(eq)$ 4A. (a) ao (b) ai 4B. VO2 no canta, blnO_a se reduce 5A. $na: Al \longrightarrow Al^{2r} + 3e^{r}; red; 2H^{r} + 2e \longrightarrow H_{2r}$ elekalt 2 $A(x) = 6 H'(xy) \longrightarrow 2 A^{(x)}(xy) + 3 H_0(x)$ plotate 2 Br (ng) + Cl₂(g) --- Br₂(b) + 2 Cl²(og) 6A, Mai), Toq) + 8 H*(aq) + 5 Fe¹⁴(aq) --

 $Mn^{3}(aq) + 4 H_{4}O(t) + 5 Fe^{11}(aq)$ 64k 3 $UO^{(*)}(aq) + Cr_2O_1^{(*)}(aq) + RH^*(aq) =$ $3 \text{ C/O}_{2}^{-1}(\text{aq}) + 2 \text{ Cr}^{3}(\text{aq}) + 4 \text{ H}_{2}\text{O}[1]$

7A, 5(s) + 2 Off gags + 2 Off lags = $SO_1^{2}(\log 1 + 13)O(0) + 2 CD(\log 1)$ 7B, 2 MpO₃ (eq) + 3 SO₃ (eq) + 1(3O(1)

 $2 \text{ MinO}_{2}(s) + 3 \text{ SO}_{2}^{2}(sq) + 2 \text{ OH}^{2}(sq)$ SA, es un agente reductor. SB, Au(s) es el agente rodactor, O2(g) es el apeme osidante. 9A. O.1019 M. 9B, 0.130 M, HIA. 65.4% Fe, 10B, 0.03129 M

Casestianes de repaso 4. (a) NaCl (1.16) 84, compuesso iónico (electrotico foeria) (b) C₃H₃OH₃ compuesto molecular (no electrolite) 5, ópido fuerte: (e); ócidos débiles: (d), (f); liques fuerres: (h), (l); base débil: (g); sales: (a), (c), (b), 6. La disulection de A\(\)(5O_4\), tiene el uplot más alto de [SO₂²], (£24 M. 7, (\$) (£238 M K² (b) 0,334 M NO; (c) 0,17 M AI* (d) 0,027 M No! 8. 200,0 mL do 0,035 N; NaC1 9, 3,04 × 10⁻³ M O15" 10. 0,126 M K*, 0,148 M Mg^{3*}, 0,422 M Cl^{*} H. 4,3 × 10° mg 12 BaSO₄(s) y AltOH₂(s) (3. Cali) + 2 HCl(su) -- CaCh(up) + Ha(p) KINSONAL & HOWARD

 $KCI(aq) + H_2O(1) + 5O_2(8)$ 14. (a) Pt-"(aq) + 2 Br"(aq) -> Pt-Bryls) (k) no han reserving (c) $Fe^{3}(2q) + 3 COF(6q) \longrightarrow Fe(Ott)der(d)$ $Co^{2*}(aq) + CO_{2}^{3*}(aq) \longrightarrow CoCO_{4}(s)$ (e) $Ba^{2*}(aq) +$ $SO_1^{2^n}(aq) \longrightarrow BaSO_4(s)$ (f) no hay reaction 15. (a) $O(f^*(yq) + HC_3H_3O_3(zq) \longrightarrow H_3O(f) + C_1H_3O_3 Tag)$ (b) no bay resection (c) FeS(s) + 2 - H'(sq)--- 11,5(z) + Fe2*(aq) (d) HCO, (aq) + H(an) \rightarrow H₂O(i) + CO₂(g) (e) Mp(i) + 2 H²(eq) -Mg 1" (aq) -- Mg 1" (aq) + Halg) (t) no hay reaction 16. Use NH₂(eq) on la reactifue Mg²⁺(eq) + 2 NH₂(eq) + 2 H.O(1) --- Mrs(DH)4(s) = 2 StH, (ag) 17, 13,3 mL 18, 0,09689 M NoOH: 19, KOH exidire point limitants. el HCl está en enguna y la disolación es ácida 30, (a) 21. (a) no es una comoción redou; E.O. +2 para Mg, +4 para C, −2 para O y +1 para H en ambos miembros; (b) ecusation reduct E.O. para CI, O --- - 1, para Re -- 1 \rightarrow Ω , (c) ecusción redex; E.O. para Ag. $0 \longrightarrow +1$. gaza N. +5 -- +4; (d) no es una ecuación redex; E.C. +1 pers Ab. +6 pieu Cr y -2 pers O on ambus miembris. 22. (să el NO es el apente caldante (E.O. de N., +1 \longrightarrow -3), el <math>342 es el agente reductor (E.O. de H, θ $\rightarrow +1$ to no combin E.O. de $O_{\nu}(-2-\rightarrow -2)$; (b) of NO3 - es el apente existante (E.O. de N, +5 -- +2);. ef Cu es el agento reductor (E.O., de Cu, D→→ +2); recombian E.O. do O, $(-2 \longrightarrow -2)$ y E.O. do $\mathbb{N}_2 + 1 \longrightarrow$ ÷1|; (c) el Cl2 es a la vez el agente unidante (E.O. de Cl. $0 \longrightarrow -1$ is well reduction: $Ch(E, 0, del Cl, 0 \longrightarrow \pm 5)$:

23. (a) Reducción:

 $2505^2 (nq) + 6 H'(aq) + 4 g' =$

 $5.00^{2}(aq) + 3.HyO(0)$

(b) Bledovičes 2.NU₁ (aq) + 10 H (aq) + 8 e⁻¹ NyCogo + 5 HyColo (c) Oxidazków (**(ag) + 3 HyO(f) 10, (ag) + 611 (ag) + 6 e' eth Oxidación: Alis) + 4 Olf (ag) AUCCHILL (ag) + 3 c 24. (a) 3 Zn(a) + 2 NO, (ag) + 8 H (ag) - $3 \text{Zn}^{21}(aq) + 2 \text{NO}(g) + 416,O(f)$ (b) $4 \text{Zn}(s) + \text{NO}_{3} (\omega_{0}) + [0] \text{H}^{2}(\omega_{0}) 4Za^{34}(m) + NH_4^{1}(m) + 3H_2O(b)$ (in CoO; 1(aq) + 14 H1(aq) + 6 H21(aq) ---> 6 Fe³ (ag). + 2 Cr³ (ag). + 711,0(b). $(0.2 \text{ MinO}_{i})(a_{i}) + 6 \text{ H}^{2}(a_{i}) + 5 \text{ H}_{i}O_{i}(a_{i}) 2 \text{Min}^{2} (aq) + 8 \text{HyD(l)} + 5 \text{Oyigh}$ 25. (e) $2 \operatorname{MnO}_2(\kappa) + \operatorname{CiO}_3(\operatorname{ag}) + 2 \operatorname{OH}^2(\operatorname{ag}) \longrightarrow$ $2 \operatorname{MmB}_4(\operatorname{reg}) + \operatorname{CL}(\operatorname{ag}) + \operatorname{H}_8\operatorname{O(h)}$ (b) $2 \operatorname{Fe}(0|0) + 3 \operatorname{OCL}(aq) + 4 \operatorname{OH}(eq) \longrightarrow$ $2 \text{ FeO}_s^{2'}(\text{eq}) + 3 \text{ CF}(\text{eq}) + 5 \text{ FeO}_s^{3'}$ (c) 6 (3O₃(aq) + 6 OH (aq) ----> 5 ClO₂ (rig) + Cl (air) + 3 H/O 24. 0.00421 M KMnO., Riercicke 27, (a) Electrific debil: (b) electrofite Inerte; (c) electrolito fuerte; (d) no electrolito; (e) electrolisto fuerre; 29. (a) Electrolisto fuerre bromuro de bario (b) electrolato débit-ácido propiúnico (c) electrolity débit-amorason. 31. (a) 6.73×10^{-6} M Ca^{20} (b) 6.53×10^{-3} M K⁺ (c) 2.37×10^{-1} M Zn^{b+} 33. 16,7 mg Na*/mt. 38. 0,732 M 37. (a) No hay resortion (b) $Cu^{2j}(eq) + CO_{ij}^{-1}(eq) \longrightarrow CuCO_{ij}(x)$ (c) $3 \operatorname{Cu}^{\operatorname{lo}}(\operatorname{ag}) = 2 \operatorname{PO}_{\operatorname{c}}^{\operatorname{lo}}(\operatorname{ag}) \longrightarrow \operatorname{Cu}_{\operatorname{c}}(\operatorname{PO}_{\operatorname{c}})_{\operatorname{lo}}(\operatorname{s}) 39.$ (a) Use un relitare soluble (como, K,SO₂) para formas BaSO₂(s). (b) Lise agua (Na₂CO₂ es sogebåe). (c) tite un cloro. soluble (como, KCl) para former AgCl(s), 41. (a) Attain $K_3SO_3(qq) = Sn(NO_3)(qq) + SO_3^{-1}(qq) + SO_3^{-1}(qq) =$ SrSO₂(s). (b) Areata NathH(eq) a Mg (ND₂)₂(sq) $Mg^{2^{-1}}(aq) + 2 CH\Gamma(aq) \longrightarrow Mg(OH)_{1}(s), (c) Añada.$ $N_0SO_4(\alpha q)$ is $SoCi_4(\alpha q)$: $So^{1/2}(\alpha q) + SO_4^{1/2}(\alpha q) =$ BaSCL(sk, filtre el sólido del KCl(ag). 43. (a) NakéCűy(s) + H*(sq) - $Na^{1}(pq) + 14.0(1) + O(Mp)$ $\{h\} C_0 CO(p_0) + 2 H^*(p_0)$ $Cx^{2}(eq) + H_1O(1) + OO_2(g)$ (c) $M_2(O(1)(c) + 2 H'(aq)$ Ma³⁺(aq), + 2 H₂O(b) (d) reaccide (c) y A1(CH) (s) + 3 (l'(sq) - $AL^{10}(aq) + 3 H_2(00)$ (c) NaAl(ORGCO)(s) + 4 H*(ag) - $AL^{2}(aq) + Na^{2}(aq) + 3 H_{2}(00) + CO_{2}(g)$ 45. Come sale NaHSO((ng)) $Na^{*}(ag) + HSO_{i}^{*}(ag);$ Como ácido: HSCl₂ (eq) * OH (au) -H₂O(0): 1. SO(2"(arg)). 47. (a) No es protéte, hay dos reducciones y ninguna. makhasidan (fb) Tamparan es posible, Jary des unbherieurs y mirguna nechroción $2N_{i}(z) + CO_{i}(z) + 2H_{i}O(z)$ (8) 1611(S(g) + 9.80)(g) - $38.(s) + 16 H_2O(s)$ (c) $10NH_2(g) + 3CH_2O(g) -$ 6NH,CI(s) + 2Ng(g) + 3Hg(x)) 51.(a) IO F(sq) + 2 MnO₂ (sq) + 16 H1(sq) → $5 \lg(s) \pm 2 \operatorname{Me}^{21}(sq) + 8 \operatorname{HyO}(0)$ (b) 3 NgHall) + 2 BrO₂ (eq) ---3 Nygr + 2 0 m(ng) + 6 HyO() (c) $Fe^{2}(aq) + VO_s^{-1}(aq) + 6 H^*(aq) +$ $Fe^{3}(aq) + VO^{2}(aq) + 3H_{3}(30)$ (6) $3 \text{ UO}^{2}(\text{eq}) + 2 \text{ NO}_{2}^{-1}(\text{eq}) + 2 \text{ H}^{2}(\text{eq}) -$ BUCH (up) + 2 Billie) + HyON) 53. (a) 3 $OV(x_0) + 2 M_0O_0(x_0) + H_0O(1) --- 3 \operatorname{CND}(eq) + 2 \operatorname{MajO}_{r(e)} + 2 \operatorname{OF}(r(eq))$ (b) $4[Fa(CN)_k]^2$ (sq) + $N_k l(g(l) + 4 O(l^2 (u)) \longrightarrow$

(b) $C_{7}C_{7}^{-2}(aq) + 14H'(aq) + 18n''(aq) \longrightarrow 18n''(aq) + 2Cr''(aq) + 7H_{2}Crh(c)S_{7}(s) + 12OH'(aq) \longrightarrow$

 $4S^{F}(sq) + 2S_{s}O_{s}^{F}(sq) + 610,000$ (d) $As_{s}S_{s}(s) + 12.018 Tag) + 14 H_{s}O_{s}(sq) \longrightarrow$

2/sSO₂² (eq) + 3 SO₂² (eq) + 20 E₂O₃) 57. (a) SO₂² (eq): es et agente refuetur; MiO₂ es el agente oristante; (b) H₂gres el agente restrutor; NO₂Q₃) es el agente oristante (e) [Fe(CN), J² (aq): es el agente refuerto; H₂O₂Q₃ es el agente oristante. 59, 0,1231 M SO(1) 0, 3,546 et d. (b) (MF7 N) Fe(S) 85, 83 y más feicho que base, por torro, es felida. 67, 34 et. base 60. (d) 71, O(1) SO(M KhinO₂ 73, 53,29% Fe. 15, 3,70 g Na₂C₂Q₃

Ejerekko avanzotka y de recopitulación 79. 3 Ca 3 · (ag) + 2 $\mathrm{HPO_{a}^{-2}(ag)} \longrightarrow \mathrm{CayPO_{a}^{-2}(a)} + 2 \mathrm{H^{\circ}(ag)}$ 82. 100 ppm Mg. 83 (1)574 L

88 (a) 2 N(S₂(s) + 2 H₂(0)) + 7 G₂(s) \rightarrow 2 \Re^{2} (uq) + 4 S(S₂)(uq) + 4 H²(uq) (b) (4 \Re^{2} (uq) + \Re^{2} (uq) +

91. $44.6 \pm Cl._{(2)}$ 93. $5.7 \times 10^{3} \pm Cl._{(2)}$ 95. $5.5 \times 10^{3} \pm Cl._{(2)}$ 95. $5.5 \times 10^{3} \pm Cl._{(2)}$ 96. $5.5 \times 10^{3} \pm Cl._{(2)}$ 97. $6.5 \times 10^{3} \pm Cl._{(2)}$ Problemus de senduario 96. $\pm = 1.07$ 97. 51.0%

inO₇

CAPÍTULO 6

Ejampins prácticos. 1(A. 750 mmlly 18. f.) 9 g/m². 2A. 750/mmlly 28. 53 mm. 2A. 139 m². 2M. 345 g (da presido um depende ski 3 mm. 13. 139 m². 2M. 345 g (da presido um depende ski 3 mm. 14. 130 mm. 15. 2A. 1,70 × 10° K. 80. 79° °C. 6A. 590/g 616. 65; 21. 7A. 24.4.1. 7B. 484 K. 8A. 2.1 mm. 488. 5.59 v 10° °m. 65ci 68. 9A. 2.1 mm. 488. 5.59 v 10° °m. 65ci 68. 9A. 2.1 mm. 148. 5.90 u 140. 80. 11A. 0.162 g/f. 118. 30 K. 124. 35.6 g 7a. 11 14. 13 mm. 148. 5.91 mm. 15A. 0.1548 mm. 150. L. 14A. 13 mm. 148. 5.91 mm. 15A. 0.01548 mm. 150 L. 14A. 13 mm. 148. 5.91 mm. 15A. 0.01548 mm. 150 L. 14A. 13 mm. 148. 5.91 mm. 15A. 0.01548 mm. 150 L. 14A. 13 mm. 14B. 5.91 mm. 15A. 0.01548 mm. 150 L. 14A. 0.955 L. 17A. NH. 15G C. 12 mm. 15G C

Checklones & regions 4. (a) 0,908 atm; (b) 0.766 atm; (c) 1,47 atm; (d) 2,22 atm; 5. (a) 746 min/lig; (b) 928 min/lig; (b) 0.4 61g; 6.753 min/lig; (b) 928 min/lig; (c) 0.4 61g; 6.753 min/lig; 7.45 52.84; (b) 7.77 f. 8. (a) 1,00 × 10 min; (b) 7.50 × 10 min; 5.76 °C 10, 42.7 f. (c) 1, 12. 193 1. C) 12. 197 13. 22 × (0 min. 14. 274 min 18. 0.00 g/m² 16. 75.97; 17. 1.281. 1/2(g) 18. 5191. CO/g) 19. 5.591. 26. 6.1 f. 21. (d) 737 min/lig; (h) 93.5% (c) 0.115 g O, 22. (f) 23. 1165 g O, 22. (f) 23.

Figureleics 25.14 dm 27.976 numble 29.1,00 kg nm⁻¹ 31. Su6 stan 33. (a) $1^{4} \longrightarrow 2^{4}$ C: aurrenta 0,37%; $10 \longrightarrow 20^{4}$ C: disminance 3.5%. Et avolumen se deplica canado la temperatura en Kelvinnes chaplica. 35. (a) 41.8 mg FF, (0) 7.41 × 10^{24} molécules 37. Et aire de la bolan se expande a las bajas presiones existeméra a mayores altinatys. 39, 4,34 t. 40. 4,59 g. 43, 2.29 ann 45. 1,41 × 10^{24} C. 47. C.13, 49, (a) 55.8 g. met⁻¹ (b) C.14, 51. 1,22 × 10^{24} molfg. 53. (a) 1,18 g.1. (b) 1.80 g.1. (c) 1, 8.10 beto time de CO, teme una densidad caspur que el gluto lieno com ann a 25 °C; per tatto el globo con CO, no ascenderá. 35. Pg. 57. 378 l. O. 59. 3,31×30° 1. 61. 10^{24} md. 63. 2,06 × 10^{24} g.65. (d) 67. (a) 842 molfg (b) $P_{\rm torse} = 50.3$ mml 2 g (b) -7.52 rentilg. 60. (e) 71.

2.37 L. 73, 731 mind p. 75, 325 m/s. 77, 7,83 u. 79, 1.51 × 10⁵ K. 81,0.03473 end. 83, (a) 1,07, (b) 1,03, (c) 0,978; (6) 1,004 S. (c) $P_{\rm col}$ = 15,3 cm, $P_{\rm col}$ = 14,1 cm; (b) $P_{\rm col}$ = 19,4 cm, $P_{\rm col}$ = 18,3 cm, (c) $P_{\rm col}$ = 27,6 cm, $P_{\rm col}$ = 27,6 cm, $P_{\rm col}$ = 27,6 cm.

Ejertičkos avantsados y de recupitulisción 90. C₁H₂ 91. 0,354 stin 94. 2,24 stin 95. (a) 12,5 uso (b) 0,573 son 97. 153 metalg 98. 19,9% He 100. 22,0 L 104. 1,95% H₂G et mesa 106. V = 7,39 l. 109. 30,1% M₀. 69,9% AJ

Problemus de seminario 112. X = neigeno (16 u); faccines de semina = 2 finance de O. Rustrum de rétrosido = 1 finance de O. Rustrum de rétrosido = 1 fisano, de O; finanço de suffinils = 2 firmes de O.

CAPÍTULO 7

Ejempins practions 1A. 32,7 JJ 1B. 4.89 kJ 2A. 3.0 × 107 kg 2B. 37,9 °C 3A. -3.80 × 107 kJ/mol 3B. 30,4 °C 5A. 144 J de trabajo craticado par el sistema. 5B. Se realiza un trabajo (a 18,6 kJ sokre di sistema. 5B. Se realiza un trabajo (a 18,6 kJ sokre di sistema. 6A. 14,70 × 107 J fB. 179 J de trabajo realizado por el sistema. 7A. 6H,6 g 7B. 5e desprende un ratio de 1,15 kJ. 8A. 3,31 kJ obsorbidos 8B. 172 kg 1J₂O₂, 9A. −123 kJ 9H. −200 kJ 10A. 6 Cgaráno) + 13/2 H₂(2) + O₂(2) + J₂(2) + O₂(2) + O₂(

Constiones de reparo 4.(a) +68.5 km/; (b) -- 177 kJ 5. 4nd 59,5 °C; (b) 57 °C; (c) (1,71 g) 1 °C 1; (b) 21,0 °C; 7. +49,1 kJ 8.0,450 Jg 1 °C 1 9.46 °C 10.(a) 0.1; (b) -236 f; (c) +133 f; (d) -416 f 11, qu) -2.22×10^3 kJ/mol; (b) -5.90×10^4 kJ/mol; (c) -t/82 × 10³ k1/mot 12, 4/98 k1/°C, 13, (a) 03/82 °C) (b) 29£0 °C BL C,R₂O₂(g) + 5 O₂(g) − $5 \cdot CO_2(g) + 3 \cdot H_1O(0) \Delta H = -2.34 \times 10^4 \text{ kH/sted} \cdot 15.$ 284 kJ/mail Zit. 16. (a) endosfernicus (16 + 18 kJ/mail. 17. 26.0 °C 18, (a) N₂(g) + } O₂(g) → N₂O₁(g). (b) S (rombicu) + $O_i(g) + Cl_i(g) \longrightarrow SO_iCl_i(g)$ (c) CHACH, COCHIA) + O((e) -> 3 CD((e) + 3 HADOL 19, (a) 65,59 kJ; (b) 3,65 × 10' kJ; (c) 1,45 × 10° kJ 20° +30,74 kJ, 21° -282,57 kJ, 22° $-290.33 \ 23.\Delta H_{em} = 2\Delta H_1 + 2\Delta H_2 - 3\Delta H_1 \ 24.(a)$ -55,7 kk; (b) -1324 kf 25, +30,6 kJ 26, -3060/kJ/net Ejerctrics 27. (a) Zn:0,385 / g * (C*1; (b) Ft:0,13 / ("C", (c) AD(1,905) g" "C " 29, 5,4 × 30" "C 31. 240°C 33.23 × 10°2 ma 1°C 1 35 -2.49 × 10°61 $37.4a) : 904 \text{ Rg}; (6) - 6.21 \times 10^4 \text{ LH}; (c) : 7.90 \times 10^5 \text{ L.}$ 39. 1.4×10^{3} kd 41. (a) -5×10^{6} kJ/molt (b) Utilize nais soluto y mones água pura aumentar AT 43. 4.2 × 10° g 45. -56 kJ/mid 47-39.5 g 49. 2 g 51. 7,72 kJ/°C 53, 5,7) °C 55, (a) 3,4 1, and; (b) 3.5×10^{3} J; (c) R3 call 5%. Not se realiza trabaje, no bay mon junicato. 59. (a) No se realiza trabajo de presiónvolumen. (b) $\Delta n_{\rm ga} = -1$ molt: kovalrededores realizan urbajo subtre el sistema. (e) $\Delta n_{\rm po} = \pm 1$ maj: el sistemo realiză traleign kobre les atradaderes. 61. (a) 0 J (b) - 562 I (c) 0.08 t.l. 63. (a) 50, c) go realiza trabajo (w < 0). (b) Si, el gas absorbe energia en forma de calur de mode. εβία g = -m (c) la temperatura del ges no cumβία, (d): $\Delta U = 0$ (le températura de cuestante). 65, luquesible: la expansato isoserms de un gas ideal tiene $\Delta U = 0$ 67. (c) $69.(a) - 3968 M/mol (b) \Delta H = -3062 M/mol 7).$ -217,5 kJ TL -747,5 kJ, TS --35,8 kJ, 77, Alpunce Comptétatus rommás estables que sus elementos y otrossen, menos estables. Para un compuesto pa es probable. $\Delta H_1^a = 0$ pergus of compacto tendra la misma estabillidad que los elementos que lo forman. 79. H302.4 kJ BL - 1367 kJ 83, -102.9 kJ 85, -55 kJ 87, $2,40 \times 10^{6} M$

Figureician avanusatus y de recapitalación 90. 3,8°C $\mathfrak{S}1 = |./5\rangle \times 10^3 \, \mathrm{kJ/meV} \, C_1||_{\mathfrak{S}}/\mathfrak{S}2, 12 \, \mathrm{ps}$ obtenida por formanción de residues edidos product note calor por timo en condiciones estincia que el garde carteiro $\mathfrak{s}00$, $\mathfrak{s}00$

Problemes de soninario 111, tal enter expedico -Odd 13 → (23,9/mass atámics); (b) 110 a; (c) 62 a, prohybitemente Cu. 112.4a) 45,0 ml. de Net/Heart 100 M v 15.0 mt. de ácido cítrico 1.00 M: (b) el calor. másimo se libera coando los coactivos están enpropertiones estecution/triens; (c) 1150-3343-4ngr-1 3 Off trgg --- 3 H₂O(0 + C₂H₂O₂¹ (eq) 115. (a) Approximadamente 148 J: (b) El rectángulos bajo la curva o intervalos de 0.10 atm desde 2,40 atm (1,02 t.). hasin 1,30 pro (1,88 t.); el trabalo sont reukando es la suma de las áreas de las 11 rectángulas; (c) trabajo máximo = -152 J: (d) el tratajo máximo de corapresión es el de una compresión de una sola crapa a 2,40 arm, es docir, 2001; et trabajo mínimo es el nyaesto de (c), ± 152 l; (e) $\Delta U = 0$; el valor de g es el apuesto del unbajo calculado en (d.); (f) el velor de q\f para el procesa descrita en (c) es AY, el cumbio de la función de estado enungia (S), introducida en el Capitalo 20-

CAPÍTULO 8

Ejemplos prácticos IA, 535 L. IR, 7.5×10^{5} L. 2A, 2 PkO₃(s) + 4 HNO₃(ap -- + 2 Pk(NO₃)₃(ag) 1 O-(g) + 7 H-O(l) 2B. 4 Zn(s) + 10 HNO₃(sq) 4 Ze(NG₃) yaqi + NH₂NO_daqi + 3 H₂O(b 3A. Cárado: 2 H₂Och + 2 $e^* \longrightarrow H_1(g) \in \mathbb{Z}$ OH' (ag). Anodec 4 Officer) -- O(te) + 2 H/O +4 c 38L $211_2O_3(s) + 2.00_3(s) - 211_2O_3(s) + O_3(s)$ Constitues de repara 4. (a) Charac (la N.D. (c) KO.; Edi hidraro de calcire, (e) nitroro de magnesia; (f) By COG ON (NHAHISPO), 5, OF CIS) + HISOMS $\mathcal{O}O(g) + H_1(g) + \mathcal{O}O(g) + H_2O(g) \longrightarrow \mathcal{O}O_2(g) +$ H₂O(z); (b) C rosi paro, (c) CO(Ntl₂); (d) principalmente CaCO5; i ekuna mezeta de CO(g) y illy(g), producido por conversión de un hidrocurtura mediande vaport, 6, (a) NO₃: 45) KO₃: (c) N₂O: (d) Cally: (e) CO 7. (a) 2. KClO /sp - releasibility 2 KClist + 3 Ovigitation NELNO(6) -248-965°C N.O(p) + 2 H.O(p): 40 Zn(s) + 2 HCt (ag) -- + ZnCl, (ag) + H, (g); (d) $CaCO_{\gamma}(s) + 2 | HCl(an) \longrightarrow CaCl_{\gamma}(an) + H_{\gamma}(xn) +$ COscijo H. (NO₁; in estri più plastasto de avidación 1.4, 9. $\begin{array}{ll} (a) L \widehat{a} h(s) + H_{2} O(t) & \mapsto \sum_{i \in S^{*}} (aq) + O(t) (aq) + H_{2} (r); \\ (b) C(a) + H_{2} O(g) & \mapsto CO(g) + H_{3} (g); \\ (c) & \mapsto CO(g) + H_{3} (g); \end{array}$ SNO(g) + 41,000 -- 211NO(ng) + NO(g) 106 (a) Night + 2 RCHopt --- MgCly(ac) 4 M/g); (b) NH,ig) + HNO,(aq) --> NH,NO,(aq); (c) MgCO,(s) 2 HClioqi → MgCl (eq.) + H/O(l) + CO(c); (d) National + incataloguage -- Nacatholing -HARd) + CO.(p) H. H.SO. (ag) + 2 Ntl.(ag) : (NIII,)/SO,(eq) 12, (8.4) NH,(g) es el agente reductor, Ostg) over agente covidante: (HB) NOstg) evet agente reductor y también el apente oxidiante; (9.16) C39(19)). es el agente reducion, O_digu es el agente oxidante; (8.21) Calif(s) es el agente reductor, hi/Oth es el agerte esidonie 13.1 NO₂(g) + 11,0(i) -- 2 HSO₂(ng) i NO(p) 14. Fe₃O₃(s) = 3.11₃(g) -- + 2.Fe(s) + 3.11₃O(p) 15.3 Cu(s) + 2 NO, (ag) 1 8 if (ag) → 3 Cu² (ag) $KC(s) + J(O_s(g))$, so produce of gas existent molecules , CoCO(s) CoO(s) | CO(gk se form el ges elitisido de cartonse NILNUMA 200 200 C 2 HJOSA 1N/Desa sé forma el pas munéciale de dinitrópeno. 12. (a) Compuestas Nita producidos por los motores de combastión interna. (b) El NO y los eleculiumentamentos de O, en las espas altas de la aunóstera. (c) Resultado defaumento de los níveles de CO-(p) actorestáticos como espesarencia de la atilización de ensultantiles con entreben y la defensación). R. Les conventidores epatitatos sun disposicione para entiratir las estampasticas, envidence un estalizados de oxidación para economia (CO e hidocentros en CO) y agua y un estalizados de reducción que reduce el NO a No. 20. Viruajes: el 15 os un combastido más eficiente y que ne constantina permite destinar los distincionales o la producción de giústicos y aubricantes. Inconvenientes: el H₁ es curo y difició de dimenente, debe muntesterá dejusto de las operats actividades.

Ejercicios 21. Según la ley de los gases ideales (Y = 18777), les volúnceas medica a luminos. Ty F ses preparaientes ad número de nutra. 23. (a) $N_2(y)$ +3 $H_1(y) \Longrightarrow 2$ $N_1H_2(y)$ th 4 $N_1H_2(y)$ th 5 $O_2(y)$ $R^{O(1)/D_2}$ $\rightarrow 4$ NO(y) th 6 $H_2(O(y)$; (c) 2 NO(y) th

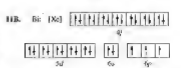
 $O_3(g) \longrightarrow 2 \text{ NO}_3(g) \text{ y 3 NO}_3(g) + H_4O(6 \longrightarrow 2$ EUNOGRAD + MORES 25.4 HINDRID - + 2 NUTURE 1 2 $H_0O(15+O_2(p))$ 27. 3,32 × 40^{10} kg N₂ 29. 6 × 10^9 kg NO, liberades. 31. (a) 2 HgO(s) — cale → 1 Hg(l) + O_A(g); (b) 2 KClO_a(s) - rake → 2 KClO_a(s) + O_A(g), 33. CO: 35, 3×10^{-5} numbly 37. Se produces 2 makes de $H_2(g)$ por cach mei de $O_2(g)$, 39, 7,8 \times 10^3 L aire 46. 0.40 g/i. 43. (a) 2 C₀H₀HI + 19 O₂(g) --- + 12 OO₂(g) 14 (1) O(1); (b) ThO(3) + O(1)(3) - (2)(4 + Ph/s) + $H_{i}O(n)$; (d) $M_{i}OO_{i}(s) + 2 H_{i}O(sq) \longrightarrow M_{i}O(1_{i}(sq) +$ H(O(I) + CO(g) 45. No se formará CO(g) porque serfa. nocesaria una reducetón del extado de unidación del carbono y no se ha añadido niagún apente reduciar. fuerto. 47. Se desprendo un caler de 1.27×10^3 kJ. 49. å H*_{mab} C(L)(g) = - 890,3 kJ/mot; Δ(H*_{mab} C)M_b(g) = $-1559.7 \text{ kJ/mot}; \Delta H_{\text{most}}^{0} = -2219.9 \text{ kJ/mot}; \Delta H_{\text{cont}}^{0} = -2219.9 \text{ kJ/mot};$ $\Delta H_{\text{most}}^{p}$, $C_{a}kl_{10}(p) = -2ki77.4 \text{ kJ/most} 51. (a) <math>2 \text{ Al}(a) + 6$ $HCI(eq) \longrightarrow 2 AICI(eq) + 3 Halek (b) Cattagr +$ $3 \text{ H}_2O(\mathfrak{g}) \longrightarrow 3 \text{ CO}(\mathfrak{g}) + 7 \text{ H}_2(\mathfrak{g}); (e) \text{ MnO}_2(\mathfrak{g}) + 2$ Higgs (chr) Minis) + 211,0(s) 53, (a) Cally(s); (b) Cally by 3d, Chlery

Figuration are mades y de recupital costs 38. 73,5168 Nr. 23,1996 Or. 1,2996 Or. 1,9559 CO. (books of the percentige on mass) 68. ~ 19. ° C. 62. CH. (-690.3 kd/mail CO₃) 64. Subvisito de curbono; C.O., detalo mulánico C.O.H. 66. (180.7) = 0.1716 M 69. $30.\times10^{-3}$ J/Leona

Problemas de seminario 72. (a) El N₂ procedente de aire litgaide contiente un quoir de Ar. (b) N₂ procedente de aire litgaide. (c) El Mg no reactions con el Ar. (d) 0,50%. 73. Frimero ajeste las ecuaciones, después multiplique la patarera ecuación por dos 3 sámete la segundo y lo tercem, éste multipliando por tes, obtendrá la siguactee respectór: 2 El₂O(g) → 2 H₂(g) + O(g)

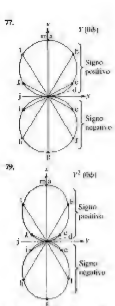
CAPITULO 9





12A. (a) 5; (b) 6; (c) 0; (d) 2-12B. (a) 10; (b) 2; (c) 1 Cuestiones de repaso 4. (a) 1625 nm; (b) 4,388 µm; (c) 7.27×10^6 nm; (d) 5.86×10^{-1} m; (e) 1.12×10^{7} nm; (f) 2.6×10^{-6} cm 5.10) 4.4×10^{-6} cs. infrarroja; (b) 3.1 \times 10° m, ulumvioteta; (c) 11,8 m, radio; (d) 2.80 m. radio 6, 4.68 nm 7, (u) 6.41 × (D) Hz; (b) 4,25 × 10⁻¹⁵ J H. (a) Independiente; (b) enveyanmente proposolonal; (c) directamente pyoporclonal, 9, (a) $6.9050 \times 10^{16} \text{ s}^{-1}$; (b) 393.11 cm; (c) $n = 10 \cdot 10, v \sim 3.2881 \times 10^{15} s^{-1} [(1/3^{\circ}) - (1/n^{\circ})]$ denote $a = 4, 5, ..., 11, (a) 5,71 \times 10^{-18} J/fenése; (b)$ 61.1 k3/min 12. (a) 6.31 × 10th Hz. (b) 557 nm 13. $\Delta E = -1.550 \times 10^{-19} \text{ J}; 2.319 \times 10^{14} \text{ s}^{-1} \text{ 14. (a) Le}$ particula con la musa más pequeño tierar la mayor larginal de onda. 15.(a) $m_f = 0$, ± 1 ; (b) t = 1, 1, 3; (c) $n = \ge 2$ (6. (a) n = 4, $\ell = 1$; (b) n = 3, t = 1; (c) u = 5, $\ell = 3$; (d) w = 3, $\ell = 2$. 17. (a) permittido (b) no pentitida, t > m (c) no pennitida, $|m_i| > f$: (d) permitido; (e) no permitido, $\zeta = m$, (f) primitido 18. (a) user (b) no existe exambengs, (c) new (d) citico: (e) siete: (f) tres. 19, thi 1/2/27/20/3 e3p/3d194/2 $4p^2$, (b) $1n^22s^22p^23s^23p^2$, (c) $1s^22s^22p^23s^23p^23e^{16}4s^2$ $4p^24s^{16}3s^25p^2$, (d) $1s^22s^22p^23s^23p^2$ 2B, (a) 6c (b) 1c(c) 2; (d) 1 21. (a) Las de les Couper 1(1A) y 2(2A) junto con Al, Gr., In, Th. Sn., Fb y His (b) H. F. Cl. Hr. O. S. Se, R. P. C. y B: (c) He, Ne. Ar, Kr. Ne y Ret. 645 les de les Grupes 3-12 (o. 16-1815); 60) les que tienen. números atómicos desde Z = 5K (Cc) hasta Z = 71 (Let) v desde Z = 90 (Th) hesta Z = 303 (Let), 22, (a) In [Kr] 4d" 5x" 3p"; (b) Cd [Ki] 4d" 5x2; (c) Sb(Kr] dd 51 52 3 pt; (d) Au(Xu) 4 f 15 Se/10 6x 23, (a) 1; (b) 5; (c) 10, (d) 6; (e) 14; (f) k 24. Leyendo de izquierda o dencelos: 1. (i), (f), (f); 2. (j), (g); 3. (b), (c); 4. (ii), (b),

Ejerctrios 25 (a) y (d) son verändens. 27. (c). 29. 8.3 min 31, 656,46 nm, 486,26 nm, 434,16 nm, $416.28 \,\mathrm{cm} \ 33.\pi = 8 \ 35.(a) 4.19 \times 10^{-6} J/foton; (b)$ 252 kJ/mril. 37. (6) tiese la mayor energia y (d) tiene to menor energia, 39, 3,50 × 10²⁶ s ³, ultravioleta, 41. Laj 6,641 × 10⁻¹⁴ J/brión; (b) con ultravinicio sí, no onn inflamujo. 43. (a) 1,9 mm; (b) +6.053 × 10 ⁵³ J 45. (a) $1.384 \times 10^{14} \, s^{-1}$; (b) $2166 \, \text{nm}$; (c) infraction 47.420 8.5×10^{-6} m; (ii) no bay foldin para 4.00 Å; (c) n = 8, in energie es -3.405×10^{-20} I (relativi) $\mu E_{\nu} = 0.1$); 605 No. -250×10^{-6} J No un mixed de energia parmitide. 49. $n = 7 \times n = 4.51$. electrones 53. 9.79×40^{-12} m 55. Fin la decrita de Beila se cuencam con precisaire la posición y la velocidad del electrón, lísto no está permitida por el principio de incertidumbre de Hebenberg. 57. -1 × 10 1 m 59. 1.4 × 10 ms 1 61. 17cm 63. 16 pulgadas 65. Ciertas trayectorias frente a regiones de productifidad alta. Las dos teorias perporeindan el mission solor de la distuncia más profeste del ejecteón of mickey. 67. (c) 69. (a) 5yg (b) 4x; (c) 2s 71. (a) mm; (h) des; (e) tres; (d) discirche; (e) circo 73. 106 pm 75. Para 2p, la función de ondas es $Y(\theta, \phi)_m = (0.75)$ π)^{1/2} scn θ scn Φ scn Φ = Φ para todos kes puntos del planΦto y, come sen it? — 0, of plane up as un plane negat (probabilidad nota de exemprar al electrón ex en el



Ni. Paca un orbital is la reressentación de la función de distribución radial frome a réques una curva que presenta. un mistino con stellos $1,0|x-x_a|$, redzima probabiliand de encontrar un electrón en un átomo de H₁ es 0.53. pre. 83. La configuración (b) es correcta. Lat viola el principio de exclusión de l'autyy (c) y (d) violan la regla. de Hand, NS, (a) 3: (b) 10c (c) 2; (d) 2: (e) 14 87, (a) (res; th) uner tes cera; (d) catavec (e) des: (f) cisco: (g) treins y dos 89. (u) Pbd;Xc] 4f 4 5d (at 6p*; (b) 1140RnF57** 66f** 751 70

Ejercicios aranandos y de recapitalación 93. (a) 275 nm (b) 2,52 × 10° 4 J (c) 6,66 × 10° m/s 34. 1.0 × 10²⁰ feetings/sec. 95, A = 525 pm, precn. 98m = 3, n = 4 MHz, n = 138 M4, 4,8 ml 105, $T \times 10^3$ Taiones/sec 10%, 7,29 \times 10³ m/sec, 2.43 × 10¹⁴ sec.

Problemus de susanario 113. La representación de Li fivotiencia trenee e e-2 es una recia con una pandiente ($-3,291 \times 10^{16}$ Hz) y una ordenada en el erigen (8,224 × 10¹⁴Hz), prámicamento idénticas a lesginelicime per la conneito de Balmer. 115. (n) Se observan das lineas un el espectro de absorción. $b_0 = 1 \longrightarrow n = 2 \text{ a } 121.6 \text{ am } \text{ y.e.} = 1 \longrightarrow n = 3 \text{ a.}$ 3DZ,6 am) (b) Delson observance seis linens de emisión g_{000} las жалыйдыны deside n=4 а n=3 (1875 лго), x = 4 a.s. = 2 (486,2 min), u = 4 a.s. = 1 (97,24 min). $de_{BB} = 3 \text{ a.e.} = 2.4656.4 \text{ rank, } n = 3 \text{ n.e.} = 1.(102.6)$ nm); y dea = 2.a m = 1 (12),6 nm). (c) 11 Hay dre.limens gamunes en los espectros de emissón y absorción.

CAPITULO 10

Ejemplus prácticos – I.A. S. Ht. Cz 2A, $V^{Tr} \gtrsim Tr^{2r}$ < Ca³⁴ < Sa³¹ < Hr 2B, As 3A, K < Mz < S < Cl 3B. Sh 4A. Cl y Al son paramagnéticos. 4B. Cr²⁵ SA, 280 K 58, 570 K.

Cuestiones de regase 5. AcK, Te-I, Co-Nj; el orden no se bosa en la mora asjunteu sino en los numeros endersigner. S. (a) 50; (b) 64; (c) 10; (d) 2; (c) 2; (f) 4 6. Fe²⁺ y Co¹⁺, Se²⁺ y Cu²⁺, F⁻ y A)³⁺, Zm²⁺ y Cif. 7. Des. ŝtantos pautros no pucales ser jaselectrônicos pero lasparas, combinaciones si pueden serlo. R. (a) flunc; (b) escandia: (c) silicia 9. (a) Te; (b) K; (c) Cs; (d) N; (e) Profession 10, meson: Prompact 1111, Us < Sr < Au < S < F 12.(a) C: (b) Rb; (c) At 13.21.61 14.(a) But (b) S: (c) Ri 15, Rb > Ca > 5c > Fc > Tc > $B_{\Gamma} \ge 0 \ge F \cdot 16$, s/lo $Cr^{\prime\prime}$, $Co^{\prime\prime}$, y Brison paramagné. tions 19. (a) 6: (b) 8; (c) 5: (d) 1: (e) 2: (f) 4 18. 210 K Ejercicios 19, 14 a 16 plum". 21. Las representaciones de la densidud frente al mimero atômice son similares para applica periodes. 23. Moseley sobii permittia ndments atémicus enteres. 25. (a) 118; (b) 119; (c) apreximadamente 297 u y 300 uj respectivantigate. 27. Los plegipones se yan afinilizado taras esces en la mismasubcopy y torus on una napon. 29. (a) B; (b) To 31. nl, como Eu* y Zn*1 33. Li* \leq Br \leq Se \leq 1° 35. No. el segundo electrón se arrapera de un son positivo, 37. 9502 kr. 39. - 456 kJ, czasórnico, 41. Respuesta similar a la del Ejercicio 33, 43, Fe²⁴, 45, Todos los fiornes con Z imper sen paramagnéticos; algunos son Z por también seu paramagnéticos, por ejemplo el C. 47. (a) Monales que deberfor establir el cierto forcaldetrico: Ci-, Rb y K (primera energia de ionización poqueña); Zn, Cd y lig no debertan (primera energia de ionización relativasnero: grandaj; (b) (kp., (c) 1(400 t.)/mei; (d) 5,7 g/cm³ 49. (a) 5,6 g/cm³; (b) 74% Ga, Ga₂O, 51. (a) Ba; (b) Sr; (c) Cl; (d) N.

Ejercicios avunzados y de recepitación 55, thi y tel sue les mejores. \$8. Les dans proporcionan anciernasa entimies de 75,7 µ; maticendo el Gruppe V o Gruppe VL felt Al. Igual, menor, In. mayor, menor; Se, menor, mayer 62. BrCl gas, 101 liquido 65, 51 68, 5251 kJ/mcl 69. I, that F(1681) = 1, dot Ea(955) < 1, dot Sc(2)89< 1, del Na(4562) < 1, del Ma(7733)

Problemes de senúmerto 73, La representación de $e^{1/2}$ freeze a Z da $A = 2.482 \times 10^{14}$ Hz y B = 0.962. ϕ) yator de Λ , en simular o R_{B} (Estráno equivalente en la equación de Mosefeyà. La constante b representa el rgentallamicato proporcionado por el electrón restante go la capa K. 74, (a) La primera energia de ignización del (Najāpi es 293 kd. La primera energio de locizacido. ilei (Ne)4x³ es, (88 kJ. La primera energia de Joutzación) del (INVIN) es 147 (.), l'autolinera energia de loutración. del [Ne]4 p^2 es 134 kJ. (h) Pasa [Ne]3 p^2 , $Z_{\rm pl} = 1.42$, pseu [Ne]4s⁴, $Z_{cl} = 1.51$, para [Ne]4 p^{i} , $Z_{cl} = 1.28$, para [Ne]3 n^{i} , $Z_{cl} = 1.00$ (c) Para [Ne]3 p^{i} , F_{ip} 4.7 × 10³ pm, para [Ne]4s⁴, F₄ = 6.4 × 10⁵ pm, para [No] Φp^{\prime} , F_{Aa} 9.5 \times 10° pm, para [Ne]3d°, F_{AB} $= 3.6 \times 10^{3}$ pm. (d) Les callendes muestran que, contre carda esperan, a mayor promineción de macodidad, mayor valor do $Z_{i,k}$ y may or proximitad, en promedio, al misteo.

CAPITULO 11

$$SA.(a) \stackrel{..}{S} = C = \stackrel{..}{S}(b) B + C = N$$
:

6A. (a)
$$|EN = CE|^2$$
 (b) $\begin{bmatrix} H & H_1^{-1} \\ 1 & 1 \end{bmatrix}^2$ (c) $|EO|^2$ $|H - N - N^2|^2$

$$\{O[t] | t = C - \widetilde{Q}[t] = 0 \quad \text{if } \widetilde{N} = C = \widetilde{Q}[t]$$

La estruction en mentes admissible porque tiene una conga, funcial positiva sobre el exigene que es el facino más electronegativo de la molécula.

$$\mathsf{HA} = \overset{\circ}{0} \overset{\circ}{-} \overset{\circ}{0} \overset{\circ}{-} \overset{\circ}{0} \overset{\circ}{\cdots} \overset{\circ}{\cdots} \overset{\circ}{0} \overset{\circ}{-} \overset{\circ}{0} \overset{\circ}{\cdots} \overset{\circ}{0} \overset{\circ}$$

$$\sup_{i:O_i} \widehat{\underline{Q}}_i - \widehat{\underline{Q}}_i - \widehat{\underline{Q}}_i \xrightarrow{i:O_i} \cdots \xrightarrow{i:O_i} \widehat{\underline{Q}}_i - \widehat{\underline{Q}}_i$$

9A, pagaddat-raggas) 9B, tetrafdrica t0A, lineal (60), lineal

Les árgutes de enbre H-C-H y H-C-O son -109,5°; el ángulo de relieve C-O-H es un pocoinference a 199.51

Liw ansuke H · · C · · N, H · · C · · H y B · · C · · Cran ~ 109,5°. El árguto de enlare C—O « lá estor poco. inferior a 109.5°. Los ángulos de enface O-C-O y G-C-C son-IZIY

12A. EA): Los memeraos de culace individuales no se cancelan. 126. PCI; los mementos de velade Individuales se cancellare, 13A, Irolano C -- H: -110 pm, enlare C = 8r. ~ 191 pm 13fs, ij = C = ij

14A. Variación de estatpia = - 486 kJ 14B. All , = -4 × RP kJ/mst NH, 15A, Excellence 150 cl. a reacción exemborárenca.

Cuestiones de represo

4, (a) [143] (b) 3Kr: (a) [2Sm]²⁺ (d) [K]⁴

5. (a)
$$|c(i)|^2 ||Cai^{2n}||c(j)||^2 ||(b)||Baj^{2n}||c(j)|^2$$

(c)
$$\{(a)^*(b)\}^* = \{(a)^*(b)\}^* =$$

(e)
$$|M_E|^{2+} |E\tilde{N}S|^{3+} |MS|^{2+} |E\tilde{N}S|^{3+} |MS|^{2+}$$

$$\mathbf{e}_{\mathbf{r}}(\mathbf{g}): \widehat{\mathbf{g}} - \widehat{\mathbf{g}}: (\mathbf{g}): \widehat{\mathbf{g}} - \widehat{\mathbf{g}}: (\mathbf{g}): \widehat{\mathbf{g}} - \widehat{\mathbf{g}}:$$

$$(d) 2 \int_{0}^{\infty} \frac{1}{2} \int_{0}^{\infty} \frac{1}{2} (x) H = \sum_{i=1}^{\infty} -11$$

7. (a)
$$\hat{S} = C = \hat{S}$$
 (b) $H = C - C - C = H$

3. (a) 1(-1)-N-0-11 riene des estates ± sussando hidrógeno (crasero electrores abrodados) y sóbri tres enlaces at nitrógene (seis eleguranes alredeske).

(b) $2\ddot{0} + \ddot{0} + \ddot{0}$; tione 20 electrones de valencia, mientras que la melécula CIO, tiene 19

(c) [-Ĉ=Na] - dene sóla é electrones abededor del . distance Co

(4) C₀ − Ö; no puede escribirse some una estructura

de Lewis covulence.

9. (a)
$$\mathbb{P}_{0}^{\widetilde{G}} = H^{-1}G^{2+}\mathbb{P}_{0}^{\widetilde{G}} = H$$

(9)
$$(\widetilde{\Omega}_{1}^{2} + \widetilde{\Omega}_{1}^{2}) = \widetilde{\Omega}_{1}^{2} + \widetilde{\Omega}_{2}^{2} + \widetilde{\Omega}_{2}^{2}$$

C lawrol Comiral (c) cargo formal

(d) this pareas formales police his átomos i son curo

11. tes OHF diamognétice (b) OH paremagnétice (c) NO, pseumgot@ica (d) SO, diamagottica (e) SO, dignugactica (f) RD, paranográfico.

 (a) ongular (b) placa (c) lineal (d) ocusédrica (c) te traccinica. 14. (a) unquiar (b) piromidaj-processa (c) remedices. 15. (a) lineal (b) tempédices (c) piramidulcriptural (d) for any de T (e) hipiramická-triguard (f) unzuler (g) (sucedrica. 16, H -- C | 10 pm, 414 k1/mol, C=O (20 pm, 736 kl/mol; C=C 154 pm, 347 kl/ mol; C-Cl 178 pm, 339 kJ/mol, 17. (c) 18. endocermies 19. (a) endocermies; (b) exacermica 20. Bi 21. $C-H \le Hr$ $H \le F-H \le NL$ $Cr \le T$ K - P 22. potant (b), (d), (e), (g); un les mutécules polares no sé exacelan les momentes de colact. Ejercicles 23. H₂, 103₂, 10F₁

$$|\mathbf{c}\rangle : \hat{\mathbf{q}} - \mathbf{b} - \hat{\mathbf{q}} : (\mathbf{d} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{b}^*) : \hat{\mathbf{q}} :$$

(a)
$$\Omega^*(\overline{\mathbb{R}}^{2})^2 \cdot \mathbb{L}^4$$
 in $\widetilde{\mathfrak{A}} = \widetilde{\mathfrak{A}}^*$

25. (et lis corrects. (a) C un tiene un octero, (b) nirguno de les átemes C tiene un ocuera, (d) el nómeso de elegiores de talencia no es estretto.

31. VI estado de oxidación está bjudo, resentras que to curren formatios variable. Lun sargus las males se militare. para decidir entre varies estructores de Lewis posibles, el estado de exidación se utiliza para ajustar económes: y nombrar les compuestes, fel estude de estadación de un elemento en sus compuestos suele ser distinto de cero. to cargo formal such set note. 33. (a) ± 1 ; (b) ± 1 ; (c) ± 1 ; (d) (i) (e) -1, 35. No, lossindose solo en las regitas de los carreia formales, las cotructuras (a) y (b) sost igualmente. graphididesc

(a)
$$0 = c = 6 - 6$$

(a)
$$\left[\begin{array}{c} \widetilde{\Omega}_{0}^{0} - \widetilde{S} - \widetilde{\Omega}_{1}^{0} \\ \vdots \\ \widetilde{S}_{n}^{0} \end{array} \right]^{2}$$

(b)
$$|\widetilde{\Omega} - \widetilde{N} = \widetilde{\Omega}|^{-1} \iff |\widetilde{\Omega} = \widetilde{N} - \widetilde{\Omega}|^{-1}$$

(c)
$$\begin{bmatrix} i \tilde{Q} - C - \tilde{Q} \end{bmatrix}^2 \longleftrightarrow \begin{bmatrix} \tilde{Q} = C - \tilde{Q} \end{bmatrix}^2 \overset{\cdot}{\circ}$$

 $47. (a) \approx 4\%; (b) = 9\%; (c) \approx 60\%; (d) \approx 53\%$

49.
$$(\tilde{g}_{i}^{*} - \tilde{k} + \tilde{g}_{i})^{*} \longleftrightarrow (\tilde{g}_{i} - \tilde{k} + \tilde{g}_{i})^{*}$$

51. La moléculai se representa mejor como un Inbrido de resentation (1) y (2); (3) tieve un entree N-N entry targo y (4) no time oingto erace N - N.

\$5, IC1, y SF₄(a) Juneal; (b) lineal; (c) legraditure; (d) teigenei; (e) forma tergular 59. Clase RPLCV del

6). (a)
$$\tilde{Q} = C + \tilde{Q}$$
 (b) $\tilde{Q} = C + \tilde{Q}$:

Triggmal yearts

65. (a) (etnichtien; (b) tetroodries: (c) cetaShies; (d) times), 65, tetanishinat,

Todos keréngules - 10%* COCCENT

$$H = O_1 = C < 10\%$$

 $H = O_2 = C < 10\%$ Posiden essar en el $O_2 = C = C = 12\%$ missen plane ten $O_1 = C = C = 12\%$ missen de 7 áxom

$$O_2 = C + C + |2|^2$$
 misster plane to $O_3 = C + C + |2|^2$ mission de 7 storme $O_1 = C + O_3 + |2|^2$

7L (a) angular, polar; (b) piramidal-trigonal, polar; (c) angular, poter, (d) piana, no poter, (e) octoéchica, no polar, (f) tetrafdrica, polar, 73, H₃C), no puede ser local den una estructura lineal se cuncetan les momentes de enlace). Una estructura ungular o en caderto giane un momento dipolar molecular no noto 78. (a) entase I = Ct entase 233 pm; (b) O educe $\cdots C1$ 172 pm; (c) Curlace V = V1 193 pm; (d) Curlace V = V1 193 pm; 77. Tougatoù del entase V = V = 144 pm; 79. $\Delta H = -133$ kl/mol 61. (a) $\Delta H_0^2 = 3$ kl/mol o 39 kl/mol dependien de el entase (d) el entase (d) e

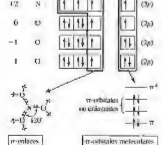
Fjerckes aromatos y de recapitulación. 88. $\Delta H = -740 \text{ kl/mot}$ 88. mais están--420 g/mot 88. mais están--420 g/mot, 48.0 kl/mot 89. mais están--420 g/mot, 48.0 kl/mot 91. La estructura: H = N = N = N, itera tres formos de H alimendos con laquito de calace H = N = N es $(20^{\circ} - 97)$. Acquito: (0.0 + 10) ΔH (1) = +717 k, ΔH (2) = -618 kl, $\Delta H(nos) = +108 \text{ kl}$ 101. Energia (2) = -618 kl, $\Delta H(nos) = +108 \text{ kl}$ 101. Energia (2) = -618 kl, $\Delta H(nos) = +108 \text{ kl}$ 101. Finally (2) = -618 kl, $\Delta H(nos) = -108 \text{ kl}$.

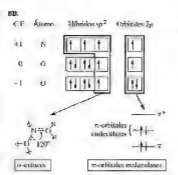
Problemus de seminanto 106. (a) 91 k1/mat; (b) 0.97, (c) ~24% ténico 107. (a) 1,49 0; (b) 92°; (c) 97.5°

CAPITULO 12

Ejemplos prácticos 1A. Parenidal-trigenal, IR. Pianadal-trigenal, 1.e. digutos de dulare del mérodo RPGCV son 199.5° y las corresponidantes a entose de tulnacia 90°. 2a. Germatinia melacular ungular, el desna Occanisti licio hibridación sp². 2B. Germatinia molecular de balancia i el álemo Bri tiene hibridación sp². 3A. Tedas los flores comunicatos tienen hibridación sp². 3A. Tedas los flores comunicatos tienen hibridación sp². 3A. Tedas los flores inferiodación sp². 200. Sin el carbono de C=O tiene hibridación sp². 200. Sin pulso de cultace de 120°, kas demis situatos contratales tienen hibridación sp² yángulos de cultaca de 190.5° 4A. El C del trigle enhace tiene libridación sp², con ángulos de cultar de 100°. C dem hibridación sp², con ángulos de cultar de 100°.

109,5°. 4B.
$$N=N-\widetilde{Q}^2 \longleftrightarrow tN-\widetilde{N}-Q^2 \leftrightarrow$$





Coestiones de repaso 4, la del 11 y 4p del 5e 5. CD₁ **. SO₂ y NO₂ ** 6s (b) Exercise 7. Las solupamientes son: (a) H(1x)-4(5x): (b) B1(4x)-Cl(3x); (c) Sci4p)-H(12); (d) O(2p)-Ch(3p) & Los ángules de entare experimentales de (20° contentieva los dappilos de 90° predictes para erbitales p. 9. (a) C(sp²) con solant, H(Iz) o (I(3p), motérola tetraédrica; (b) el C con habitida kin to formulas entres o vidos entres m. medécula lineal; (e) $B(xy^2)$ con sologo I(2y), molécula trigonal-planal (0, (a) $s\rho^2d^2$, (b) $s\rho$; (c) $s\rho^2$; (d) $s\rho^2$; (i) *p'd H, (ii) *p del C; (b) *p' del C y O; (c) *p' en C countil, sp³ on los ones C; (d) sp³ on C, sp⁴ on N y O 12, (a) Plana, sp? on stubes C: thi lineal, sp en umbes C y simbus N; (c) lineal, rp^2 on el C rodeado por les F y so en el otro C y N; (d) lineal, so en C y N. 12. Un. unlanc simple es un enface or, su enface dobte es un enlace or y etro or, un enlace triple es un enlace or y das

14. (a) $10 - C - Q^*$ (b) El C tiene hibódiasión apy conteda O lay un enlace a (Cappi OZpal) y un enlace (de π (C2p) OZpal) 15. (a) 6π , (b) 2π 16. (a) 4π , (c) encegás de un Obt enlacante es atempre laterire, a la del contemporalismo cubud sotiento ante, (b) m_e . In Corpia del critical mántico 2π enlacante es la del cebical mántico 2π enlacante, a la del cebical mántico 2π enlacante rábel o la estimienta a la del orbital antimino 2π ; (d) m_{χ^0} un orbital enlacante es más estable que não antientazamo. 17. C_{χ^0} (orden de enlace = 2.00, 18. $C_{\chi^0}^2\sigma_{\chi$

Ejérckéne 14. El método de univer de valencia distingue com los enduces o $y \times p$, predire la fiserra, de las motivoles, explica la retación impedida alrededor de un doble entare. 23 (a) No hay predicción; (h) inguios de entare de 90°, (c) $(y \cdot y)$ magnisos de entare de 10°, y°, y°, y° en $(0 \cdot y)$ ° e

$$\begin{array}{l} \text{(b) or: } O(2p_1) - N(xp^2), \text{ or: } N(xp^2) - O(3p_1), \\ \pi \colon O(2p_1) - N(2p_1); (e) \text{ or: } H(1x) - O_1(xp^2), \\ \sigma \colon O(3p^2) - N(xp^2), \text{ or: } N(xp^2) - O(2p_1), \\ \sigma \colon N(xp_1) - O(2p_1), \text{ of } d(2nn, C(3p_1) - C(3p^2), \\ \sigma \colon O(2p) - C(xp^2), \quad \pi \colon O(2p) - C(2p), \\ M_1 & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_2), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_2), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_{\overline{G}} O & O(2p_1) - O(2p_1), \quad \sigma \colon O(2p_1) - O(2p_1), \\ H_$$

$$\begin{array}{ll} & O(O(p^2) - 1)(1/q) \\ & O(O(p^2) - 1)(1/q) \\ & O(O(p^2) - 1)(1/q) \\ & O(O(p^2) - O(p^2)) + 2(O(2p) - O(2p^2)) \\ & O(O(p^2) - O(p^2)) \end{array}$$

(theridiación Dingrama de Lewis Hibridiación) Sologomiento echital

$$\begin{split} & : C_i(sp) - B_i(sp) \Leftrightarrow C_i(sp) - C_i(sp) \\ & : C_i(sp) - C_i(sp^2) \Leftrightarrow C_i(sp^2) - B_i(sp) \\ & : C_i(sp^2) - O(2p_i) \Leftrightarrow C_i(2p_i) - C_i(2p_i) \\ & : C_i(2p_i) - C_i(2p_i) \Leftrightarrow C_i(2p_i)^2 - O(2p_i) \end{split}$$

37. La teoria de entros de valencia describe los entroses per medio de sobspanientes de cretorales abbricos de filomos reparados. La teoria de vahitades reoperadases filomos reparados. La teoria de vahitades reoperadases describe los entroses per execip de la erapactión electrónica de arbitales que pertencerna la medicula como un sobo. 39. $N_{\rm e}^{-1}$, estable, orden de entroe = 2, 41. Señam messaños contro entidades entroe = 2, 41. Señam messaños contro entidades entroes en expensivos consecues excelor entidades entroentros entropartes consecues entro entidades entrolementes, y sim que interviries en orbitales enclerolares unifernamentes, y esso no occurre. 43. 4a) $\sigma_{e_1}^2$, $\sigma_{e_2}^2$, $\sigma_{e_3}^2$, σ

45. En NO" enden de crásac = 3. diarriagnético, enface refacector en NO" cráen do enface = 2.5, paramagnético, enface más luigo. 47. Para lemen o cuerno las estructuras de essenancia nocesarias en la tentria de enface. de valenda. 49. (b) El la tiden cun estructuras de travaranto y portanto con cráticilos desdeceficados. 51. (c) y (d). 33. Debe faiber 7.02 × 10" mindes de energía y electrones. 55. Nois (d) y (f) productura un semiconductor tipo p. deficiente en desetvaras (Ga y B discontrarrango electrones extra que predem paser a la banda de conductación por extraction o tempos pueden contrarrango encolar con extra que predem paser a la banda de conductación por extraction o tempos pueden.

FB

toniquette comiente. El tillado altrapuro no dene en su red tilectrones cuan que poedan militarene para transpertar conviençe. 59. La kiupinal de endo militara requerido es 1000 un (naliagido 181).

Figuration appropriates y de conquitablecton 62. Tentio Obd: primera y segunda cana flenas seguidas dior... (14): tecuia de enlace de votencia: sulaparaiento de dus rateirates 3x: teoría de Lewiscino, la estructura timbria. outeus sin completae. 64. (a) Or tions un orden de culses de 1.5; $\Omega_3^{(2)}$ tione un orden de enface de 1,0. 68. En las expressoras los áregulos de entace en entro al Near de 125°, porquito Naiene liquidación sp2, las ângullos de enlace ∠ N--O--F son de 105°, por tanto. la hibridación es s p^2 ; los sotapemientos son σ ; F(2p) $-O_s(sp^2)$, ω ; $O_s(sp^2) - N(sp^2)$, ω ; $N(sp^2) - O(2p)$, ω ; N(2p) = D(2p) 70. CIF, tiene forma de T. AsE, " es cutuédrien 72, Hež $\alpha_1(\lceil 1 \rceil m_1^2(\lceil 1 \rceil \alpha_2) \lceil 1 \rceil m_2^2(\lceil 1 \rceil)$ denc un coder de enlace de 1,0 74. En el enlace er están implicados fos electrones ηr^2 . El pur sobar lo de Nasaŭ en un oubital apl; los dos restantes orbitales apl semilianos sniapan con orbitales de los átomos de C advarentes. Los electrones 2n están implicados en los enlaces w. 76. En el FATT el Cl tiene hibridación sp of yen el F₁Cl¹ el Chiere hibitaticisio apl. 78, C₁H₂NC₂, NCCTLCOSCUE $C \rightarrow H$; $\sigma \rightarrow H$ [$[x] \rightarrow C(xp')$ $C \rightarrow 0$: $\sigma \in (sp^1) - O(2p), \ \forall s \in C(2p) - O(2p) \subseteq -Os \ \sigma$ $C(sp^2) = O(2p) C = O; \sigma C(sp^2) = O(2p) C \Longrightarrow \mathbb{N}$ $\sigma C(sp) \leftarrow N(sp), \sigma(2); C(2p) = O(2p) C = C(\sigma)$ $C(sp^i) - C(sp) C \cdot C$: $\sigma C(sp^i) - C(sp^i)$ 80. $C_1\Pi_2N_2O_2$ RIC CI-NORI-CI-NORI $\mathbb{C}(I_1 \mathbb{C} - \mathbb{H}; u \mathbb{H}(I_2) - \mathbb{C}(xp^2) \mathbb{C} = \mathbb{N}; u \mathbb{C}(xp^2)$ $\begin{array}{l} N(sp'), \ \pi \cdot C(2p) - N(2p) \ N - C(sp') + O(sp') \\ C - C; \ \alpha \cdot C(sp') - C(sp') \ C - C; \ \alpha \cdot C(sp') + C(sp') \end{array}$ \mathbb{Q} —H: σ H(1σ)=- $\mathbb{Q}(\gamma\sigma')$

Problemes de seminario 84, (a) · 205,4 kl/mol benesan (b) −137,9 kl/mol cicloheseno (c) 1.2 cnergia de resonancia del benesno es ~ 148 k5 (d) ~ 166 kl

CAPITULO 13

Ficeroles práctices 1A, 151 torr 1B, 170 e l. 12A. Sálo vapor 28, 0.0135 g 11,0 vapor, 0.089 g agra (fapilita) 3A. 121 minldg 3B. 42.9 minldg 4A. (*) B --- P. BAR(a) licula y después solidifica at disminsir la l(mipota)um a presión conseunse. En la elapa P ---> Q, BLO pasa de sidido a Regido of sumener la previon o Egropophing Copyolanic. 4B. No. el valumen distribitiye & 53.1 Lite (5,3.1. SAL CityCN (poster) SBL (CH₃),CH < C(A) = C(A) + C(A $1 \text{ is } \leq \text{No.} \leq O_1 \leq O_2 \leq (O(f_1)) \leq O(6B)$. Late stemas mulares grandes occasionen fooress de dispersión más interesas; el CH,PAD, es polar y ejerce además obras fuerzas intermoleculares, 7A, Inferior, Rb a Cst; superior: 84p0 7th, Nat 8A, 524 pm 8th 6,628 N 101 pm³ 9A. 0.903 g/cm³ 9B. 6.035 × 10²³/nest 10A. 402 pm. 10B. 2,21 g/cm* 11A. -669,2 kJ/me4, 11B. -764 kJ/mol.

Cuestiones de vegaso. S. (ab) e di no reconstriamento, el CO₂ no fame miguar de elles, (e) el. fa (de la entalpia de subiención es la suma de fas emplejas de fusión y especiación. S. Fiscosa intermetentianes (union másingosas menor en la proxión de vaper y temperatura de 26,6 g. (b) 245 kl/mel; (c) 8,844 f. 5, (a) 45 mindiga (b) 110 °C 10, (a) 459 kl; (b) 63 fibrandiga (b) 110 °C 10, (a) 459 kl; (b) 25 × (b) 61 kl fundiga (b) 110 °C 10, (a) 459 kl; (b) 25 × (b) 61 kl fundiga (b) 110 °C 10, (a) 459 kl; (b) 25 × (b) 61 kl fundiga (b) 110 °C 10, (a) 459 kl; (b) 25 × (b) 61 kl fundiga (b) 110 °C 10, (b) ch fundiga (b) (b) ch fundiga (b) (c) ch fundiga (c) ch fundig

Elercicios 25. La salicima une no es potar se addicre a la tela o el cuero y repele al agua que es polar, y hene entaces de hidnigero. 27. Sj. la melaza es un liquido тыу viscoso, 29. La vaporizzación es enduén ти; еп ил recipiente abierto se extrae etergia procedunte de losalrededores y es un ercipiente aistado se estase encreia del liquido que se orapera. 31, 8,88 l. 33, 40,5 l.J. 35. 22) 1. 57. (a) Condensación exotérmica: (b) 100 °C 39, 120,7 °C 41, 0,907 mmHg 43, 6,5 atm 45, 33 °C 47, (1,079 aum 49, CO₂, HC1, NH₃, SO₂, y H₂O -3 L (a) Funde a D *C, se vaporiza a 99.5 *C; (b) se fictio un pocoper esciona de 91 mentilg y probablemente setidifica a alrededor de 50 atm; (chec licia a alrededor de 20 °C v. solidifica a aproximadamente - 56 °C. 53; (a) 0.04 (8:40); (b) (t), 110 amg (c) (0,107 aim 35, 50), (g) 30(a, 57, (a) 0,22 kg; (b) 27 g de vaper 59. El inguido subentrado solidifica. 61, (a) Fuerras de London débites y fuerras. denko-dipolo juertes; (h) fuerras de Londin mederadas; (e)thereas de Longlan en deputes, fuerzas dipute-diputa moderada e, (di) enhaces de hidrópeno fuertes y fuereas de London débiles: (e) sudas las fuerras son débiles. 63. $\langle c \rangle < \langle b \rangle < \langle d \rangle < \langle a \rangle$ (6). Metanti delvich al entace de lúdrégerat. 67. Diarrante. 69. (a) Estructura de diarrante con alternaccia de fromm de sillicia y carbonn; (h) fabridaniém sp² para 18 y N; les orbitales 2p fiction del N sulapan con les ortécates 20 conten del B poro formar una estructura de entace w. 71. St, entre innes poqueños. se producen fuerzas mayores. 73. Hay des maneras distintes de colocar la revera capa en el empoquetamiento de exferen de la l'igua (3.39, 75, (a) Une reide conforma de rumbo. Formada par nueve sámbolos, con un rembu coloncado en cada esquina y un cuadrado gais en et centres tray store seiche unidad position; (b) I caudrado gris, 2 círculos. I rombe entireado. 77, 18,5 g/cm³ 79; (a) 335 pm; (b) 9,23 g cm²; (c) 15,5° HL $[8 \times \frac{1}{6}] + (6 \times \frac{1}{6}) = \text{custro innes } \text{Ca}^{\text{let}} \text{ y other innes } \text{F}^{\text{let}};$ $(8 \times \frac{1}{k}) + 1 = \text{dostiones T} f^* y (4 \times \frac{1}{k}) + 2 = \text{dostro}$ $(a_0 c_0 C^{3})$, $(a_0 A_0 c_0 c_0 C_1 c_0 c_0 C_2 C_2 \times 10^{-25} cm^2)$ (d) 3.51 g/cm² 85, (q), (b) y (c) extractors elision terrtrada en las caras con aninnes y cationes ocupardo hucons ectaédricus. 87. LiCl(s) (más regativa) < NuCles) < KCl(s) < RbCl(s) < CsCl(s) (menos negativo) (la energia reticular sumenta al disminuis et radio del catión), 89, -640 kJ/met; MgCl, es más estable que el MgCl vélalo parque las somes Mg2" strace a los anienes más furricmente que los iones Mg".

Ejercicios avanzados y de recapitulación 93. El insectento tione la presión de vapor más ato (43 en ver de 23,8 mente), por turo, será más volteit. 95. ΔH_{cg.} disminuye al aimentar la temperatura 99. A 1,00 lus, po = 93,65 °C 102, (2) 31 unin (b) = 0,25 °C 103, 89 °C 106, 54,5% de dánera disminuyendo al aumentar la temperatura. 107, 1,84 kg N, 110, 0 = 16,2°

Problemas de seminario 120, 21 $g/s^2 = 2.1 \times 10^{-3} \text{ J/m}^3$

123, (a)
$$\ln \left(\frac{P_2}{P_1} \right) = \frac{15,971}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) + \frac{18,55}{R} \ln \frac{7_2}{T_1} - \frac{0.160}{R} (T_2 - T_1)$$

(li) I for K.

CAPITULO 16

Ejemples práctices 1A. 16.2% 1B. (a) $s_{PO} = 0.927$; (b) 3.73 M; (c) 4.34 m. 2A. 0.03593 2B. (a) 0.368 M; (b) 0.3426m; (c) 0.035815 3A. årcki-cedice 3B. CCI, 4A. (1) 31 g NH₂CI; (2) 46 g NH₂CI crissificar si se signam los recommunicationes (1) y (2)-4B. KNO₃ > KCO₃ > K₃SO₃ 5A. 0.378 min 5B. 6.33 mm 6A. 112 minifig textion, 259 minifig neal 6B. (3.0 minifig tolucino, 64.5 minifig texti 7A. $s_{Porter} = 0.012$ 8A. 0.857 min 198. R.22 mig 9A. 8.66 × 18′g/mol 9B. 0.0105 acm 10A. (a) for 12 minifig textion 2.39 minifig texti 7A. 3.56 minificer a 760,00 minifig 11A. 3.9 atm 14B. 0.56 mi.

Cuestiones de repaso 4, 53,7% (m/m) S. (a) 17,1% (V/V); (b) 13.9% (m/m); (c) 13.7% (m/V) 6. 1,83 × HP 1, 7, 0,683 g 8, 0.410 m 9, 1.85 M 10. $x_{ex} = 0.187, 18, 7\%, x_{ex} = 0.427, 42, 7\%, x_{ex} = 0.386,$ 38,6% TL (a) 7,80 M; (b) 24,4 M; (c) 34,0 m; (d) Tables - (1,242; (e) 75,8 em) 5. HyO (2, No saturada. 13. (d) Arches correpresents son po potoes. 14. NH₂DH(s), debido a los enlaces de hidrógeno. 18. (a): La endeux del bishwenthum favorene la tashibilidad del C.H.OH en bencenn y les enlaces de fiérégoro (avorecen' la solubilidad en agua. 16, 4,43 × 10° M 17. 40th merilde beneemts, \$6.9 mirable total THL about 0.714 19. (0.60 to C.H.OH 26. C.H.OH > HC-H/O-> NaC1> MaBin, > An(SO₂), 21, (a) 0,16 M Ma'; (b) 0.32 M; (c) 8,1 atm; (d) - 0.60 °C 22: 9,2 × 10³ p/sted 23, 1,2 × 10 g/and 24, 100,02 °C

Fjereseles 25, Aleehet sezielben, 27, (c) Ácide férmieny (f) propidenjeticisł anii snjubies en agua; (h) deldis bengeico y (d) algabot buitigo son si to un poco satubles; (a) yodoformo y (e) clorotsenceno son insolubles, 29. solubilisheles: CaF₂ < MgF₃ < NaF < KF 31. Sales cierta en los esses em que la densidad del ators erampsneuro (per ejemplo, ff,-D) es respor que la del crusol. 33, 21,6 g 36, 480 × KIT M 37, 113 mg, 39, 548 g. 41. 4.19 M, 5.26 at 43. (a) $x_{chiral} = 0.0679$; (b) s₁₉₇₉ - 0,0122 45, 4,93 p 47, 8,56 m 49, (a) no. saturada: (b) aprincingalament: 3 g 51, 4 × 10 g 53. $1.40\times10^{-3}\,\mathrm{M}$ 55, c = $\mathrm{kP}_{\mathrm{pe}}$; is substitled do to pasts es pequeña y por ranto la variación del volumen no esapreciable. Como orasparencia, la masa de pas discelto es aproximadamente proportional a su presión. 57-23.2 combig 59. $x_{correct} = 0.32$ 61. 1.29×10^3 correlig. 63, E) agua es espuisada por ásmosis. 65, 22,4 L de discivente; la ecusación de la prosión comética se parece. a la ecuación de los gases ideales. 67, 2,8 × 16° g/mpl. 69, 11 sam 71. (a) XI. "C'An; (b) code/secano, debido al valor de A, mayor 73, C,II,N,O, 75, C,B,5 77. 1.2 × 102 79. (a) -(119 °C; (b) -0.37 °C; (c) -0.37 °C; $f(t) = 0.58 \text{ °C}_{1}(t) = 0.37 \text{ °C}_{1}(t) = 0.319 \text{ °C}_{2}(t) < -0.019 \text{ °C}_{2}(t) = 0.019 \text{ °C}_{$ 81. $NH_1(aq) + HC_2H_1O_2(aq) \longrightarrow NH_1^*(aq) +$ CallaDulitary) (salt electrodire tuerns).

Ejérrésfine assunaçates y de veconjitatisation 84, 29.3% 88, 682 g H $_{\rm J}$ O 88, 45 kg H $_{\rm J}$ O 91, \sim 10% desde polaritation 94, descende metar det aguas = 0.59639 97, (a) 1,56 \times 10% are descende metar det aguas = 0.59639 97, (a) 1,56 \times 10% are descende to superficie de un cubo de Au 102, 34,62% 0 $_{\rm 3}$, 104, 1 $_{\rm 3}$ \times 10% g.

Problemas de semitante. 106, (a) El vapor tene $j_{\rm per}$ > 0.50; (b) Porque la composición de vapor en diferente a la composición de la disolución y el panto de cladifición de la disolución que queda cambin al evaporarse (c) $j_{\rm eff}$ = 0.12 y 110° C; (d) $j_{\rm eff}$ = 0.11 HO (a) 90,7%; (d) (s) (e) muy soluble en aque, se formates una disolución con un salor pequeña de $J_{\rm HO}$ = 0.40 °C; (b) $J_{\rm eff}$ = 0.70 °C; (d) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (e) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (b) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (c) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (d) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (e) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (e) °C; (e) $J_{\rm eff}$ = 0.40 °C; (e) °C; (e)

Ejemplos prácticos 1A, 8.93 \times 10⁻⁹ M \times 18. LACK STATE ON BIRT 2AL (a) 3.3 × DET M ST. (46) 0.37 M 2B, 2,17 M 3A, primer crokes on N₂O₄ 3B. 3.9×10^{-7} M min⁻¹ 40. 4.4×10^{-1} M⁻² s ¹ 48. 2.4×10^{-7} M a^{-1} 5AL 1,0 M 5B, primer order, con-\$ = 7.3 × 10 4 s 4 6A, 69.2% 6B, 25.2 min 7A. 272 mmHg, $70L(s) 1.9 \times 10^{-3}$ mmHg; (b) 1.56 × 10^{4} cumbig &A. primer orden (constante de vida media) con $k = 6.93 \times 10^{-4} \, \mathrm{s}^{-1}$ **89**t, ordes core a partir de una representación de (A) finite a L cost $k = 9.28 \times 10^{-3}$ M/min 9A. 43 s. a 75 °C 9B. T2 - 311 K 10A. $2NO_1 \longrightarrow NO + NO_1$; velocidad = $k_1 [NO_2]^1$ POIL reforidad = $(k_1 \times k_2 \times k_3^{-1})$ [NO,F,], obtenida la leyde volocidad a partir de los datos experimentales de la less de serboridad.

Cuestiones de reguso 4.(a) 2.5 × 10⁻¹ M min⁻¹; (b) $3.8 \times 10^{12} \text{ M} \text{ s}^{-1} \text{ S. (a) } 3.1 \times 10^{-3} \text{ mod } 1.7^{-1} \text{ s}^{-1} \text{; th)}$ $3.1 \times 10^{-4} \text{ mol B L}^{-1} \text{ s}^{-1}$; (c) $9.3 \times 10^{-4} \text{ mol C L}^{-1} \text{ s}^{-1}$ 6. (a) A) t = 800 so velocided de resoción = $9.4 \times$ $10^{-6} \, \mathrm{M} \, \mathrm{s}^{-6} (46) \, \mathrm{Para} \, [15,0.5] = 0.50 \, \mathrm{M}_{\odot} \, \mathrm{T} \, \simeq \, 2 \, \mathrm{KO} \, \mathrm{s} \, \, \mathrm{T}.$ (b) I's correcter 8, 1,39 × 10⁻¹ M/min 9, 450221 M min⁻¹ 10 (a) 60,0 min; (b) 45 min 18, (a) 42,0 min; (h) 0,0143 min⁻¹ 12. (a) 19 min; (b) 0,13 g 13. (a) 0,0100 min 1; (ii) 43,3 min; (c) 77,8 min; (d) 0,074 M 14. (a) primer contenees A., segundo orden en B; (b) invererden totale (et 0.102 M⁻² c⁻¹ 15. Segunda enden: vidamedia no constante, se duplica la vida media en cada perfector de vida media. 16. (d) 17. (a) 1,6 × 10³ kJ/ melt that $7 = 6.5 \times 10^7 \text{ K}$ 18. (a) 11: (b) 1: (c) 101-19. 0,01101 M/s 20. ligeramente menor que 75 s 2L 0.0000 M s 1 22, (a) 0.010 M x 2; (b) 0.0048 M s 1; (c) 0.0034 M s 1 Z3, (n) 0.00 M; (b) 0.32 M; (c) (.47 M 14. (a) relocided $= k_{km}$ [Ali B]; equivalence a la ley de velocided observada, (b) velocidad $\{\lambda_1 \in \mathcal{N}_1\}$ $\{\Lambda\}$ $\{B\}^2$: didiere de la lev empirica de votocidad.

Ejercicles 28, 1,0 × 107 M s⁻¹ 27, (a) 0,515 M; (b) 5.4 min 29. (a) 3.52 × 10 5 M/s; (b) 0.357 M; (c) 4.5 × 10° s 31. (a) 3000 mmHg; (b) 1400 mmHg 33. Velucidad $\sim (5.6 \times 10^{-3} \text{ M}^{-1} \text{ m/m}^{-1})(A)^{1}(B)^{1} 35. (a)$ Primer onlessen A; segundo onten en B; orden -1 en C; (b) $R_{\rm s} = \frac{1}{2} R_{\rm s} (37, 60)$ Verelakerte (b) falso, la vida escella. es independiente de [A] 39.4a) 3,13%; (b) 0.00193 MAs 41, 2016 min 43. (a) 218 min; (b) 2.3 L de CO₂ 45. (a) Primer enten, valor consuste de A; (b) 1,86 × 10⁻² s⁻¹; (e) 0,148 M 47. Vejneidad = 4 Http², segundo orden en III y orden total cost & ~ 0,00 H 8 M 1 s 1 49,40 Octon core en A; (b) Vida media - 72 a \$1. (a) Primer experimento: velocidad initial = 0.022 M min⁻¹; senando experimento: velocidad inicial ~ 0.089 M min 1: (h) La resección es de segundo orden en A. 83. Veteriand de reservión = $k[A]^3$; $k=0.020~M^4~min^4$ 55. Orden evro: $r_{ab} = \frac{|A|_0}{2k}$; Segunda orden: $r_{b2} =$

 $rac{1 \Omega_{b}}{1 - \epsilon}$; la vida media para una macrión de orderacem ex

programional a [A], microtars que la vida media para una reservión de segundo orden es impresamente proportional. a [Al],. Como consequencia, la vida media para ceden communicates at summer [A] mecrosus que la vida media para una resoción de segundo enden dismiraryo al cumentar [A], 57. (a) Tamálión es necesario la fracción de epliniques efiguese; (b) la fenceión con energia suficiente. para reautionar gamenta espectacularmente, miéritos que la egogyfa cisotrica media, aumenta de forma más gradusi; jeb el catalizados propossiones un camino abservativo conma F. recuer y con Recuescia un valor diterente de A. 59. (a) 63 klómek (b) la representación de la energia potencial frente a la ceorderada de tracción muestra $E_{position} > E_{paragraphy}$ por 2.1 kJ/med and $E_{paragraphy}$ means =

 $E_{\rm resistant} = 84 \, \text{kJ/mot} \cdot 64$. (a) blay due intermedica (B.y. C'i, this Flav tren estudos de transición, (e) La erape más: rápido tiene la energia de activación más baja, por tanto La chapa 3 es la mais cápida de la reacción seguida de la chigo 1. (d) El sciutivo A (engo 1) es el reconvo de la peana limitante de la velocidad, (nº) Endotérmico, novesito. crereta iram li desde A --- B; (f) excretratica, sedesprende energia cuando va deste A --- D 63. (a) La proprosentación de la lúsea protu con petalicate $= -E_a/R_a$ (to 113 kJ/mot (e) 2.2 × 102 s 65, (a) 34.8 kJ/mot (b) 61 °C 67, (a) St kJ/mot; (b) No. no riege luggeds. 69. (a) Un cambinador reacciona pero se recupera insiltuncia. (b) Un cualizador religio E, grasticado al mocusismo. de resociés. 71, El platino, a diferencia de las envirses. pares especifico por las resociones que estalaza. 73. Delyholier im expeso de sustrato. 75. La trintecularidad y cli culen de rescuión sólo coinciden en procesos elementales, 77. Printera etapa (rápida) N;O₂ === 2 NO. sognital maps (lensa) $H_2 + N_2O_1 \longrightarrow H_2O + N_3O$ for cera erapa (rapida) N₂ + H₂O --- N₃D + H₃ total: $2 \text{ NO} + 2 \text{ H}_2 \longrightarrow \text{N}_2 + 2 \text{ H}_1 \text{O} 79 \text{ Prince Length CI}_1$ $(g) \rightleftharpoons 2 \operatorname{Ch}(g)$, segunda engra: $2 \operatorname{Ch}(g) + 2 \operatorname{NO}(g) \Longrightarrow$ 2 NOChiol total: Class) + 2NO(s) ---- 2 NOChia) Ejercicios avanzados y de recapitulación Bi. (4). Primer orders (in) $\lambda = 0.29/\text{min}$; (c) 0.10 M/min; (d) GD64 M/min; (e) 0,29 M/min 32, 1,86 M 35, M1 - 1

 $sec^{-k}90.1,9 \times 10^{3}$ minutes 95, velocidad = $(k, [G]_{2}]/k_{-1})^{1/2}$ $\times k_1 \times \text{[CHCL]}, k = 0.015 \text{ W.} k = 1.0 \times 10^{10} \text{ M}^{-1} \text{s}^{-2}$ 99. A = 0.027 s⁻¹ 100. Di pretanisme por es consistente con la estequiometria de la propesión la suma de las engas etementates indica que Hiblitres un producto y este (au sé albarryo.

Problemas de sensinario 194, (d) 1.1 × 10⁻¹ M men^{-1} ; (e) 5.5 \times 10 3 N5 mea^{-1} ; (f) k_{met} , = 15,071 min^{-1} y vetocidad de resocido. - k[C.H.Nv.Clt; (g) 9.8 miss. (b) agrees, 21 min; (i) (10/66) min 1 105, (a) primer ordan en enda resertiro, segundo orden sosal: (b) 3.7 > $10^{-5} \text{ M s}^{-5} \cdot (c) 6.2 \times 10^{-5} \text{ M}^{-1} \text{ s}^{-5} \cdot (d) R_b = 0.0014 \text{ M}^{-1}$ g^{-1} , $k_B = 0.0000 \text{ M}^{-1} s^{-1}$, $k_{24} = 0.062 \text{ M}^{-1} s^{-1}$, $k_{31} =$ Dall 2 (kt 1 s / t; (e) 51 kJ/mols (f) La primera etapa es la rada Jenin proque, implicar dos uniones que se espelenconee of.

CAPITULO 16

Ejemples prácticos IA, 0.263 M III, 0,25 M ZA. 7.1×10^{5} 2H. 1.7×10^{4} 3A. 1.7×10^{4} 3H. $K_{c} = 95.4$ Å. $K_r = \{Ca^{2r}[^2]HB^2O_r^{-2}]^4/\{BB^r\}^4$ 4B, $K_r = \{H_2\}^7/\{H_3O_r^4\}$ $K_p = (I_{\rm DE})^2/(I_{\rm DE})^2/K_p = K_p$ 5A. Hacia is describe, para formas más producios. \$6. En el equilibrio habrá másmotes de vesctivos y messos motes de populacios de Josque había inicialmente. 6A. El equilibrio se desplass. tocia la derecha. (Il), (a) No luy niugia efecto; (b) se desplaza hacia la laquierda; (c) no hay ningún efec-10. 7A. [NyD₄] aumenta y [NO₅] disministe. 7B. No. July sángún efecto BA. Mayor o temperaturas más altas: BIR (NELlight sord mayor a \cdot 100 °C 9A, 2.3 \times 10 ° 90, 25.2 g/10A, $K_c = 1.5 \times 10^{-4}$, $K_b = 3.7 \times 10^{-3}$ TOPL K. - 01/02 FLA 0,481 atm 11B 0,716 atm 12A. 0262 mol 12B. (a) diesisayen (b) 0,0118 mol $DA_{-}[Ag^{+}] = (Ge^{2}) = 0.489 M; [18]^{+}] = 0.71 M; (34).$ $\{Y^{la}\} = \{Cr^{2a}\} = \{(0.057 \text{ M}), [Y^{la}]\} = \{Cr^{la}\} = 0.154 \text{ M}$ Constitutes de repaso 4. (a) INO,12/INO/(O,1): (b) (Zn²)/[Ag⁴]², (c) {OH⁴]²/[CD,²], 5, (a) P(CH₄)F(H₂S)⁷/(P(CS₂|P|H₂)⁴); (b) P|D₂|^{1,1}; (e) P[CO₃] P[H₂O] & (a) [N₂O]/((N₃)|O₂|^{1,3}); (b) [BBe]/gBs]^{1,6}[Bs]^{1,7}]; (6) [NBs]/s[Ps]^{1,2}[Ps]^{1,2}]; (6) [CBs]/gCs]^{1,2}[Bs]^{1,2}]; (6)[NBs]/s[Ps]^{1,2}[Os]^{1,2}[Fs] 7, (a) 0.0434; (b) 3,1 × 102; (c) 66 8, 9,7 × 10-10 9. (d): I not I, es el resetivo limitante BL 1.9 III. 2.0 × 107 ** 12. (a) 0,0378 mol O₂; (b) 0,232 mol O₃ 13. (a) 11,0431: (b) 42; (c) 6,1-14, $1,2 \times 10^{2}$ 15. (a) $K_{\rm e} = (r_{\rm exp}) (n_{\rm exp})/(n_{\rm exp}) (n_{\rm exp})$ Como cada una de las especies tiene un ecoficiente iguat a la mucha, &, sei depende del volumen del recipiente. (36) $K_{s} = K_{s} = 0.629 \text{ for (a) 26.3; (b) 0.613 for (a) 0.011;}$ (b) 1,3–18. (a) $Q_c \neq V_c$, per tunto no se executatra ed engilibrio: (b) Pacia la derecto 19. (a) Desetazamiento a la derecha: (h) no hay desplazamiente, (c) (les (dazamierro, a la derecha 20. (b) y (d) desplazamiento a la derecha con un sumenta de températura 21. (a) augenjan; (b) disminuyen; (c) disminuyen; (d) no hay ningún efectos (é) disminuyen 22. 0,234 met. de HL 0,003 mai de H, y i, 23, 0,0365 mai de la 24. 1. 154 rates

Eigenviries 25. (a) 2 COF₂(g) = CO₂(g) + OF₃(g). $K_{\nu} = |\{CO_{\nu}\}| |CF_{\nu}|^{\nu} |\{COF_{\nu}\}|^{\nu}; \{b\} |Cu(\kappa) + 2 |Ag'(aq)|$ $= Co^{1/2}(2q) + 2 \text{ Ap(s)}, K_s = [Co^{2/2}]/[Ag^2]^2; (g)$ $S_2(t_0^{(2)}(m) + 2 \text{ Fe}^{(1)}(m) = 2 \text{ SO}_1^{(1)}(m) + 2 \text{ Fe}^{(1)}(m)$. $K_{c} = |SO_{c}|^{2} |f'| |Se^{3c} f'/(|S_{c}O_{c}|^{2} ||| |Se^{3c}|^{2}) |22.(a) 0.020 |2.$ (b) 5.55 \times (0⁵; (c) 0.429 29. $K_p = 0.0313$, $K_c = 1.28$ × 10° 31, 1,3 × 10° 38, 0,106 38, 0,516 37, (a) $NH_0(g) + 7/4 \Omega_0(g) \Longrightarrow NO_2(g) + 3/2 H_0O(g); (b)$ 4.0×10^{19} 39. so, $Q_{\star} \leq K_{\star}$ 41. 0.116 mol SbCl₃, 0.17ned 55Cts, OCH40 and Cl., 43, O,909 g 45, (a) no. Q. $\neq K_c$; (b) begins to derection $Q_c \leq K_c$; (c) 0,112 mod. COFs, 0,279 real COs, 0,1503 real CF, 47, mote % = 78.0% HII 49. 5.58 am 51. [Co¹¹] = 0.257 M. $|C^{(1)}| = 0.314 \text{ M}, |C^{(1)}| = 0.486 \text{ M}; mass minime do.}$ Co = 10.3 g 5A, (h) 53, (1,519 com O₁, (),(d) and road 57. 30,5 sam COCl₁, 32,4 sign total 59. La eliginación constante de producto(s) have que $Q \le K$, equip resulnado, la reacción se desplaza continuamente bacia la derechts. 61. (a) Discrimuyon, (b) numeritan; (c) switting. rangim efector (d) no hay ming in efecto 63, (a) [NO] aumenta; (h) numeros la velocidad de reacción, 66. En comparación don el "estado porterbado" que se alexan-

Efercicies accumados y de recapitalación (69. [Fe²²] = $0.113 \text{ M}, \{Fe^{3t}\} = 0.049 \text{ M}, \{Ag^{t}\} = 0.13 \text{ M} 700$ 2.79 ann 72. E, = 2.1 × 10⁻² 74. 12,1 77. 0,177 78. 82,1 g/mal 81, $K_{\rm c} = 3.36 \times 10^{-6}$ 83, 0.085 met CH₄. 0,070 mot de 11,0,0,0,12 mot de CO₂, 0,16 mot H₁ 87. 24,6 com

Problemas de seminario 28, 430 89, $k_c \approx 0.015$ a 623 K 99. $k_s = 4.6 \times 10^{-8}$

CAPITULO 17

Ejemplus prácticos IA, Ácidos: (a) HF y H₂O²; (b) HSO, y NIL, (c) HC1 y HC1II/Oz, las otras especies see thanks 10. $HNO_3(aq) + H_2O(1) \Longrightarrow NO_3(aq) +$ Hyl?'(aq), HCO, (aq) 1 H₂O(h) - CO₁² (aq) 1 $H_0D^*(sq), PO_a^{(p)}(sq) + H_2O(1) \Longrightarrow HPO_a^{(1)}(sq) +$ Off (ag), DCU₁ (ag) + HARB == H₂CO₃(aq) + $OSF(2q)(2A, [H_iO^*]) \cong 1.4 \times IO^*M, [OH^*] = 7.1 \times$ $10^{-12} \text{ M.20k.3}, (1.3\text{A.}\{1^{\circ}\} = 0.0025 \text{ M.}\{0.0^{\circ}\} = 4.0 \times 10^{\circ}$ 10° M, pE = 2,60 Mr. 1,466 4A, 11,52 4H, 13,745A. Z.9 × 10.11506, 2,6 × 10.1166, 4,60, 66, 2,66,7A, 2,29. 7R. 11,28 BA. 5,3% en 0,20 Mt, 17% en 0,000 M 8B. $1.4 \times 10^{14} \text{ 9A}, 3.7 \times 10^{12} \text{ M} = (18,0^{4}) = (1000000)$ $H_{i}(COOT)$, $|TCOCCCH_{i}(COOT)| = 2.0 \times 10^{-9} \text{ M} \text{ 9B } K_{i}$. $=5.3 \times 10^{-5}, H_h = 5.3 \times 10^{-2}$

 $103.0011 \text{ M} = (50)^{2} \text{ [H,0]} = 0.24 \text{ M, [HSO,]} =$ (E19 M 108, 0.0000 M = 150/11, 1HSO, E=0,014 M, [11.13] = IUI26 M. IIIA. (a) ácido: (b) newtra. (c) básics $F([0,T],FO_{j}]([0,j]+H_{j}O([)=-H_{j}O^{2}([0,j]+HFO_{j}^{2}]([0,j])$ $H_j PO_{\alpha}(\alpha q) + H_2O(i) \Longrightarrow O(1)(\alpha q) + H_3PO_{\alpha}(\alpha p); \ b$ ionización deida se produce en gran medidu. 12A. Clarohistrato de codeira 120, básico 13A, 8,08 13B. 3.6 × 1017 M. 14A. HCIO.; CHJEODON 14B. 113/0.; CCLECH-COOK 15A, (a) El BF, es un ácido de Lessis, el Milly es tata basé de Léwis, (b),) el H₂O es tatá. base de Lewis, et Cr²⁴ es un feido de Lewis, 198, Les irmes hidrónido y clururo son bases de Lewis; el AlgOH), y SnCl, son acidos de Lewis.

Questiones de reposti 4. (a) Acido: (b) base: (c) base; reh seldos ren a sido. 5. rei 10.7: rea CULCOO : rei POL³ : (6) C(PLNH) 6. [[[(0)]] - 60 0.00165 M; (b) 1.6×10^{-12} Mg (c) 2.3×10^{-12} Mg (d) 5.8×10^{-6} Mg $|QH|^{\gamma} = \langle a_1 \mid \delta, 1 \times 10^{-13} \text{ Mz}; (B) \text{ G,BiHJ} \text{ M}, (c)$ $0.00426 \,\mathrm{M}; (8) \,\mathrm{L7} \times 10^{-8} \,\mathrm{M} \,\,7. (4) \,2.95; (6) \,3.212; 60$ 11.83:60) (1.98 8.[H,O]] = 0.11 M 9.2.7 (0.1a respuesta 4 es la correcta, pH < 13. Si fuera una base (agric, |OR(1)| = 0.10 M Hz, $|I.30| \times |ID^{10}| \text{ L2.}$ (4) 0.0030 M; (h) 2,62 (3, 1,4); (4, 0,178 M 15, (a) 1.4 × (0 + M; (b) 1.4×10^{-4} Mg/c) 4.7×10^{-6} M 16. Submersiosessroben tos productise (a) $NH_{2}(aq) + NO_{1}(aq) + H_{2}O^{2}$ (agg(b) Na'(ag) + HNGg(ag) + OH(ag)g(c) K'(sg) +EIC, El, Dajag) + OH (jag); (d) no hay reaction; (e) C.H.Nify(aq) + Cl*(aq) + HyO*(aq) 17, 4,51 18, (s) 6,7 × 10°5 (b) 5,6 × 30°5 (c) 1,0 × 10° 19, 8,5839. Les Somes electronegatives ele Clatement la detailded electr/mice desde of enlace O-H. 21. (a) HI: (h) HO-CiO; (c) HiCCHi CCI COOH 22. (a) base; (b) ściole; (c) base 23. Los écidos son: (a) SO₁; (b) ZnIOH), 24. pR electronicates (b) > (a) > (c) > (a)

Eleccicios 25. Las bases sont las H.O. OBr 14b; RI-O. SO,21: (4) HS1, OH1: (4) OH1. CHANH, 37, NIL, 29, (a) Havis adelante, (b) inversa; (c) inversa 31, 4/b × 10° 40 M. 13,40° 33, 1366 × 10° 1 M 38, 8,5 tol., 37, DOSDUIT, 39, III. 20 41, 9,8 × 10 1 Mt. pH = 2.01 43. 2.7×10^{-3} 48, 0,073 M = [11,01], [0fF] = 1.4 × 10^{-12} M, pix = 1.14, p0xH = 12.86 47, 11.6 49.0/063 g.51, int per - \$1,350 (b) 55 mg NaOct 53, (c) 55, (a) D.0033; 110 D.5355 57, O.0098 M.59, No. et genilo de ionizzación se basa en el supuesto que (MC₁M₁O₁L₂₀₂₁ % $[HC_2H_2O_2]_{\text{install}} = [HC_1H_2O_2]_{\text{synthesis}}$ que na es válido para el 13% de ionización. 61. Hay poco PO, 11 procedesse de la rescera ionización, 63, $[S^2] = K_x = 1 \times$ 10^{-39} Mt. (a) 8.7×10^{-5} M = $1 \text{Hz/O}^{\circ} 1 = 1 \text{MS/E}$ (b) $2.2 \times 10^{-3} \text{ M} = ||B_2O^*|| = ||HS_1^*||_2 (c) 9.5 \times 10^{-3} \text{ M}.$ $-[H_1O^4] - [HS] = 68. 2.0 \times 10^{-1} M - [H_2O^4] -$ [NODC(CN₂),DOOT], $|OHT| = 5.0 \times 10^{-12}$ ML THOOCICH, ACCOUNT - 0.10 MLT GOOGCHIALCOOTT =3,9 × 1019 M 67. (a) reserve; (b) hásica; (c) neutro: (d) básica; (e) ácida 69, 10,23 71, 9,18 73, (a) $1850_{\circ}^{-1} + 10_{\circ}O(b \Longrightarrow H_{\circ}O^{+}(ag) + SO_{\circ}^{-1}(ag), HSO_{\circ}^{-1}$ $(aq) + H_0Q(1) = OH'(aq) + H_0SO_0(aq)$, sicids: (b) $HS^*(m) + H_*(m) \Longrightarrow H_*(H^*(m) + S^*(m), HS^*(m) +$ $H_0O(0) \longrightarrow O(F(aq) + H_0S(g), besic, (c) H^0O_s^{-1}$ (eq) $+ H_2O(0) = H_2O^*(\omega_1) + PO_4^{-1}(\omega_2), HPO_4^{-1}(\omega_1) +$ $H_2O(1) \leftarrow O(H'(aq) + H_3PO_0'')$ (eq). basic 75. (a) HEIO₃; (b) HDO₃; (c) H₃PO₄ T7. La propriaminatione la Kib mayor Para cadenas de hidrocarbance tienen son efectningatividad baja) y la estockomunitina, la Klastika pequeña tel grupo que retira electrones disminuye la (a) (iH-; (b) N₂II₂; (c) (C, H, j) (P\$1. K_{i} ag) (seido do Lewis) + 1- (ag) (russ de Leavis) by (200) 83.

Ejercicios assanzados y de recapitulación 85. (a) Base; (h) base; (e) áción n base; (d) ácido 86. 2,1 mM **b7.** (a) No se ajustant, (b) se ejustan a ph1 = 5; (c) x0 se ujustas. (d) -e ujustas u gl $I \simeq 11$; (c) se trastot a pl $I \simeq$ $\{1\}$; (f) ous té sejesten; (g) sé sijurtan a pl $1 \sim S$; (h) se ajustana plil = 2; (i)mo se ajustan 91.5 \times 10 2 92, (a) No podržanos utitizar (a), (b) o (d); utitizar (c) 0,096 g de NEI, C. 95. (b) pl = 2,89, E1, L1, 8,8 90. (b) 3,43%; (e) $E_c = 1.0 \times 10^{19} \text{ 100. 9,73 p 10 L pH} = 0.16$ Problems: de syminario 106, (b) plt = 1, |4|107, (a)

p(t) = 2,15; (b) p(t) = 11,95 (c) p(t) = 9,23.

CAPÍTULO 18

Figuraphos prácticos (A. HF 0.500 M; [H,D*]= 0.0000M, [0.07] = 0.482.M; HP 0.300 M/0.100 M 10.1:H1011 = 0.10834; [016] = 0.497 M 1B 30 page 2A. $[H_1D^2] = [J_2 \times ID^2 M][CIX]_1 = 0.150 M 20.15 p.$ 3A. Se produce una reacción obteniéndose ácido acético. formánduse centilise finárit revoladimo de faido traffico. ian agerain. 3B. Se acoduco una resoción obtenidodose una disuludión reguladora de entenimen-eforum de amonin. 4A. 3,96 4B. 4,51 5A. 21 g 5B. Et al Lealculadu 03 500, 65, (a) 3.54; (b) 3.53; (c) 3.53; 6B, L3 mL, 7A. (a) (1,824; 4b) 7,238, (c) 7,60; (d) 11,58, 7fk, (a) 17,21; (b) 11,79; (c) 7,00 RA. (a) 2,02; (b) 2,70; (c) 3.18; (d) H,DH MIL (a) 11, 14; (b) 9,74; (a) 9,06; (d) 5,20; 9A. 12.18 90, 10.45

Curstianes de regessa 4. (a) 0,0847 M; (b) 1,1 X 10"15 M: (c) 4.0 × 10"5 M: (d) 0.0892 M 5. (a) 2.9×10^{19} M; (b) 0.102 M; (c) 0.102 M; (d) 3.4 × 10 19 M % (a) CHO₂ (a) 1 + 11,0 (a) - $HOlO_{i}(\mathbf{aq}) + H_{i}O(l), HOlO_{i}(\mathbf{aq}) + OH^{*}(\mathbf{aq}) \Longrightarrow$ $CH(0+(ag)+H_0O(1g,4b), C_0H_0NH_0(ag)+H_0O^*(ag).$ \Longrightarrow C,H₃NH₃'(aq) + H₂O(0, C,H₃NH₃'(aq) \div OH' $(aq) = - C_a H_b N H_b(aq) + H_b O(1); (c) 100O_a^{-1}(aq) +$ $H_*O^*(\omega_1) = H_*PO_*^*(\omega_1) + H_*O(0)_* H_*PO_*^*(\omega_1) +$ $OHT(n\phi) = HPO_{c}^{-1}(a_{0}) + H_{c}O(b) \cdot 7. (a) \cdot 4,64; (b)$ 9,68 B.0,71M 9.053 M 10.0,60 and NaC,H,D, 11. 1.4×10^{-4} 12. (a) 9.5 g; (b) 3.86 13. (a) return well de hannotimos, hásica, rimosfialeira, el resto en discrtución ścida; (b) 4,7; 6,0 14. (a) incoinrec (b) rojec (c) azul; (d) azul 18. (a) 36.3 ml.; (b) 25.8 ml. 16. Ponto de equivalencia (a) pH = 7,00, and de bremostroot, (b) pH = 4.62, regio de nación (el pH = 9.38, fermálialetra: (d) pH = 10.6, ameriĝo de alicuriza R; hancutralización; a PO/* (eq) no es posible, 17, (e) 1,346; (b) 2,034 18. (a) 11,85; (b) 1,426-19u(a) 2,87; (b) 3,51-29u(a) 8,79; (b) 1,66 2L (a) 3,10; (b) 4,20; (c) 8,00; (d) 11,11 22. NacisOa.

Ejercickes 23. (a) +) (6 unidades: (b) et pH no se vo ofernato 25. (a) 0.035 bt: (b) 4.6 × 10" M; (c) 3.9 × 10⁻⁹ M 27. Las disolnelones reguladoras soci-(c), (e) y (f), 29, 8,88 31, (a) 4,8 g; (b) 0,40 g. (NH₄)₅SO₅ 33.9,16 35.100 mL de HCHO, 0,100 ML 56 mt. do NaCHO, 0,100 M 37, 465 ptf - 3,89 a. pH = 5,89; th) 0,100 mol de ficialo have por listo 39. (a) 3,48; (b) 3,52; (c) 1,23 4f. (a) 9,0t; (b) \$6 para la dilución o LIKH, pero osas 1000 L, graque las companentes de la displución reguladora están demasiado didnishes (c) 8.90; (d) 1.1 ml. 41, (a) Cala indicator sólo sirve para tijar et pH en una región bastante pequeha thi Un indicador es un feido délif y cursume uso base en una valuración ácido base: 45, (a) color, (b) amarillo: (et amarillo: (d) puprillo: (e) roje: (f) amarillo 47. $pK_{E\alpha} = 3.84$; (d. 2,4-dialterifeno) es un indicador. relativamente bueno (dentro del 1% de volumen en el punto de gapirolencia). Para un trabaja, cuía exocto, se necesits unination dorumeter, 49, 12, 1508 M \$1, 11,63 \$3. Financia cuae, el migroporte trantes de ácide es el mestro, ya que los moles de valorante y el volumen en el punto

de eguivatencia sen ignates. En et panto de equivalencia, et off differe debide a que las bases enrigigados que seforman tienen diference fuerza. 55. (a) phi inicial -13.00, pH enel provide equivajenda = 7,00, 12,5 mL de disulución de illi. Terrollitaleino: (b) att inicial = (1) 62, pH carel purto de aquivalencia = 4,95; 40,0 nd. de displución de EUCI, rojo de metilo S7. (a) 11,9 ml.: (b) [7,4 mL (c) 17,5 mL 59, (a) pH insend = 1,59, pH. equiv = 7,43, azut de bromounnet; (b) ptt inicial -2.26, pH regain = 8.11, south the timed; (c) pH injected = 4,35, pH equiv = 10,20, amaritio de alizarira R 61. pOH inicial = 1,000 después de 24,00 rat, de HCL pOH. 2,69, es el purso de equivalencia (25,00 rol. de tiCT) arizabidos, pOH = 7.00; después ale la adición de 55,00 ml. HCJ, pálH = 12,14 63. básica 65. (a) $H_1PO_{A(M)} = CO_1^{A_1}(m) \Longrightarrow H_2P(h_1(m)) + HLIO_1$ (eq), $H_0PO_4^{-1}(eq) + CO_1^{-1}(eq) = IHO_4^{-1}(eq) +$ $HCO_{s}^{*}(pq), HPO_{s}^{*}(pq) * OH^{*}(pq) \Longleftrightarrow PO_{s}^{*}(pq) +$ H₂O(1); (b) el Na₂OO), no es una base suficientemento fueric para eliminar el tercor pretinadel H₂PO₄, 67. $K_{\rm to} = 1.6 \times 10^{-5}, K_{\rm to} = 1.0 \times 10^{-1}$ 69. (a) 0,0008 M; ibi 0.49 M 71. (a) No es posible, (b) La disolución terntinación por valur apreciable de [HC, H₂O₂], (c) St. id) Se terrura con BaClyjay), NH3(ag), NH4C (pag) sinrenerismur; (e) sl; (f) no ex panible, la disolación setá-

Ejereleios anamardos y de recepitudación . 73. (b) 2.8. % de Na(1), (e) azut de bromutimut o rejo ferrot 74, (a): 27,8 mL; (b) 3,3 mL; (c) 2, $t \times 10^{5}$ mL 76, (a) No hay tambio Erusco, (h) % de HCI todaviu sin neutralizar = 18% 79. $(a) p(1 - p)_a + \log |f/(1 - p)|$; (b) 4.57 BU. (a) p(1 - 7.40), $(b) 10.2^{-1} |f| 1.70$, (b) 2.6 p. NaghiPO₄: 12 H₁O St. 3 grats 83. (a) etacción i: 1×10^{10} , reacción $2 \cdot 1.8 \times 10^{6}$; (b) at valor elevado de la constante de conflibrio 87, del pH inicial = 8.35. pH final = 3,30; (b) pH inicial = 12,15, 90 % do la volume i one pi i = 9,38; (c) 1) 9 ml. do (40) 0, (00 M; (d) 189 rd. /e: HCHL100M; (e) 8.3 % de No-CO, 9L (a) No hay carebio significative: (b) of the 4.40; (c) toll of 3,52,92, p84 en el perso de equivalencia = 7,9, azral de promotimol o mjo famil, disutución reguladora, $[HPO_{s}^{3-}]/[HPO_{s}] = 598 pK_{s} = 12.2 94 pM = 1(23)$ Penklemas de seminurio 991 (a) (as curvos se crumo par el paren de semiegrávalencia de la velucación, dunde pH = pK = 4.74, (b) Have tree expectes use continues rarbonato: H₂CO₆ HCO₇ y CO₁27. Las intersecciones se producen en les parités de semegais almeis de cade cropo de la valeración en el p θ 1 = pK_a = 6.36 y $pH = pK_{p} = 10.33$; (e) Hey change especies que conticien feetuc: H,PO, H,PO, 10°O, 10°O, y PO, Los grantes de intersección se produces funa p $H=\mu K_{\rm p}$. 2.15, pil $4 = pK_{ss} = 2.20$ y pil $4 = pK_{ts} = 12.38$.

CAPITULO 19

Ejemples práctices IA. [Mg³* BCO₂*], [Ag³] [PC₄*] IB. Calif O_{dS}) \longleftrightarrow Ca^{2} (eq.) + HPO_{d}^{-1} (eq.), K_{ϕ} = [Cd" [1970,2"] 2A, 3 × 10" 2B, 1,9 × 10" 3A. 2 × 10° M 30, 0.53 mg 4A, 1.3 × 10° M 4B. E × 10^{-∞} M SA. Se produce la precipitación. SB. IU. gotas 6/L. La precipitación no es completa. 6B. 0.02 M 7A, 0, 12 % 7H, El ensuero de scalin es el mejor agente. спосоналы. (Ва^{2*}) = 5.5 × 107 № 8А, No so prochec. la precipitación. 8B. Se penduce la psecificación, 9A. 0,074 M 9B. 89 × 10 3 M 10A. (a) Cu2 (as) + 2 Oil ong --- Carollight; (bi Carolligh) + 4 NH gaq). $+-4 \left[\text{Cu}(\text{NH}_3)_{k} \right]^{24} (\text{sup} + 2 \text{ CH}^{-}(\text{sup}); *e) \left[\text{Cu}(\text{NH}_3)_{k} \right]^{24}$ $(sq) + 4 \prod_{i} O'(sq) = (CotH_{i}Ot_{i})^{2} (sq) + 4 NH_{i}^{2} (sq)$ 100. (a) $Za^{3}(eq) + 4 NH_{3}(eq) \Leftrightarrow (Zn/NH_{3})^{2}(eq);$ (b) $(Z_{10}(N_1^2)^{-1}(x_{10}) + 4 H_2(D^2(x_{10}) = -1)Z_1(H_2(D)_1)^{-1}$

(aq) ± 4 NH, '(aq); (c) [Zn(B,O),]*' (aq) ± 2 OB (aq) → Zn(OB),(c) ± 4 H,OB); (d) Zn(OB),(c) ± 2 OBT (aq) ± I.A. Se produce in precipinación. I IB. La precipinación no se produce 12A. (da № 12B. b.) (d) H 13A. 4 × 10* M 13B. La solubilidad distribuye porque disminuye. Esp. 14A. Para di FoS, Qsp or menior que Rop. no se produce la precipinación de FoS(s); para el Ag(2S(s)). Qsp as mayor que Rop. no se produce la precipinación de FoS(s); para el Ag(2S(s)). Qsp as mayor que Rop. no se produce la PS(s).

Cuestiones de repaso d. (a) [Ag'] (SO, 71; de) [Ra7'][60, 12 (c) [N7'] [100, 12, (d) [Pu0, 2] [CO, 2] 4. (a) Fe(O(D(s)) = fp (so) + 3 OH (so); (b) $B(OOBg_{1}) \longrightarrow B(O^{\dagger}(ag_{1}+OBF)(ag_{2}; g_{2}+fg_{2}f_{2})$ $\Longrightarrow \operatorname{Big}^{1}(\operatorname{log}) + 2 + (\operatorname{log}); (d) \operatorname{Big}(\operatorname{AsO}_{0}) \cdot (d) :=$ 1 Pho (ag) + 2 Avily (ag) 6. (a) [Cr" | [F] 1 (b) [Authorites,02] 12, (c) [O(21) [PO2] 13, (d) [S2] 15-12 2. (a) $y = 1.1 \times 10^{-5}$ Mg (b) $y = 2.2 \times 10^{-9}$ Mg (c) $s = 7 \times 10^{-9}$ M; (d) $s = 4.5 \times 10^{-5}$ M & (a) 1.4 × 10° (b) 8.8 × 10° (c) 27 × 10° 2 (d) Facus гоже $10.(a) z = 1.7 \times 10^{-4} M; (3) a = 7.3 \times 10^{-6} M;$ $(e)_{A} = 1.4 \times 10^{-6} \text{ M}$ 11. (a) La solobilidad disminuve: (b) la solubilidad pumenta; (c) la solubilidad aumenta 12. (a) Se produce la precipiesción. (b) La preciplisajón no se produce. (c) La precipitación no se penduce, 13, 0.014 % sin provipitor 84 (a) Act; (b) $[1] = 2.7 \times 10^{-6} M_{\odot}(c) (Ag^{2}) = 3.1 \times 10^{-6} M_{\odot}(d) Ag^{2}$ y Pb³ pueden separaise. 15. NH Cliato 16. (a) Ag³ (80) $i\text{-NO}_{i}\left(\omega_{i}\right)+\text{No}^{i}(\omega_{i})+\text{Britise}\right)\longrightarrow\text{AgBirts})\text{-}i\text{-}No^{i}(\omega_{i})$ + NO. (an): (b) on her resection; (d) on her resection; (d) Cordenius + 4 NH (ag) - (Cor (NH h) (ag) + ? Off (age, (e) Feb (ag) 1 3 (Vitting) +) black \rightarrow Fe(O(i),(x) + 3 NH_a'(xq); (f) Am_aSO_a(x) + 4 NH (m) → 7 (Ag(NH_c)₂)*(ag) + SO₂*(m); (g) $CaSO_{\ell}(s) + 2 H_{\ell}O^{\ell}(sq) \longrightarrow Ca^{2\ell}(sq) + 3 H_{\ell}O(l) +$ $SO_{i}(g)$ T7: $Co_{i}(OH)_{i}(g) + 2 M_{i}O^{i}(gg) \longrightarrow Co^{2}(gg) +$ 4 H₂O(I) (our arrive HCl y HNO₃); Cu(OH)₂(x) + 4 NH days --- (CufNH, is f" days > 2 OHTsq) 18-HCU/ay) Miligraph, 20. La precipinación se produce. 21. La: precipitación no se produse 22, 2.8×10^{-3} M.

Ejorefriae 23. Agr. < ApNO₂ 28, 50 27, 11 mg 29, 4.5 × 10⁻³ M 31. 5.30 × 1017 30. Tanto el Kil como el AgNO, spiloren to solubilidad debjekt allefecto del jos comén. 38, 1.3 imes10 237, Damy M.39, no non CrO₂²; sicon Ag+41, 27 ppra 43. La precipitación se produce. 45. 8,52 47. (a) Sc produce la precipitación (el AgCl(s); (b) Se produce la procipitación del AuBetsix (e) No se produce la pracipmanish det Marchélogist: 49, Procipita et CaCyO₂, 51, 0,052 @ 53, 2,5 %; 0,10 M 55. La concentración del Activity, establece of volument recessario pero no alertao lugopuración. 57. (a) CrO_4^{-1} ; (b) 1.6×10^{-6} M; (c) Les dos aniones se separat efectivamente. 39. MpCO₃., FeS, CarOtto, 61, 9,80-63, (a) 3,41; (b) 0,96 g 65, Se. ботта [2007ь] (ад) св 1401(ад) 67. 2,0 × 10[™] 69. Sc produce la precipitación de Agl(x) praque Q., > K., 71. 1.4 × 1074 g 73. Con [H,C)* | an poco mayor spec 1.8 × 10⁻⁵ M. la separación es prácticamente completa. 75. (a) $Q_{q_0}(1,7 \times 10^2) \le K_{q_0}$ portaine, so produce to the eighteolde del MaS(a). (b) Aumenta (C, H, D 1) hasta 0.21 M TZ, FI Ph¹¹ se pierde y podna interferir en la deecoción del jam Ag.". 79. (a) y (c) son las conclusiones

(d) $[Mg^2] = 0.059$ M (excess precipitación); (d) 1.4×10^{-6} M (hay precipitación).

CAPÍTULO 20

Elementes prairitiers: 1A. (a) Disatinuye; (b) numerin 1B. (a) Dudosco (b) anmenta 2A. 83,0 1 med 4 K-1 2R. 482 J/mail 3A. per moi NH, i.g.: -99.4 J K 1 3H. 312,41 met 1 R 1 4/L (a) caso 2; (b) caso 4 4lk (a) altas temperaturus; (b) bajas temperaturas 5A. – 1484 kl **3B.** $-10.46 \text{ k} 1.6 \text{A.} (e) K_{ei} = \text{P[SiCl}_{e}] / P[Cl_{e}]^2 = K_{ei}$ (b) $K_{ri} = \{180001[[E]^r][CI]/P[CI_2]$ 633. E $(\mathbb{P}b^{1*}[^{n}P[NO]^{1}/([NO_{n}^{-}]^{2}(\mathbb{H}^{n})^{1})]$ 7A. $\Delta C_{n}^{n} = \pm 4.73 \text{ E.i.}$ la neuglión tal como está estrita no es espuntánça a 298 K, 7R, FI NO; se consertirá esponsimente en $N_{\rm S} U_{\rm t}(Q > K)$, $N_{\rm A}$, $N_{\rm A}$, $N_{\rm A}$ × 10 19 MB, $N_{\rm m} = 4 \times 10^{-5}$, no bay reacción aparciable 9A. 607 K 916 (a) 1.5×10^{6} ; (b) 1.7×10^{6} , 10A, 1240 K, 10B, 5×10^{6} . Constitues de regisso 4, (a) Aumentis (b) d'eminique); pendadose; (d) disminuye 5. (a) 11/O(g), (b) 50.0 g Re-(c) Boyth; (d) 505(g) 4. (a) 3; (b) 2; (c) 1; (d) 4 7. (b) es comena & (d) es correcto 9, (d) es correcto 10. -285 Figs4" K" 11. (a) -242.0 kJ; (b) -1141.8 kJ; (c) 1101 kit (d) -970 kit 12 (a) 114°C: (b) 45° = 0 13. (a) \$5.9 J med 1 K11; (b) 7,012 J mod 1 K11 14. (a) $K_{pp} = P[NO_{c}(e)]^{T}/P[NO(e)]^{T} P\{O_{c}\} = K_{p};$ (b) $K_{eq} = P[SO_2(g)] = K_{e}; (c) K_{eq} + [H_3O^*][C_2H_3O_2]]$ $f(HC_2\omega_1O_2) = K_{c1}(E)K_{co} \circ P(H(O(p))|P(CO_2(p)) =$ $Kp.(v)K_{vi} = [Ma^{2}(2a)]F(Ch(p))/[DI]^{2}[CT]^{2}[vv$ es ni K. ni K., 15, 127 kJ/red 16, 8,4 × 10 12 17, (a) -76,0 k1, $2,2 \times 10^{15}$; (b) -32 kJ, $K_{eq} = 4 \times 10^{5}$; (c) 28, 1 kd, 8, 1 × 10° 18. · 42, 1 J mot 1 K 1 19. (a) recentre de famus apreciable; (b) centre sólo en titri/ peuneña medida: fekcetare selo en una pequera medida. 20. 1,35 × 10° × 21. (a) 34.5 kJ; (69.9 × (0° 22. (a) 215 f K⁻¹; (b) 101 kJ; (c) 27 kJ; (d) 2 × 10 ³ 2k (a) $\Delta S^{\alpha} = -227.43 \text{ K}^{-1}, \Delta H^{\alpha} = -165.7 \text{ kJ}, \Delta G^{\alpha} = -97.9 \text{ s}$ kl); (b) temperitüres bijas, presience alias; (c) 0.5-24. 3 × 10".

3.9: 10¹⁹.

Figerician 25. (a) diministricia; (b) numeriu; (c) numeriu; 27. La primera ley estableze que la margia na secrez 27. La primera ley estableze que la margia na secrez 27. La primera ley estableze que la margia na secrez 29. (a) negativo: (b) pestirivo; (c) pristiriu; (d) chalcon; (e) negativo: (d) pestiriu; (d) chalcon; (e) negativo: (d) (d) All'₁₀ = +44.9 k/kmd, Δ₂₀ = 118,9 f met 'K.' (b) El anhoe de hidrojemo se delidito en el tiguelo prospe la marjoratura sumeriu; (d) All'₁₀ = 44.9 k/kmd, Δ₂₀ = 118,9 f met 'K.' (b) El anhoe de hidrojemo se delidito en el tiguelo prospe la marjoratura 30. C./34.51, 35. 34. 8 (B) "C.) 37.(g) ½ (b) to se parde preterur, (c) 3. 39. ΔG < 0, ΔH = 0, ΔG > 0 (spera gases to renederierito). 43. tah −36.61; (b) hecia delante 45. (a) 1,6 kl., en el repoliticio (h) −474.0 kl., se produce por complem, 47. (c) C./4(g) + 15/2 O.(g) = →6.C.O.(g) + 311/(Clo g); −30.0 kl. (b) -52.0 kl. (c) 25.8 kl. 49. (a) −54.0 kl. (c) -54.0 kl. (c) -54.0 kl. (c) -54.0 kl. (c) -54.0 kl. (c) -56.0 kl. (c) -54.0 kl. (c) -56.0 k

complete (c) -574,2 kJ, se produce por complete, 47. (a) CAHAD + 15/2 CHES -- + 6 COASI + 3 HOXLO etc -3002 tet; (b) -5202 tel; (c) 258 kJ 49, (a) -54,5 J K⁻¹; (b) =616k1 (d vaky real es -636,6k1)c(c) -600kJ (la resoción es facilide y está favorccida o temperaturas bajas) 51. (a) $K_{eq} = K_{p} = K_{c}(RF)^{-1}$; (b) $K_{\rm eq} = K_{\rm p} = K_{\rm s}$; (c) $K_{\rm eq} = K_{\rm p} = -K_{\rm s}(RT)^2$ 53, $\Delta G_{\rm ro}$ $_{\rm mil} = -104$ kJ, poe $_{\rm mine}$, la resoción es espontáres un sentido directo. 55, $\Delta G = -1.46$ kJ, esponasnea en sunhdo africasio. 57, (b) 5%, (a) 0,659; (h) 1,47 kl; (c) se produce hasia la derecha 61. (a) $K_{eq} = K_{er} - \Delta G^{*} \simeq -29 / 6$ kJ; (b) $K_{eq} = K_{er}$ $\Delta G^{\mu} = 168.9 \text{ k/s} (c) K_{\mu\nu} = K_{\mu\nu} \Delta G^{\mu} = +5.40 \text{ k/s} (d)$ $K_{\rm so} = K_{\rm s}, \Delta \Omega^{*} = 428.8 \text{ kJ} 63. -204.6 \text{ kJ} \text{ mol}^{+} \text{ (cl.)}$ untor calculado está en excelente acuento con el del Apéndice (b) 68. (a) $I_{01}^* = 3.0 \times 10^{-13}$ state (b) a temperatura alta ci catigeno se citmina de forma con-

tima. 67, 5/1 × 10° 49, 653.5 × 11, (a) 0.014; (b) 329 K·73, -2.1×10^2 kJ·-206.1 kJ· (c) superstress resonable; 75. (a) $\Delta G^2 = +152.1$ kJ; (b) $\Delta G^2 = -362.3$ kJ· (c) consequentia. (a) reaction acophala exceptionable.

Ejerelçies avazazados y de recapitulación 79. (a) y (d) seu ciertos 80,0208 mol de Br., 0208 mol de Cl., 0,334 met Bert 38. 2201 × 10⁴ K 86, 168 1/8 89. 3,30 mm 91, 287 K 92, estable 1 25 °C, es catalic 4 200 °C 94, 647 K 95, 4 mg de Agūr'l.

(troblemas de seminario 98. (a) \(\Delta U^2 = 11.557 \text{ kJ/}\) med (Δ6) veloces) ο Δ6" - 8,559 k1/med talifizando $\Delta H^{o} = 7\Delta S^{o} = 44.012 \text{ M/mod}, \Delta S^{o} = 118.92 \text{ J/K}^{-1}$ medials (h) ELOST bert, (c) 23.8 Fort; (d) 23.8 Fort (a) dil gráfico para la leimación de NgO(s) scororiostraigen debajo del correspondiente al ZnO(a) a cualquice remocrature. (b) El enático yara el CCXp) dobe encunicase per debajo del correspondiçõis al Zeth(s), es depor ensimo de 1emperaturas 1000 °C. (c) SI, para sóla por ancima de 1850 °C (d) No, para esta renoción $\Delta G^c > 0$ a contenior tenperatura. (e) $\Delta S^{\alpha} > 0$ gags una resuelón, $\Delta S^{\alpha} \leq 0$ para con y Δ5" = 0 years in tercera; (f) La Jirea C-CO riene. pendiente negativa y conta, à auto ciersa temperanna. a radas les lineas meral éxido de metal, que tigiran pendientes positives, 100. (a) 4.9×10^2 K; (b) per consăderar la pérulida de eficiencia, adenda de las lântes clones termedivámicas (p. e. compensar las pórdidas poutriculón). (c) 30 como (d) Pero una eficiencia mayor del 100 %, T₁ deberta sur una cancidad registiva, lo qual ex imposible: para un 900 % de eficiencia, $T_1 = 0$, que (ambién ex intécauzoble.

CAPÍTULO 21

Ejemplus prácticus IA. Sess) + JAg (sc)- $Se^{2\epsilon}(mp) + 3Agg(s)$ 18. $Al(s) + 3Ag^{\epsilon}(mp) \longrightarrow Al^{\epsilon}(mp)$ 4-3 April All All Trapili April (60) | Apr 2A 40.567 V 2B. 10,74 V 3A. -0,08 V 3B. - 0,024 V 4A. -1587 M \$B. + 1,229 V SA. Fil cobre desplacaré a les loncs $Ag^{b}(sq); E_{col}^{co} = +0.460 \text{ V SSE}$. Note:) resociona com $H_0 D$ para producir $H_0(g) E_{col}^0 = \pm 1,885 \text{ V cm lugar de}$ $Mg(s) (E_{sol}^{\circ} = +0.357 \text{ V}) 6A, E_{sol}^{\circ} = -1.78 \text{ V as es un}$ meteski facilible. 6B. (1) Oxhlacion de Sa²¹ a Sa⁴¹ p.v. (1.66) ($E_{res}^{+} = +1.005$ V) (2) existación de Suis) a Su² $(E_{col}^{n} = +1366 \text{ V})$ y ramblé necescrión de Su(x) con Su^{dr} para formar $Sn^{1+}(E_{n1}^* = \pm 0.791 \text{ V}) \text{ 7A. } K_{nn} = 10^{300}$ la reacción se producirá de forma completa. TB. $K_{\rm res}$ 2.5: In resección no se ponduce de torma compteta BA. +1,813 V 8B, +0,817 V 9A, +0,467 V, expondocard como está eserita 98. 25 10A, +0.23 V 10B. 6.5 × 101" 11A, 1(5), 8(3)(109), y 1(43) 11B. Se forman afacas de Apist en el estado miemras que la Apistse oxida a Ag* (aq) on ol átodo. 12A, 1.89 A 128. 5.23 h.

Opestiones du repuso 4. (d) es correcta 6. (a) Feis) 4. $C_{ij}^{(a)}(ac) \longrightarrow (c^{(a)}(aq) + C_{ij}(a); (b) ? \Pi_{i'}(aq) - C_{ij}(aq)$ \longrightarrow Bry(eq) + 2 Cl*(aq); (c) Al(s) + 3 Fe³(eq). - Although 1 3 Fe havic (d) 5 CT (aq) + 6 MaD, (aq) 4 [6 [14] 400 + 5 Colo, (eq) + 6 Mo" (eq) + 9 [1] (q); (ψ) S^2 (aq) \in 2 $O_{\psi}(g)$ \longrightarrow SO_{ψ}^2 (aq) $f_{\psi}(a)$ -1.180 $V_{\psi}(b)$ $+0.37 \text{ V}_{2}(q) -1.63 \text{ V}_{1}(d) -1.13 \text{ V } 7. (a) 2 \text{ Abs)} + 3$ $Sn^{2}(ag) \longrightarrow 2A(^{4}(ag) + 3Sigs), +1,599V, (6) Fe^{2}(ag)$ 1. Ag⁴(ag) → Fe¹⁴(ag) + Ag(s), ±0,020 V R. (a) (1097 \; (h) -2f13 V; (e) i-(l, 159 V 9. (a) espontânere (b) no estrentárea: (e) no esportáreo; (d) espositáreo. 10. LM ((C): not 1 M ((ND)) of 11 fairs ignification; (b) rignificative; (c) escasamente: (d) significative; (c) to lo desplaza 12. La rescrição se para cuando se ha producido de formo casi completo, $K_{a_0} = 7.13.(a)$ y (b). \$4, \$8) - 1, \$55 × 10" M; (b) -288 M; (c) -3, \$ × 10"

k) (5.(a) (\times 10 21 + [$5n^{2}$]| $Ap^{*}/(5n^{6})$; (604×10^{16} *(Mb2*) P(Ch(p))/((CTT)H*f1: (a) t × 10^M=(CT)¹ $P(O_{10})1/(OC)$ 1' 16. (a) Fers) 1. $Cu^{2}(ou) =$ Fe²⁴(ag); + Cu(s), +0,080 V, has electrones circular desde. B a At (b) $\operatorname{Sn}^{2}(\operatorname{agh} + 2\operatorname{Ag}'(\operatorname{ag}) \longrightarrow \operatorname{Sn}^{2}(\operatorname{ag}) + 2$ Aptich (10,646 V. les electrones strontun desde A. u.B.: (c) Znits) + Fe²⁺ (aut → Zn²⁺ (aut + Foist, 4ft26d V. los. electrones direutan desde A a B. 17, 5,0 × 30° M 38. (a) 12.311 V; (b) 0,118 V; (c) 0,164 V 19; (a) Árredo-Cluby, cátodo-Crops); (b) Árredo-Osty), cátodo-Haza v Olf teute fett ArrodorOlfet, ettmindsutt: (d.) Annder O₂(g), constant H₂(g) y OH (eq) 20. H₂(g) y Off (a) se producen en el cámbo en fugar de Mgist. **21.** (a) 3,3 g; (b) 0,90 g; (c) 1.1 g; (d) 2,9 g; 22, 1,27 L. Ejercicles 23. (a) $0.340 \text{ V} < E^{\circ} < 0.380 \text{ V}$; (b) $-0.440 \text{ V} < E^* < 0.000 \text{ V} - 25. + 0.755 \text{ V} - 27. - 2.31 \text{ V}$ 29. El sudso resociona con agua, formando 11/g) en ingar de Zu(a). 3£ (a) 3 Ag(a) + ND $_{\mu}^{-}$ (aq) +4 H 2 (aq) $\longrightarrow 3 \text{ Ap'}(\text{ag}) + \text{NO(g)} + 2 \text{ B}_{2}\text{O(f)}, E_{\text{ref}}^{2} = 0.156 \text{ V};$ (b) Za(s) + 2 H*(aq) → Za**(uq) + Hs(e), E**... — 0,765 V; (c) Au(s) no resections con HNO,(αφ) 1,00 M 33: (a) $Cu(s) = 2 \text{ Fr}^{20}(aq) \longrightarrow Cu^{20}(aq) = 2$ $Je^{2t}(\omega_0)$, ± 0.431 V, (b) 2 AJ(s) ± 3 PU²¹[ω_0] \longrightarrow 2 $Al^{11}(aq)+3$ $Ph(a)_{1} + [1.551]$ V; (c) 2 $H_{2}C(1)+2$ $\Omega_{g}(g) \longrightarrow \Omega_{g}(g) + 4H^{*}(m) + 4CI (aq), +0,129.5;$ (d) 3 Zn(c) 4 2 NO, (aq) + 8 H*(aq) → 3 Zn⁽⁴⁾ (64) F 2 NO(6) F 4 H-O(0), +1.7 (9 V 35, (6) +0.25 V. (b) -2.4×10^2 kJ; (c) t $\times 10^{42}$; (d) Se produce de forma complete, $K_{\rm co}$ es truy grande 37. (signo) es posible, this se producirá mun reacción neca bacia la inquierda. 39. 1.591 V 40. 0.523 V 43. (a) 1.249 V: (b) 0.638 V 48. (a) E depende del phi sotamerse si la semigreacción de tedateción implies H'(utj) o OH (aug. (b) Lireflucción de los oxesariores va prompañala por la pérdida de étomos de orágeno, necesitándose iones H.º a la izquierda. (c) fluy un cambio de disetución úcida a. básját per adjáján de OHF a ambat hates. En et tado Exquierdo. H1 y OH1 se combinan para dar HyD: u la directs questin OH*, 47, (a) 6×10^{-60} M; (b) sc produce per coropiero. 49. (a) 4 (0,818 V; (b) -0,828 V; ta deferencia es debista o la reaquido idversa y concentración estándar (1 M) en Japan de la experiminación (a) estándar (0.65M), 51, 0,177 V 53; (a) 0.089 V; (b) distributye; $(c)(0.025 \text{ V}; (d))(0.237 \text{ M}; (e))(50^{24}) = 0.500 \text{ M}$ $[Hb^{3*}] = 6,16 M SX (a) 14 H^{4} (aq) + Co/O_{1}^{2*} (aq) + 6$ C1 (right \longrightarrow 2 C3 14 (right + 7 H₂O(1) + 3 C1₂(g), E_{ad}^{a} +=0.03 V; puesto que el voltaje de la viduta es orgatiro, la suidoción del CI (ag) a CI₂(g) por medio de Cr. O72- tago bolo condiciones de essado castadar no se produciră de forma espositărea. (b) Podemos bacer que la reacción se produzca facta la denecha utiliannelo valores alass de [H1] y [CT] y eliminando el Claggi productides 57. (a) (Cr(x) (Cr2) (sq), Cr2 (sq)) (Fe2) (sq), Fe⁴¹(sup) Fonds (b) +1,195 V 59, 46) 1,229 V; (b) 11,952 V(qc) 12,891 V 61. Con la baterándo Al-aire se consigue in mayor cantidad de curga transferida por unidad de masa de metal oxidado perque riese la masa motarmás pegacito de los tres inciales y fisma et carión cen cais carga. 63. (a) La unidación del meral bierro estitienta, en élimen so del claver. Objectivi juitado ao utión has altrededores del almidón; (v) an colto blanco déiril y no hay precipitado and, 65, Al corrector on electrodo inerte a sera takerla metálica y uplicar un pequeño sultaje entre los des metales, la méteria metálica se cométana en en cásodro baciéndata resistente a la roxidación. 67. (a) electrolasis, al menos 1,229 V. (b) esprioraneo: (c) electrifisis, al monte 0.236 V; (d) electrifisis al menu-OLESTV 69. (a) EQ(g), $O_2(g)$; (b) $2 H_2O(0) \longrightarrow 2 H_2(g)$ $\pm O_2(g)$, $E_{col}^2 = -1,229 \text{ V}$ 71. (a) 1,62 g; (b) 20,2 min 70. (a) 1079 C; (b) 0,7642 A.

Ejepváche arozmoske v darpszejátutación 175, 10235 V 77. (a) 9.38 × 1(f kJ; (b) 2.61 × 105 kWb \$0, 6.9 × 10 * M 82, +127,3 kJ 85, (a) 1,1500 V; (b) 0,079 V 初。1. 143 岁 98. 似的 学 Ag 92. [Ag/] = 1.6 × 10 **64. E = 0.223 V, el electrodo SHE es el ánodo %, (1) el metal delse tener potencial de reducción < -0.681 V: (2) neito 2 Al(i) +3 Ap(50) \longrightarrow 6 Ap(ii) +3 S² pag + 2 Alifejaj); (A) el NaHCO pair ve como electrolito: (4) si na militara productas quárticos, el Al se consume Problemus de semionrio 99. (a) (1) Najs.) -Naturnalgama, 0:206%), (2) Najamalgama, 0:206%) + 2 If (1 M) → 2 Na'4) M) + Hag, trump; (b) (1) -ki.56%E.(2) -36033 M; (c) 2 Nots) + 2 H*iag. 1 M) \rightarrow 2 Na'(1 M) + H₂(y₂ | ram) ΔG^{*} = -523,45 k/s (d) $E_{col}^{\infty} = -2.713 \text{ V}$ de forma que $E_{col/Om}^{\infty} = -2.713 \text{ V}$ 101. (a) 2.66×10^{-15} F; (b) 2.26×10^{-15} C; (c) $0.88 \times 10^6 \,\mathrm{K}^*$ iones: (d) $0.93 \times 10^{12} \,\mathrm{K}^*$ iones: (e) Sólo se transferen aprayleradamente $4.5 \times 10^{-3}\%$ de less instead R2

CAPITULO 22

Ejempins práctions 1A. La electrifisis del Nat I (24) para formar NaOlifant, seguido por la adiesón de NO2(g) at NoOH(sq) IB, electrificis del NaCl(uq) para obtener NaOlfgagi, la reacción de SO2(g) con-NatOH(aq) y la talleión de S a la dischaején co challágión. 2A. (1) ~ 2.396 2B. 9.23 × 10° M.

Cuestiones de repaso 4. (a) ôxido de plamo(if); (b) fluoruro de establi(II); (r) sulfato de calcio heminidaraski; (d) Li₂N; (e) hidróxido de calcin; (f) KO₂ (g) Mp(BEO₁)₂5.(a) Li₂CO₂(c) and ti₂O₂(c) + CO₂(c); (b) CoCOas) + 2 BiCliagt → CaClatagi + H-Oth-COstes: (c) 2 Al(a) + 2 Na*tural +2 OH (as) +. H₂O(i) → 2 Na*(aq) + 2 TAl(OH), Taqi + 3.14,(g): (d) 18±O(n) + H₂O(l) → Ba(O(l),(s); (e) 2 Na₂O₂(s) + 2 CO₂(g) \longrightarrow 2 Na₂CO₂(s) + O₂(g) 6. (a) MgCO₃(s) + 2 HCT (ag) → MgCl₃(aq) ·1 $CO_7(g) + II_7O(0)$; (b) 2 No(s) + 2 H₂O(b) 2 NaCHtraji + H₂(g), seguido por 2 Alba) + 2 NaCHtraji $\vdash 6 \text{ H}_2(0)) \longrightarrow 2 \text{ NulAb(OH)}_2(\text{aq}) \vdash 3 \text{ H}_2(g), (g)$ 2 NaClus + H_2 SO $_2$ (core eg) \longrightarrow 2 HO $_1$ (g) + Na_2 SO $_2$ (s) 7. (a) $X_1CO_0(aq) + Ba(Obi)_0(aq)$ - RaffClass 4 2KOH(aq); (b) Mg(HCO_c) (aq) - Mg(DO_c)s) + COURT I HORD; (c) Should I Cost after South + $CO(p); (d) CaF_{\gamma}(s) + H_{\gamma}SO_{\alpha}(conc.aq) \longrightarrow 2 HF(p) +$ ChSO₄(s); (e) NaHCO₄(s) + HCl₁(s₄) --- NoCl $m(p) + H_2(M) + CO_{MB}(O)P(sO_3(p) + 4)HBr(m(p) +$ $PbBr_2(s) + Br_3(t) + 2 H_3(t + (t) + Cus(C_2/2H_2O(s))$ (NH, LCO, page -- + (NHL), S(L) age + CaCO, page + 2 HyO(l) 9. NH₂Cl (purque no tiene propodades básecas) 10: (a) \$rCO₁(s) = stor + \$rO(s) + \$CO₂(g); (b) AlsO(4) - cohe no bay reaction: (c) LisO(4s) $\xrightarrow{\operatorname{color}}$ Li₂O(a) + CO₂(g) 11. (a) Pb(NO₃)₂ (aq) + 2 NaffCO(ag) -> FbCO(a) + H(0)1) + CO, $(g) + 2 \operatorname{NaNO}_{i}(ag); (b) \operatorname{Li}_{i}(Gs) + (NH_{i})_{i}(G)_{i}(gs) \longrightarrow$ $\text{Lig}(\Omega_{d}s) + 2 \text{ NH}_{d}(\omega_{0}) + \text{H}_{2}\Omega(0); (e) \text{H}_{2}S\Omega_{d}(\omega_{0}) +$ $BaO_2(s) \longrightarrow H_2O_2(aq) + BaSO_2(s);$ (d) PsO(s) +OCT (eq.) --- PbO(a) 1 (1 (eq. \$2-D) At person estáprotegido por un treubrimisordo de doido insotuble en agua. JA sur ambus producen Hige: 14, (a) CaCO((s)): (b) CaSO₃ · Zif₂O₃S₃; (c) CalCH₂(CH₂)₁₄ COO(₂(s); (d) HaSO₄(s): (e) Al₁O₄ con Fe¹* yT5**. Ejercicles 18. (a) $2 \operatorname{Ca(a)} + \operatorname{CI}_1(g) \longrightarrow 2 \operatorname{Co(1)}(a)g(b)$.

 $2 \operatorname{Na(s)} + \operatorname{O_2(g)} \longrightarrow \operatorname{Na_2O_2(s)}; (c) \operatorname{Li_2CO_2(s)} \xrightarrow{\operatorname{Color}_{-2}}$ $Li_2O(\kappa) + OO_2(\mu); (d) No_2O_2(\kappa) + 4 O(\kappa) \longrightarrow No.5.$ tat + 4 CO(garle) Kits) | Ourgi ---> KOges 17. procba a la Herrari LiCi (rojo). KCl (violeta) 19: O² (au) + $H_2O(1) \longrightarrow 2 OH'(auj): 2 O_1^{1-}(auj) + 2 H_2O(1) \longrightarrow 4$ $OH'(eq) + O_2(g); 4 O_3' + 2 H_2O(1) \longrightarrow 4 OH'(eq)$.

1. 3 Osled 21. (a) 11.10: (b) of BaChso encuentra on exteso, el pH de la disoloción se determina por el mimeto de electrones que pasan a través de la célala (yatyes segundendo que el volution de la displação persisreman constante). 23c (a) 71,5 %; (b) al NH, de los quepas intermedias se recicla. 25. CalOH1451+ 2 HCHaul. * Chills(sig) + 2 HsO(I); Chills(I) efectiolise denal. $\xrightarrow{\text{Lescents}}$. Call): $\vdash \text{Clylg}$): $\text{CutOH}_{\mathcal{F}}(s) + \text{CO}_{\mathcal{F}}(g) \longrightarrow$ $CaCO_{\eta}(s) + H_{\eta}O(\eta); CaCO_{\eta}(s) \xrightarrow{cake} CaO(s) +$ COHER, ColOHINE + HASO₄(eq) \longrightarrow CoSO₄(e) + 2 H₂O(b); C₂(OH)₂(s) + H₂PO₂ (sq) = CaHPO,(ac) + 2 H.O (b 27, Me2*(au) + 2 Cli (au) → Mais) + Clyta); así al proceso no viola al principio de la conservación de la carga. 25%. (a) Bell(s) + Mg(s) $\frac{\text{calor}}{\text{calor}}$ Be(s) + Mgl/, (s); (b) flois) + flr₂(f) → Ralleys); (e) E(O₄s) + 2 Cas) $\xrightarrow{\text{taller}}$ U(s) + 2 CaO(s); (d) MgCO_s · CaCO(s) $\xrightarrow{\text{culiv}}$ MgO(s) + CaO(s) + 2 CO₂(g); (e) 2 H₂NO₂ $(aq) + 3 CbO(s) \longrightarrow Co_1(P(b_0)s(s) + 3 KLO(b) 31.4(a)$ ligeramente karia la isqujerda; (h) hasia la impierda; (e) hacia la derecha de forma ecusada 33.2 HCO, 7aq) + $Cor(OH)_{i}(aq) \longrightarrow Cor(O_{i}(s) + H_{2}O(t) + O(h(g) +$ 2 C41 (uq. 35. (a) 60.76 ppm; (b) 60.76 mg. Ca21/1.; (c) 132,3 g 37, 83 ppm 39, 40,2 g 4h, (a) 2 A (s) 1- 6 HChaq). + 2 AlCidizp + 3 Hargh; (b) 2 NaOH(aq) + 2 Alis) * 6 HyG(I) --- 2 Na*(ag) * 2 [AliOH), F $(aq) + 3Ha(q); (q) 2Al(s) + 380,^2 (aq) + (2H^3)aq).$ + 2 Ath (aq) + 3 SO((g) + 6 H, (XI) 43. Alf (aq) + 3 HCO, (aq) → A&OH₀(x) + 3 CO₄(g) 45. Tanto cl. ścido como la base pueden assour al eluminio pero en las absoluciones neutros et metal está gentepido por el-ANO., 47. (A)(O)(), Fag) + CO((a)) - Al(O)()(s). $+18CO_{1}(ag)(49.2)KOM(ag) + 2A(a) + 6HAM(b)$ \rightarrow 2 K[Ah(OH)₀](m) + 3 H(Q)(2 K[Ah(OH)₀](m) + 6Hy9Ogeqp → Ky9Oglag) + Alg(9Og)asq) + BPyO (f) vistolica - 2 KA((SD₄), 51, (a) PEO(8) + 2 ED(D₄(a)) \rightarrow Pb(NO₃)₃(s) + H₃O(f); (b) SnCO₃(s) $\xrightarrow{\text{Solut}}$ \ast SnO(s) + CO₂(s); (c) PhO(s) + Co₃ - cohr → 3*hch + $CO(gg, (d) 2 Fe^{3t}(aq) + Ser^{1t}(aq) \longrightarrow 2 Fe^{3t}(aq) + Ser^{1t}$ $|ag(s, (e)|^2 |bS(s)| + 3|O_f(s)| \xrightarrow{color} 2|DbO(s)| + 2|SO_f(s)|$ $(g)_i \supseteq SO_i(g) + D_i(g) \longrightarrow SO_i(g)_i \supseteq SO_i + FbO(g)_i$ → P46 Ocis) 53, (a) sd; (b) rare (c) nor.

Ejervivios avangados y de recapitulación 56, fab 0.332 gr. (c) 69% 60, Mg(f/H); percipies 61, (a) 61,4 ppm Cale; (b) 48.7 g CaO; (c) CaCO,(s) puede procipitarsi $|CO_c^{2r}| > 0.0016 \text{ M}; (d) 2.2 \times 10^2 \text{ g. 62}.$ (a) 208 kg Al; (b) 1,3 tova métricas de carbón 64, 19 g. de Pb(NO₃), 67. (a) $7.4 \times 10^{-7} M_{\odot}$ (b) $6.6 \times 10^{-6} M_{\odot}$ (c) 2.0×10^{-1} M 7th averagins do red; MgCi =3780 kJ, M(S) = 3215 kJ.

Prohiphos the semigraphy 71, (a) 2,87 V (b) 3,03 V (3.0x0 V cm all apéndice II) t.

CAPÍTULO 23

Ricorptus prácticus 1A, 0.622 V 1B, 1.453 V 2A, $Kp = 2 \times 10^{-81}$ 218. $Kp = 4 \times 10^{-13}$, 4×10^{-15} . $3A. Na_3H_2O_5 \cdot RiH_2O(1) + RISO_2O_5 \longrightarrow 4R(OH)_{18}$ $\pm Ns_3 SO_3(s) \pm SH_3 O(0), 2 B(OH)_3(s) \xrightarrow{color} B_3 O_3(s)$ $1.3 \text{ HyO}(h, 2 \text{ HyO}, h) + 3 \text{ C(r)} + 6 \text{ C(r)} \xrightarrow{\text{other}} 4$ BClg(t) + 3 CO₃(g), 4 BCl₃(t) + 3LiAlH₃(s) \longrightarrow 2. 0.11(g) + 3.1165(s) + 3.4161(s) 30s 2.205(s) + 3. $\Omega_{1}(s) \longrightarrow 2 \times n\Omega(s) + 2 \times \Omega_{2}(s), 2 \times \Omega_{2}(s) + \Omega_{3}(s)$ → 2 SO₂(g) (V₂O₃ catalityador); H₂SO₂(t) + SO₂(g). \longrightarrow H₃S₂O₃(j), H₃S₂O₃(ii + H₃O(l) \longrightarrow 2 H₃SO₃(l) Catalianes de repaso 4. (a) bermato de potasio; (b) ton trisoctorn; (c) NaC1O; (d) cithidrégenotés (am de sodies (e) midarde plomo(II); (f) Ba\$ (0, 5, (e) CaCh(s) + H-SDJ(continu) - rater + CaSD₃(s) + 2 BCl(g); (b) nokey macrising (c) NH₁(eq) + 1 KttO₂(eq) → NH₂ClO₂ (aq) 6.(a) Cla(g) + 2 Notifi(up ---> Notigog) + Noti-Clini) + $H_2O(l)$; (b) $2H(aq) + SO_4^{-1}(aq) + 4H(aq)$ $\longrightarrow k_{2}(\omega_{0}) + 5O(\mu) + 2H_{2}O(0)$ (c) Chigh = 20r (an) (g) + R.H. POylsk (b) No. SiF. (s) + 4 Na(s) Sites + 5 Notifies & (a) As (Dr(x) + 6 CO(g) \longrightarrow 4 As(a) + 5 $CO_2(g); (b)$ $NH_2(g)$ + $H_2(O_2(aq))$ → NILESPOLISM, 2 NH (p) + HJPO(00) - $CMH_{11}(BPO_{2}(as)) \times 91\% \text{ in } 3CI_{2}(s) + 17(aq) + 311_{2}(s)$ $+\phi(C)(aq) + bD_1(aq) + \phi(C)(aq), CI_2(c) + 2Bc$ $(aq) \longrightarrow 2 \text{ CT}(aq) + \text{Re}_1(0) 11.15 \text{ Res}^4 (2.4a)(4gs); (b)$ H₂O(i) E3. (a) Kl(s) + H₂PO₃(come no) color + $KH_0PO_0(sq) + HI(g)$. (b) $K_0O(s) + H_0O(t) \longrightarrow$ 2NOHtap); (c) ly(s) + Kf(ap) -- RJy(aq) (d) 2 M_0O_a (eq) + 5 HSO_b (eq) + $H^*(eq) \longrightarrow 2 Mo^{2*}(eq)$ $+ 5 SO_{i}^{2}$ (eq) $+ 3 H_{i}O(1) 14$ (s) presenting de suches, (b) persinide de baries (e) timotamen de mercurlo(Ut-(d) natura als basiss (a) Essentiate de plata 15. (a) PCI₂F₄; this kind Octob life Program Bank (a) May (PAO) bits (a) ApAt, (b) personate de societ (c) MgPo; (d) fakin teluruso; (e) K,S,69O c (f) pequatotato de potusio.

Ejercicles 17. (a) piremical-trigonal (b) tetracilries: (c) përamidat cuarbuda 19, 3 NeF,(s) + 6 H₂O(i) = 2Xe(a) + 3/2 (14a) + 12 HH(z) + XeO(a) 21.13 ion l 'approida juntamenta o l₂ per el €, del vire. 4 l'(rej)-i- $O_{4(2)} + 4H^{*}(aq) \longrightarrow 2H_{2}(aq) + 2H_{3}O(1)$ posiblemente. agguide per Lijag) + L (aq) -- + Lijagi 23. Cada haldдело ез сараз de despênzo a los поставись de на зачасо qué en enduémican a continuación, pesa no a los enteriores: uslamente el F₂ puede desplazar el O₂ del agua; ringueso de les habigenes piede desplazar et il 1, det apua. 25. (a) $1 \times 10^6 \,\mathrm{kg} \,\mathrm{del}(3.46)$ No., in appartes evidences habituates no exidence $F^- = F_0$, 27, 6 Ch(sq) + 6 H₂O(l) \longrightarrow 2 $C(D_{i})(aq) + 12 M^{2} + 10 CI (aq); E_{ini}^{2} = -0.095 V;$ puesto que etradane de la célula es negarivo, la muedos. de absprogramición no se paraducirá en condiciones estánder, 29, (a) Forma de T; (b) piramidal-cundrada; (c) place custosta 31, pH = 5,59 33, 302 kBand 35, (n) H. H.S forma enlaces de hidrógeno muy débites comparadus con el HyDri). (b) Todos los electrones se enewtitrans againmatus. 37. (a) $K_{\rm ex}=3.3\times 10^{41}$ la resoción se produce producentere por completo; (b) $K_{\rm rel}=2$ × [8] *** pelipiguemente no bay rescoión bacia la derecha; (c) $K_{\rm eq} = 9 \times 10^{21}$, larcacción se produce pridericamen to per complete; (d) $K_{eq} = 5.6 \times 10^{-3}$, solo se produce algo harda farterretta. 39, (a) soffere de zine; (b) hidrópersisullito de potasio; (e) tiosulfato de potacio; (d) ternéhoremo de azutire. 41. (a) Jestin + 2 HCl(aq) FeCts(ags + Hs5(g); (b) CaSOs(s) + I (80)(ag) $CoO_{\epsilon}(nq) + H_{\epsilon}O(0) + SO_{\epsilon}(g)_{\epsilon}(r) + SO_{\epsilon}(aq) + MnO_{\epsilon}(s)$ $\rightarrow Mn^{3}(aq) + SO_4^{-2}(aq); (d) S_2O_3^{-2}(aq) + 2 H^*(aq)$ $\rightarrow S(m + SO_{1}(2) + H_{1}O(h)43. S_{2}O_{1}^{-2}(eq) + 2H'(eq)$ —→ S(s) + SO₂(p) + HyO(l); no hey reaction con-SCh.22 45, 1.71 47, 7.000 % de Curen masa, 49, (a) 2 $NO_{s}(g) \Longleftrightarrow N_{s}O_{s}(g)$; (b) (i) $HNO_{s}(aq) + N_{s}H_{s}^{+}(aq)$ → HN₃(eq) ± 2 H₂O(t) ± H'(aq); (ii) HN₃(aq); HNOstag) --- Nyle) + HsO(t) + NyO (g) (c) $H_0PO_2(\alpha q) + 2 \text{ NH}_0(\alpha q) \longrightarrow (NH_0)_2HPO_2(\alpha q)$

$$(c) H = \vec{0} - \vec{P} - \vec{0} - H$$

53, (a) inn lédrégenetestate; (h) phrotesfate de calciur (c) á salo retratación co. 55. 1,001 V 57. El profeto es la forma. más estable de carbonio atemperatura y prosión ambiento, pero les diumentes, en estas condiciones, se convienen en grafito learnmente, de forma imperceptible. 59. (a) 3-SiD(s) + 4A(s) - calor > 2ALO(s) + 3Sisk (to K,CO) (s) + 5(O₁(s) → CO₂(c) + K₂S(O₂(s); (c) ALC₁(s) + 12 H₂O(s) → 3 CH₂(s) + 4A(CO(O₂(s) 6d, Los silance tienen in Montala general St, H_{2-1,2} tre silanoles. susajunen una o más ázemra de Hipor O - Hipátilizados para obtains silicatus). 63. 2 CH₂(s) 4 S₂(s) ---- 7 $CS(g) + 4 H_0S(g)$; $CS(g) + 3 CI(g) \longrightarrow CCI(g) +$ $S_{i}Cl_{i}(0; 4CS_{i}(0) + 8.5Cl_{i}(0) \longrightarrow 4CCl_{i}(0) + 1S_{i}(0)$ 68. KAlg(Sig(), a) (OH). Les escales de caldectés non $K \times H = +1$, O = -2, Si = +4, AI = +3. La cargatatal del compocisio ~ 0 = suma de fos números de cuideción 67, (a) Diga enlaces B.—Hi recestran 20 de los 29 electrones de valencia, dejurdo sólo dos electrones nara enlararse con cuatro itérates de B; (b) 4; (c) el C.H., tiere una estructura de Levás pontral 69. (6) 2 $B \dot{\mathbf{E}} \dot{\mathbf{r}}_1 + 3 \dot{\mathbf{H}}_2 \longrightarrow 2 \dot{\mathbf{E}} + 6 \dot{\mathbf{H}} \dot{\mathbf{E}}_{11}$ (b) (l) $\dot{\mathbf{E}}_2 \dot{\mathbf{D}}_3 \dot{\mathbf{E}}_1 + 3 \dot{\mathbf{H}}_2 = 0$ $3C(s) \xrightarrow{color} s 3CO(s) + 2B(s) (0) 2B(s) + 3F(s)$ min + 2 BFs(g)t (m) 2 B(s) + 3 NsB(g) - calor > 3 Najgy + BAD(s)

Ejerckies arannatas y de romgilulación 72. 2 Nil, Ci. 24 1 → 24 Ag. 4 Hj. Uig. + Ci. 25 1 2 G. 27 5. 923 g/cm² 77. (a) 339 kl. Junet; (b) 351 nm (1) V cream? 78. (a) 2, 185 g Ca (FOL), (b) mayor № fyar d Ca (FOL), (c) 92.47 Břt. 82. 15 g de H, SOL, 937 g de Cl. 83. no esparativos apil 14, 1 y apreiro 88. 3 Kælgig + 8 HJ. Ol; → 2 Keig.) + KeO. (g) + 12 Břt say. + 8 HJ. Ol; → 2 Keig.) + KeO. (g) + 12 Břt say. + 8 HJ. Ol; → 2 Keig.) + KeO. (g) + 12 Břt say. + 12

Problems de seminario ML $E^*(CiO_2/HCiO_3) = 1.187 \text{ V. CYC(O_1/HCiO_3)} = 1.175 \text{ V.}$

CAPITULO 24

Eijemplus parietices I.A. (a) 2 Cu₂S(s) + 3 O₂(g) 2 Cu₂O(s) + 2 SO₂(g); (b) WO₂(s) + 3 H₂(g) ---> $W(s) + 3 H_2O(g)$; (c) $2 H_2O(s) \xrightarrow{coher} 2 H_2(t) + O(g)$ 1H. (a) 3 S₁(a) + 2C₁(L₂(s) → shor → 3 S₂(L₂(s) + 4 Cr en; din 2 Co(Office) - color - CoAlast + 3 III.O(2); (c) $Mn^{2}(aq) + 2 \Re(D0) \longrightarrow MnD_{2}(s) + 4 \Re^{2}(aq) + 2 e$ 24. $NO_1(x_0) + 3V^{1*}(x_0) + H_2O(t) \longrightarrow NO(g) + 3$ $VD^{2r}(xy) + 2H^{r}(xy)$, $E_{ry} = +0.519 \text{ Y 2Hs positylications}$ $f^{\infty}[C^{-2}(aq)Kr^{2}(aq)] = +0.424 \text{ V}, -E^{\alpha}[E_{0}(p)] e^{i\phi}(aq)$ =+0.440 V; $-E^{\alpha}[Zn(s)]Zn^{2\alpha}(ng)[=+0.763]$ Constituires de repaso. 4. (a) hidroxido de escandio; (b) ésido de cobre(l); (c) elément de titorie(lV); (d) daido de varméso(V); (e) errogaro de potasio; (f) manganuto de potissio. 5, (a) CrC₃; (b) FeSiO₃; (c) EnChick (a) CoCN; (a) CoCly - eM-O 6. (a) approximademente 95 % do Jie, con 3-4 % do C y com intereses; (b) alescire de hierro y manganese; (c) Fe(CirO₅)₅; (d) cobre y sign; (e) EC((uq) y HNC4(2q); (f) entre impun); (g) titerro, y crumo y náprej 7. (a) TiCl₄(g) ± 4 Nátři. enter. Takes to a NoCliffy, (b): $Cr_2O_3(s) + 2 Al(s)$ $\xrightarrow{\text{color}}$ 2 Cr(1) + AlyO₂(c); (c) no buy reaccising (d) $K_2Cr_2O_4(ag) + 2 \operatorname{KOH(ag)} \longrightarrow 2 \operatorname{K_2Cr}O_4(ag) + \operatorname{H}_2O$ (0; (e) $MaO_3(s) + 2C(s) \xrightarrow{celor} Mac(s) + 2CO(e) 8.$ (a) $2 \text{ Fe}_2 S_3(s) + 3 O_3(g) + 6 \text{ H}_2 O(t) \longrightarrow 4 \text{ Re}(O(t))_5$ (s) 1 6 S(s); (b) 2 Mn2*(26) + 8 H₂O(l) 4 5 S₂O₄3*

Rierrigina 17. A diferencia de los mentes do los

éronos principales, los metales de transición muestras.

normalmente varios escudos de estidución, forman-

composistes y complejouenkneados con facilidad, son

paramágnéticos en su mayor pane y algums son formanagnétices. 19. Less elementres de les grapos principates tiental electrones attalitãos a la canamás externs. 21. Mo 23. Los domes de los lantámidos non progress y reals, foculmente fonizables. **25.** (a) $SetOH_{b}(s) + 3$ $H'(m) \longrightarrow Se^{1s}(m) + 3$ H₂O(l); (b) $3 \text{ Fe}^{12}(\text{aq}) + \text{MnO}_4^{-2}(\text{aq}) + 2 \text{H}_2(\text{t}) \longrightarrow$ $3 \, \text{Fe}^{34}(\text{eq}) + 86 \, \text{O}_{2}(s) + 4 \, \text{OM} \, (\text{eq}); [e] \, 2 \, \text{KCRH(I)} +$ 110.4s) - Take > K. (10.5s) + H/O(g); (d) (14s) + 2 H.SO/concagi -- CuSD/aq1 + SO(q1 + 2H/Od) 27. (a) FeS(s) + 2 If $C(\log) \longrightarrow FeC(\log) + HeS(g)$. $4 \operatorname{Fe}^{1}(\operatorname{ag}) + \operatorname{O}(e) + 4 \operatorname{Frag} \longrightarrow 4 \operatorname{Fe}^{0}(\operatorname{ag}) + 2$ H₂O(I), Po¹(aq) + 3 OH (aq) = - Fe(Dilladate (b) $BiADDy(s) + 2 IsCling) \longrightarrow BiaCl_(eig) + H_2O(1) +$ $CO_1(p)$, 2 $RaCL(pc) + K_2Cr_2O_0(au) + 2 NaOH(au)$ \rightarrow 2 its Cv(1,(s) + 2 KChaq) + 2 has Chaq) + HyD) it 29. $HgS(s) + O_2(g) \xrightarrow{-128g} Hgg() + 5O_2(g), 4$ HeS(s) + 6 CaO(s) (18hm + 4 Hert) + 3 CaS(s) + FreSO(ps) 31. Peru la resoción 2 Ch(s) + O(p) → 2 CoO(s), $\Delta S_c^* = -208.3$ DK y $\Delta H_c^* = -1200$ k/L Usa representación de 262º feente a la temperatura curasucen tres segmentos finestes de pundanto positiva creciente. El primera línea se une a la segunda en el punto de fusicio del Ca(s), mientres que la segunda se une a patencesa en el purto de ebullición del Ca(I). 33. (a) $VO^{(a)}(aq) + 2 H^{\dagger}(aq) + a \longrightarrow V^{(a}(aq) + HJD(l)$ (a) $C_2^{-1}(a_0) \longrightarrow C_2^{-1}(a_0) + \varepsilon' 35$, (a) m_2 (b) $c_1^{-1}(c_1)^2 37$. Les posibles agentes reductores incluyen et H₂, Sets). HIS 1965 DR. LTHOSO J. TOP "1-130 V. B" 1050 J. ROT" 1 ラル12 V. EFICがICがIPデリー→NA24 V. EFIOがICFI=-KL74 $V_r E^{\alpha}[Cr^{2\alpha}]Cr] = -0.90 \text{ V} + 1. Cr_2O_r^{-1}(m_0) + H_2O(6) = -1.00 \text{ V}$ $2 \text{ CrO}_{2}^{+}(\text{cap}) + 2 \text{ H}^{+}(\text{cap}, \text{H}^{+}(\text{rep}) + \text{O}(\text{O}_{2}^{+}(\text{cap}) = \text{...})$ FbC₂O₂(s) 43.3 Z₁₀(s) + $Cr_2O_2^{-1}$ (eq. naproje) + 35 kl 4 (eq.) \rightarrow 3 Zn² (pg) + 2 Cr² (ug, verde) + 7 H, Ω (f), Zr(s) + $2 \operatorname{Cr}^{2}(aq) \longrightarrow Zn^{2}(aq) + 2 \operatorname{Cr}^{2}(aq, azul): 4 \operatorname{Cr}^{2}(azul)$ $(uq) + D_p(g) + 4 \text{ fill}'(aq) \longrightarrow 4 \text{ Cr}^{(r)} \text{ (versic, } uq) + 2$ H,00), 45, (a) (1.74 M; (b) 2.6×10^{-3} M 47, 1,10 g 49, $E^{\gamma}[C_{12}O_{1}^{-2}]O^{-\gamma}] = 11.33 \text{ V, fraciendo at } C_{1}O_{2}^{-\gamma}$ un becomes such a signal $E^*[CrO_2^{-1} 3C\eta(COh_3] = -0.11 \text{ V}$. bacsendo of CrO₂ on mal agente oxidarse. Sin ciobargo, muchos crometos de metales son insolubes. y pasaden gracijatur en displución acuosa. Si. E=0.24 V. nes tamo espondines en estas condiciones. 53, l'e ^{l'}conti $+ K_{\bullet}[F_{0}^{(0)}(CK_{\bullet}](sq) \longrightarrow KF_{\bullet}^{(0)}(F_{\bullet}^{(0)}(CN)_{\bullet}(s) +$ 3 K* (aq); formulación alternativa: 4 Fe* (aq) + 3 $|Fe(CN)_n|^{4}$ (aq) $\longrightarrow Fe_n|Fe(CN)_n|_{L^2(\mathbb{R}^n)}$ (8) Cu^{2n} (aq) + H₂(g) --- + Cu(s) + 2 11'(aq); (b) Au'(aq) + $Fe^{ij}(aq) \longrightarrow Au(s) + Fe^{ij}(aq); (e) <math>T(iu^{ij}(aq) + SO(p)$ $+2 \text{ HzD(i)} \longrightarrow 2 \text{ Cu*(ag)} + 3 \text{Oz*(ag)} + 4 \text{ H*(ag)}$ 57. (a) Esta es ara concentración detapajado altarappsäble para el Cu⁴(65). (b) Esta es una concentración. completemente ravorable para el Cia $^{\circ}$ (aq). 39. $E_{\mathrm{ref}}^{\circ}=$ 0.912 V 61, 60) AC = 35 LL, R, = 10,02; (b) $P_{rm} = 0.002$ given 6.5, $V_{th}O_{r} \lambda = 913$ and that violating, CoSs, $\lambda = 479$ nm (luz szulk

Ejercicios avanzados y de recapitulación 65. El ton-Az" forms un clororo insoluble, mientras que el ero no. el oro forma un complejo de citoro estable mientra que to plane 20, 69, (a) Me(CC)_A; (b) tis(CC)_A; (c) Res(CO)₄₄: (d) Las suracciones incorrectorulares détailes entre les masos moleculares bajes, como el caso de los carboniles simétrices de hierro y niquel, conducer al estado tiguido a temperatura ambiente. Las moléculas de embando de cubulto, debido a que los átomas de Jos. dos metales tienen masas moleculares rais akas v menos simétricas, les atracciones interrerdecuénces son mésfisertes y conducen al estado sólido; (e) la solidorica que constence Na* y V(CO), icones 75. (a) Neto: 2 H,43 + 4. $A_{\mathbb{Z}^{2}}(s_0) \longrightarrow O(d_0) + 4 \operatorname{H}^*(s_0) + 4 \operatorname{Au}^*(s_0)$; (b) E_{s_0} = +0,75 V 76, 82,3% de Ntmût, 77, (a) se proesitaria. más disolución de MhO₄ 10,100 M; (b) 29,40 ml. de la displución de MaO. - 0.100 M 79, 28,2 % de Cz. 3,286 % de Mn 80. NjC, H₁/O₂N₄, I₆ masa molar empirica 288.91 glmbl, 3.52 %-de Ni-

Problemas de seminario 82. (a) St $\Delta n_{\rm ga} = 0$, entoncos $\Delta S' = 0$ y $\Delta G''$ es prácticamente independiente de la temperatura proceido b). Si $\Delta n_{\rm ga} > 0$, enfonces $\Delta S' > 0$ y $\Delta G''$ disminuye con la remperatura proceido b). Si $\Delta n_{\rm ga} < 0$, enconces $\Delta S' < 0$ by $\Delta G''$ sometra con la temperatura proceido b; $(b) P_{\rm gas} = 3$ and (b) = 3 and (b) =

CAPÍTULO 25

Ejecepha prácticos 1A. N.º Conal. = 5, 60 = +2 EB. [FerCN₃].º ZA. K₂[PSC₃]. 2B. cierure de pentamentamicianalo S-cobahorili 3A. El ion cantamicupo posiciones cis. Un isómeso dene ligerales Nil₃ trans, uno dette ligandos Nil₃ cis y onorticae un Nil₃ y un Cl' on posiciones cis. 3B. Hay cincos tras con despirimálicos en cis, y des en arous. 4A. 3 4B. 3 en contaminados primarios en cis, y des en arous. 4A. 3 4B. 3 en contaminados. 5A. Terradóricos 5B. Paramagnántes, pero la estructura nos puede determinados a partir de las propiedades magnéticos. 6A. Mayor desdelaturados de la energia de Des cubindos de pose el [CoCl₂]² que para el [CoCl₂]² 6B. El [FoCN₃]² abserbe lios de torquinad de conta nodo como que el [Fo(Fi₂O₃]²] el KalFoCN₃, Les amerillas.

Cuestiones de repasso 4. (a) [CrClgNill₁)₂], ion deminintative/occurrentate (fift), the (FeeCN), Pt. son hexanium/ferrate (III); (c) |Cr(en), |2|N5(CN)₄], ion. tristetilendisminatemmostill) tetraciamoriquelatorilli 5. (a) N.º Coord. = 6, E.O. = +2; (b) N.º Coord. = 6, $\{0.8. = \pm 3\}$ (c) N° Coord. = 4, $\{0.8. = \pm 2\}$ (d) N° Count = 6, 0.5, = ± 3 ; (e) N? Count = 6, E.O. = ± 2 ; (f) N.º Coord. = 2, Etc). = +1 6, (a) ion diiodoarpermanu[1]; (b) iem permascuohidroace/luminio()[ii]r, (c) jen tetracjanto/neuto(ff); (d) iva testetilendiunijen). platino(III); (e) ion enramminoioroximito-N-cobaltato-(fill); 2. (a) sutfato de pensagaminteramocobalto(ILI); (b) breusuro de penramentinsulfoncobulto(III); (c) hesacianocohalmio(III) do hexasammineromo(III); (d) hexaniumo-N-entahade(III) de sudie: febelorum de u-signification impossible of u (a) $|Ag(CN)_1|^2$; (b) [Pt(NO₂0(NH_c)₁]²; (c) [CoCl(cn)xH_cO)]²ⁿ; (d) Ball'o'CN&1

(c)
$$[\widetilde{\Omega} - \widetilde{N} - \widetilde{\Omega}^{\sharp}]$$
 (d) $[\widetilde{S} - C - \widetilde{N}]$

its (a) (MacH,O_A, (SO₄; th) K,(Cn(CN)₂): 3 H₂O 3 H₃O 3 H₃O

tho: (b) the; (c) the: (d) the TD.(a) coordination; (d) charts; (e) singular; (d) prométrics; (e) gramétrics 14. $(Co(cn)_1)^{2\alpha}$ as amorition; of $(Co(dn)_1)^{2\alpha}$ as a war.

Electricios 15. (a) los ammigratos expelintres acebalte (III); (b) triamminnitrite-O-oubalto(IIIIc (c) bestactoreplannato(LV) de terraccuoplarine(H); (d) ion discuodioasiatolemato(III); (e) tetraiodomercursto(II) de julitatili. 17. (a) piava-curdrata; (b) octaciones; el teómero foctiene uses NH₂ en la mestra cara; (e) considérea 19. (a) cochédique (b) octabilities, très légandes bidentesles; (c) contrafelicies, transissimonus 21, (a) Nines possible: (m.las. las. posiciones en la esfera de coordinación son equivalentes; (b) posible; (e) more posible (biomisma parés que cn(a) [13, tut tres isómeros; (b) si 25. fil isómero es del ion es quiral y por tamo ópticomerce activo, el isómero trusta no es quiral y por tanto, escan ópticamente activo. 27. Las diferencias de energia entre les orbitales d del metal central en el campo de los tigas des corresponde a laz de diferentes entares. 29. Como el valor de à en les cumplejes de campo facric mayor, hay un par edicional de dos efectrones d, dejando seto dos desaporendos, 31. (a) El [Co(en)₁]²⁺ es diamagnético; (b) tres 33. No, sobo se pecate confirmar to chiminan to peometria plena-cualitado 35. (a) Zn(CHI)-(s) + $4 \text{ NH}_{n}[iq] \Longrightarrow [ZL(NH_{0})_{L}]^{L^{2}}(iq) + 2 \text{ CBT}[iq_{0}]_{L^{2}}(b)$ $Co'^*(aq) + 2 OH^*(aq) \Longrightarrow Co(OH)_{\mathcal{S}}(s), Co(OH)_{\mathcal{S}}(s)$ 1.4 NIII, (au) $v = (Cu(NH_3)_*)^{24}(vq. azut oscuru) + 2$ OH'(eq), $[Cu(NH_1), p^{2r}(eq) + 4] H_2O'(eq) \Longrightarrow$ [Cut15Oh, f" (aq) 1: 4 NFL "(eq) 37. [Cosep),]", efceto quelisto 39. $K_0 = K_1 K_2 K_3 = 5.0 \times 10^9$ 41. (a) El Al³⁴ forme un complejo lúdroso, pero no un complejo smerin. (b) El ZnCO₂(s) produce [Zn²⁺]. suficiente para formar [Zn(N)146]24, peru el ZnS(s) es demassado resolubla. (g) A valores bajos de [Cl1], la solubilidad del AgCl disminuye per efecto del icocomún pero con valores mayores do (CL*), la solubibidad. aumenta debido a la formación de [Apt]. 45. [Al(H₂O)_C]¹¹ (eq); eace for piends H1 en again 45, (a) K = 8.50 (h) K para la disclución de Agitríx) en NH, (aq) es sólamente 8,0 \times 10%.

Ejercicios avantados y de recapitulación 47. (a) jos: termanimização (II); (b) etempo de enrapromindoctorocubalto(fill); (c) ten bexacloroglatinato(fV); (d) resaches apara (il) de sasker (e) pentademantimominter (iii) de postacio 48. [ProMHAL] [PrCT.], conselerophalmac(IV) de tetraamminglatino(II) \$3. El complejo tiese unu cargo positivo, de fonno que electrostáticamente es más fácil que el protón se disocie. 55. (a). p(t) = 3.084; (b) $q(FeO(t), (b), O(t^2)) = 9 \times 10^{-5}$ M; (c) No, esto requiriris (ELO)" = 90 M, que so es posible. 59. 0.52 M 60. (b) $|C0^{34}| = 2.2 \times 10^{-3}$ M: (c) E = -0.142 V 62.0,99 V 64.1 PYCKNM 65.1 65.1nitrito de paros clorebis (etilendiazaisse) nitrico-N-cubelmgffff); ffl, alternen ské trans-bisúctiferalisminsúaliniteita-Ncobalto(III); III, clorero de cis-bistetifendiaminaldimitrito-W-cobaltoCHH 70. Cúbica contrada en las caras. \mathbb{K}^{d} ! Interest tetrafoldricon, $\|\mathbf{P}\mathbf{F}\mathbf{L}_{i}\|^{2}$: Interest notafoldricon. Problemas de segúnação 71, (a) No, esta estructura predice tres isómetro, um más que el miniero per de Isónegos de este jon complejo, (b) No, la éxico estructura posible com actividad detica, race sita una delos ligandos para sumentar la distancia diagonal en la cam del priuma, y esto no es posible.

CAPITULO 26

Eginaples prections 1A. $(30u \longrightarrow 3An + 10)$ 1B. $3Cu \longrightarrow 3Ni + 30 \cdot 2A$. $(3La + 4C \longrightarrow 3Cu + 4 \cdot 2B + 3Bc → 40 \cdot 4D + 4c$. $(3La + 4C \longrightarrow 3Bc + 3Cc → 4D + 4Cc → 4Cc →$

Cuestianos de repaso d. (a) reyes y; (b) portáculas es (c) particulas [3.5. (a) $\stackrel{\text{Ro}}{=}$ W $\longrightarrow \stackrel{\text{Ro}}{=}$ Hif + Hie; (b) $\stackrel{\text{h}}{=}$ C1 \longrightarrow [A1 + 16 (c) 166 → 150 + 16 (0) 161 → 25 + 16 6 (a) 156 + 10 → 170 + 10 (b) #Co + for → #Mn + flie; (c) #U + fit -20 Pm | _35t (d) 20 Cm | 13C → 75 No + 5 Ju; (e) 20 - 3N → 30s + 6 to 1. (a) 28a United the Cartes and American Americ \longrightarrow 20 Rrc (d) $^{2}_{1}$ H + $^{1}_{2}$ H \longrightarrow 3He + $^{1}_{2}$ H; (e) $^{101}_{10}$ Am + $^{10}_{10}$ \longrightarrow $^{101}_{10}$ Rk + $^{10}_{10}$ R, (a) $^{10}_{10}$ Pox (b) $^{10}_{10}$ P. (c) (C) (Mp. 特际, 特定o y 管理o 9, 56.3 h 10, (a) 174 d; (b) 287 d; (c) 375 d 11, (a) 5,42 × 10⁻⁴ J; (b) 3727.4 MeV 12. 858 MeV / mode in 13. (e) \$38c. (d) \$30s. 14. (a) Tiempos de vida media intermedios significan actividad. moderada cominua. (b) Aquellas que pendicen y o fisite alta energia son peligrosos a distancia: los emisores o son pelityrases carefricterior del cuerros, (el El potario-40 se desintegra con ceptora de electrones a argón-40. (d) Ili immolo se produce co una serie de desirregración. radicativa y se executara en minerales radicativas más. que en las minerales del Grupo L. (e) La fusión implicala unifin de raiclens con cargo positiva y para injetarla. se regastera morgás tórmicas natromas.

Hjercicios 15. (a) 15U; (b) 15CI; (c) 15Hg 17. 20 -bilongs, for $\{\stackrel{ij}{=}P_0\longrightarrow\stackrel{ij}{=}A_1, \dots, \stackrel{ij}{=}B_i\}$; separab ratus, primers bilongarión $\{\stackrel{ij}{=}B_i\}\longrightarrow\stackrel{ij}{=}B_i\}$, se-"4n + 2" sólo es curpistente con los números de mesa: 206, 210, 214, 218, 222, 226, 230, 234 y 238, creso se ha-(b) $(Be + \dot{\uparrow}H \longrightarrow \dot{\uparrow}H + \dot{\uparrow}K + \dot{\uparrow}K)^{-1}\dot{\uparrow}H + \dot{\uparrow}K \longrightarrow \dot{\uparrow}C + \dot{\uparrow}H$ 24. $^{80}_{10}H + ^{6}_{10}Ni \longrightarrow \overset{1}{^{12}}H + ^{1}_{10}Z^{**}H \longrightarrow 5^{*}_{1}He + ^{10}_{10}$ Md 27, 4,4 × 10° stemos de \$Co 29, 67,5 h 31, 142 d 33. 3,35 × 10° a, probablemente, objeto na procedente de la era de las piedades (-3000 a, C.) 35.0,13 de g 📆 Pb/1 gde 200Th 37, 7806 MeV/rucleón 39, 4,66 NeV 4E. 7.25 × 10¹ numerous 43. (a) hNe; (b) 10; (c) 11.i. 45, B. emission: BP. BR emission Bet BR. BT 47, Los módeses dictionneste máglicies récrem mémories atémicaes y mores comicas máplicos: 訓神, 聖心, 梨仁, 翠花, 滥門,49. 1,37 mg 51. Terre en cuenta la cartifical de clario biológivo. 53. "Srestá en la misma familia periódica que el Caly por tumo puede concentrarse en les liveses, 58. Se mierala una pequeña cantidad de tritio con Ps(g) y sedetruta dénde ayarere su radiscrividad, 57, 5i, una poquetra cantidad de son sodio radiactivo icriminarà en el NaNCh, cristalizado.

Ejercicine avanzadus y de recapitulación, 61. 2.9×10^3 ton métricas 64. 7.0 μ g de "Sr 65. 29 años 69. 200 Cl 70.0.14 7E 1.2×10^3 M

Problemas de semiración 75. La representación de la fracción de empaquetamiento frente al úlmero de massi y la representación de la Fig. 36.5 par fundam enclamente intégence especulicas (el práximo en una estal printimo en la tota). La facción de empaquetamiento es proprietada la defecto de massi por realción caminado de signa 76. (a) La velocidad de desimegración depende del cocionate colon di números de formos málciones y la vida media, un rater grande de número de formos realción de desimegración que número de isomostrida media troja. (b) dib/di = \(\lambda(\text{p})\), \(\lambda(\text{p

máximo se produce después de \sim 2 meses, sin embargo, la diferencia entre 1 año y dos meses es despredable). 78, (a) La passa arámica media del Sr es 87,4 \times (b) 266,3 pcm; (c) 1,38%; (d) 9,65 \times 10° a.

CAPÍTULO 27

31s. CHI,CHI(CHI)CHI(CHI)₂ [ChI₂CH]₂ (A), demokernyldyiridi, 4IL [,3-distance I-minuhenteene, 2.4. distance I-minuhenteene, 5A. (b) y (c) son quirales, 6th. Todos tiesten la configuración R. 6B. (a), (b) y (c) son pares enactiómeros. 7A. (a) 2: (b) 2: (c) 2: (d) 2.

OAL CHACKER ACROCHISTRACES CHACKER IS

8A, III : nacteofile, ANCI₃: cinetrible, C₂81, makeôlile, C11,8" materitin 8Is. (a) CII₄1 (electrófilo) + NII₄ (materitin) \rightarrow 11₄CN1s₂71 : (b) CII₄CR₃CI (electrófilo) + NII₄ (materitin) \rightarrow 8I₄CCR₃CII₄CI (electrófilo) + CII₄SC (materifilo) + CII₄CII₄CII₄CII₄CN₂CII₄ + CII 9A. (a) CII₄C \rightarrow CII₄CII₄CII₄CN₂CII₄ + CII 9A. (a) CII₄C \rightarrow CII₄CI

Cuestimes de regasse 5. El C.H., dene cinco isòmenes, el C.H., sinto tione dos isómenes. 6. CH-;CH=CHCH, 7. (2) hidron de algunte; (2) desda cardon dien; (4) distantado de algunte; (2) distantado cardon dien; (4) distantado de algunte; (6) unións: (6) grupos siscolad; (b) deter.

9. Sálo se muestem les étaines de curtace y clure

10. (a) férmeita diferences; (b) isémeme estracturales; (c) identales diferences; (d) idénticas; (e) idénticas; (b) esémemes orto-para 11. (a) 3.5-directiloniaux; (b) 2.2-directiloniques; (c) 3.5-directiloniaux; (b) 2.2-directiloniques; (c) 3.5-directiloniques; (c) 4.0 de directiloniques; (b) m-nitrectiloniq; (c) 4.0 de parameteración.

Les álemes do 31 unidos al carbano se motempera respondendada. 14. (a) $C(t_0C(t_0C(t_0))C(t_0); (b)) CC(t_0C(t_0); (c))$ $C(t_0C(t_0))C(t_0C(t_0); (c))$

16. 2-butanol 17. (a) CH3CH3CH(CH3CH3; (b) CH3CH3CH3; (c) CH3CH3CH3; 1 ctrus propones chandas; (c) CJ4,COCH(CH3; 4) CH3,COCH(CH3; 4) CH3,COCH 19. (a) maleólita; (d) mateólita; (e) antios 21. (a) Sn2; (d) hidrogenación; (e) esterificación 22. (a) Remedia de sestitución (fermación de sen sinire sectunistria); (b) Reacción de sen sinire sectunistria); (d) Colasción de un sicola e mateólica.

 El grazo carbonilo sălchidia vestă mide a un corbanu v a un hidrógeno, mientras que el grupo camendo de faceicra está tendo a des continuos. (b) Un proporte do sefinesa por sustinción del grupo hidroxito de un dridoetrbouffice per un grupo alquito ... k. 37. (a) Grueo emborilo, grupos filânciio y un anillo grundico disposituidos (b) grupes éstett (e) grupos centros y carboxile; (d) proper hidroxile, aldehida y un mulla aromático disastituido 39. Tres isómens: éter distilica, 2-meteaipropano y metil propil éter 41. Hay cutto infugues, faide perganoue, ácido 3 medibaltezaion, ściela 2-merithus anolow, doldo 2,2 damerik propuncico 43. Hay nueve judinesce de noctato de n-propilio, propunsabide etito, cestato de isagenpilo, fontinto de rebuido, freguiato de per-butilo, formiato de tree-butilo, formiato de fechatillo, a batanegro de matillo, 2-metilproponazio de meisto 45. Hay muchos induteros, algunos de los quales san: 1-hidroxi-1-meterd property, 1-hidroxi-2etexistento, I-bidroxi-I-etavassensi, 2 bidroxi zebotocal, 3-historici sebenanal, 4-historici nibutanal, 4-historici se-Parlament, 1-tildress battanesia. 3-hebreti busanang, simil oxietanol. I-meioxipropaneni, etc. 47. (4) 2,2-dittetilbutano; (b) 2-metilpropenet (c) 1,2-danetikielojeupanor, (d) 4-metil-2-portion; (e) 2-city 1-3-metaperatance (f) 3,4-dimetil-2-people it pestero 49, (a) 1-parama n 2-penterio; (b) suficience; (c) 1-buumol. 2-butanol. isolument y e-basanrà; (d) recesita una posición en el smiller, jej meliciscate: (f) necesità positiones (such arillo-PROCEED CONTROL OF THE PROCEED FOR THE PROCED FOR THE PROCE dictilament; (b) p-ominonitrobencenes (c) N-etal-Alcicloperaila nima (d) digutamentampa.

57. Hay săin cun postelân para et debte orduce cu et etere y proposio, petrodes en et humno 59. (a) Cli₂Cli₃Cli₃C (b) Cli₃Cli = CliCli₃ Si. (a) C₁Li₁ − C = Clic lib Cli.

(e) 3.5-dihároxifenci 60. (a) Un II de la cadem devarbeniges desplazado por otro grupo. (b) Un il desmarábe arcenático (x despisarado per tem joupe. (c) Se afeden des fragmentos de ora molécula pequeña a un disble enisco, (d) Se unen dos grupos denare de la misma mo-Meula para (отторият тейсеки реграде, стать 11 ў ОН para formar H₂O. 65. (a) CH₂CH₂CH₃CH₃COOH; INCHERIORICIONOCHICH: (c) CH/CH/C/CH/J/CH 67, (b) (I/CCH/CH/: (b) PLOCHCICILICE (c) H-CCHICNICES; (a) H, CCHCICH₃; (e) H₃CCH(cOH)CH₄; 69,48) 31,CCH;CO;H(aq) + El (aq); (b) tracellacostions) in History (usis (c) H, CCH, CO, Na(sq) + HOCH, CH, Jano 71. (a) HyCC((Z)NH; * HyO; (b) CHyCHCN * HyO; $(a) \square H_i \square H_j \square H_i \square H_j \square H_j$ 73, (e) (3), CHyDDOH(sa) 4 CHapt (b) (1), $CH_{i}CH_{i}C(0)CH_{i}(aq) + CH_{i}OH(aq);$ (e) (2) CHATHATONINA (iii) 1-11-00)

NA. (a) Mediamies idéntions, ambos aquindes: (6) molécu-

Br) (CH 1, (h) L'a prátion de energia procesial frente a la coordenada de reacción onnsituye el perfit de rescellant la representación sometime les resetimes (d. pale) isopiente y los productos el lade decreto de una línea. de se paración cuyo máximo es el estulo de transición para la rescultir. La differencia de energia entre los reactions y productes en Ast, (que en este caso esregativo). La diferencia de comple entre los reactivos y el estado de transición es la energía de activación para la resexión. (c) La velocidad de macerón gementa en un factor de clos, (d) La velocidad de renceión disminuye en un lactor de dos. 91. (a) CH₂CH₂CH₃CH₃CH₃ Istag) + NaOlirag) ---- CH.CES.CIS.CIS.OH (ag) F Ni Selecti, (b) CH₂CH₂CH₂CH₂Br(aq) * NH₂(aq) $CH_1CH_1CH_2CH_3NH_1^{-1}(aq) + Br^{-1}(aq);$ (c) CH, CH, CH, CH, Ht(aq) + NoCN(iiq) -- CH, CH, CHICKICN(up) + NaBr(up); (d) CHICHICHICHIBE (sol) = CHLCHsONs(sol) -- CHLCHLCHLOCH, OCH, Chiasoli + NaBrisoli 93, (a) Chi,Ch,Ch(Chi,OH (2mbes forms R y S); (b) S_b 1 95. (a) CH₂CH(OCH₃ Chi.) (Hi, Chi. (probas forms K y St. thi Sel 97, No. todas las cademas de nolleneros tienes el mismo número. de unidades monoméricas, asé, las motéculas individuales de polimero nionen differense masa. Pur tanto, stilo podemos discutir una masa molecular media (ecsamedio de las masas moleculares). 59. La saidad repetition de potiment: $-1 - C(0) - (CRI_1)_2 - C(0) - NH$ $(CH_1 \underline{h} - NH - \underline{1}_c -$

Ejercicies avanuados y de recupitalociém 107. (a) $C_sH_sNO_s + 7H^s + 2F_0 \longrightarrow C_sH_sNH_s^{-1} + 2H_sU$ * 2 Te³¹; (b) 3 Cath,Chi,OH + 2 Cri,D,2* + 16 H* \rightarrow 3 C.H₂ODOM + 4 Cr $^{\prime\prime\prime}$ + 11 MAL: (c) 3 CH₂ CH - CH₂ + 2 MaO₆ + 4 H₂O -→ 3 CH. CHORCUJOR + 2 Mao, + 2 OH - 109, C₁H₂N₂O₂ 119, (1) Los datos de disminución del purpo de congelation no son sufficientemente precisca para distinguir las compuestos. (2) El ácido grapiónico en displución акциям не ушејне гоја коппака), се годинув врше ефертиpossou descrintaido no es deldu propióniço, (3) Tanto kie alde historicania kie alexikules se existan per nermanganato en disobición acrosa microres que les éteres no son reactives. El conspuesto desconacido debe ser 1butsasel a uldebido butinera, it a reacción de algobol canścido carboxílico prodate un ésser de clor ogradable, em aldehido no reaccionaria. 115. o.C.M.CT + N; $\forall w \in C_1H_2N_1 + CI \cdot n \cdot C_2H_2N_1$ (se reduce) $\longrightarrow n$ C.H.NH, 138.El Hi partena al CH famerando -H.O., ya que es un grupo dador mejor que el hidróxido 124, (a) éster, amina, azeno: (b) (1) (p²; (2) (p)*; (3) (p)*; (4) sp¹, N.sp¹; (c) les carbones 2, 4 sen quindre.

CAPÍTULO28

Elempios prácticos 1A, dimeordimentimina

Cuestianes de repaso 4. (a) palmis difinolrillamato de glicerina o palmisocheo-ascarato de glicerina; (h) irloleato de glicerina o trioleira; (c) ministata de malio.

6. (4) 7. (a) 0-(-)-arabinesa en el Johanno (ptico de la 4-+)-arabinesa, escructura (hi a continuación, (b) La distanciment de 1-(-)-arabinesa es una motécula gió es sú isóniero óptico pero no su imagen especular. Hay vantes dissentments de este tipo, p.e. (h) a continuación.

R. Las tires moléculas son monosaciónidos égricamente netivos, la β to (+1) glucesto es una molécula efejico, Lu De(+) glucesta y De(+) éguidades Generi forma de catiente abienta. La arabinesa es una penusa, interaras que la glucesa es una herros.

(h) pretieng half lineen stysteins.

 Lies azifesses pantolas en la wantetura con orifesens úbosa y por targo esto es una cadena de RNA.

Ejerciácios $B_s(a) \stackrel{?}{\to} \times 10^5$ sones $B_s(D^*;\{b\}) \cdot 12 \times 10^5$ iones $B_s(D^*;\{b\}) \cdot 12 \times 10^5$ iones B^* 15.5×10^5 motivalende protectes 17.4a) Lo tra luriant est un trigilección oscinutado (se decir, um acrose, $\{b\}$) Los pabones son cales de folicios grasos (a pantir de la responificación de trigitate deletion, mientras que los fostiliquiess procedes de la gibernino, folicios grasos, ácidos procedes de la gibernino, folicios ($B_s(D^*; a)$) una bose que contiene nitrifigento. Ambos tienen cabezas hidrofíticas y colas hidrofíticas ($B_s(D^*; a)$) a divideo grasos politimaturados

fiencii (de e miss Adiles tralacia carbeiro-carbono. El Saido oscierico está completamento estimado mientus que el écolo decestación cinere tres entaces C — C y el aveite de estátamo tiene el purcentaje más elto de ácidos, grasos insutuados. 22. CH/(O/CL/OHCL). Oli (plectura) y Noi "DOCCO1₂₋₁, CII, (pulmiento de sodo.

25. (a) Un oranguesto decorógico gam el plano de la taz polarizada hacia la derecha (en el sentido de las agujas del reloj). (b) L'a compuesto levégiro gira el plano de la luz polarizada hacia la izquierda (en sentido contrario a las agujas del reloj). (e) Uno mezeta equitativa de tnantiómeros K y S; (d) (R) es la designación dada a un ácomo de carbono quiral cuando el grupo de prioridad. más baja se dirige hacia fuera del observador y los trupos restantes se cadenan desde mayor menor prioridad en el semido de las agujas del relog. 27. Un uzicar reductor reduce al Cu^{lle}(eq) hasta el compuesto mjo e insoluble Cu₂O(s), 29. No son enteridenests porque los ángulos de rotación son diferentes y además. son del mismo signo. 3L (a) Escasiómesos: conf. S. Instructura a (equiendas), conf. If (estractura a desection), (b) La misma motécula: umbes configuración R; (e). Diamerómeros: estruciura o laquierdas, configuración S.R onn (S) areiba y (R) shajo; extructura a descelus. configuración X,X; (d) Diastepômenos; estructura a inquierdas condiguración A,R; estructura a derechas configuración K,5 con (R) arribe y (S) abajo.

35. (a) Unamientácido a cás tet ácido curbos ilico que liene el grupo unima y el grupo curbos ilícucos el cunismo decurbona. (b) Un avvienimes um forma de seriona, (b) Un avvienimes um forma de seriosocido desde el grupo unima está protocole y el grupo carbos ilico despectocado. La forma avvitációnica de la glicina es "UNACHACOCT". (c) El pH en el que proborima forma avvietación de conoce como pento isociácteico. El granto isociácteico de la glicina es pri = 5.97. (d) Un enlace papidico es el que se forma carre el grupo conbonido de un amientácido y el grupo atrimo de stro (con eliminación de Il201. (c) La estructuración de sero (con eliminación de Il201. (c) La estructuración de sero (con eliminación de Il201. (c) La estructuración de sero (con eliminación de Il201. (c) La cetracturación de sero (con eliminación de Il201. (c) La cetracturación de la cadena polipeptáleca en una protesira 37. La problem (comparat: La facia de la cadena de la

 o sula trolèculos de proteína en un complejo exerce de proteína. Por trolars las proteínas tecnos entractora customeria presio que mecha proteínas tienen sólo ona custom polipopidosa.

S1. DNA y RNA: ambus continue anticares (ribosa y descairribasa), grupes forafato y bases parlers y pictristificires. S1. La secueraria complementaria e: -100. Ejercicios recanadas y de recapitulación S6. 2,9 × 10° ganot; podría necesitaria más de un Ag' por meteira. S0. pk. 9–971 62, necesignica Arg Pro Pro Oily Phe Sur Pro Pro: Arg 63. AGA CCA CAA CGA 66. Met es N-terminal. (a) Met Met Gly o Met Gly Met; (b) Ste Met; (c) Se Met; (c) Met Ret; (c) Net Net; (c) Met Net (c) Met Sur -100. Met Met S1. -100. -

Problemas de sensimanto 70. (a) Valor de suporificación — 189 gara el transtructo de giberira, número de todo — 860 para el triostato de giberira, número de castor. ofmero de todo — 80 f., valor de exponitivo de — 180. (c). Pera el aceste de cártemo: el mêmero de todo puede encontrarse entre 180 y 144 y el valor de supocificación entre 211 y 179.

Apéndice

H

Índice alfabético

A (número músico), 43 Africolutz. configuración, 1129 евегоріа, 766, 761-93 escala (Kelvin), 12, 183, 201, 204 Aburalancia natural porcentual, 41. Accidentales, errores, 18 Aceites, 1125-26 vegetales, 288 Aceterader do particulas, 1930 Acero, 968-969 de Damasco, 962 metalurgisa, 963 Acetamida, 1085 Acetato, ion, 695, 716 Acetatos, 145 Actateo, ácialo, 94, 162, 695, 1081, 1083. dimera, 503 iceixación del. 668 representación del, 67, 68-69 Application: 1087 Acetilo, grupa, 1083 Apetiteno, 1071, 1072-73 unizace est, 448-449 Acetifsaficílico, ácido (aspirito), 681, 1083 Acetofenous (I-foráletanous), 1081 Acctoria (propanora), 118, 483, 499, 541, 542, 1081 Apetonitrilo, 450 Acido(a), 146-47, 665-709, Véase fuertes; débiles adipioo, 857 anhidrido, 274, 701, 930-931 Ambenius, teoria de, 666 bersuio, 86, 693-694 Bretested-Lawry, tree is de, 666-67 parbugato, 284 carbonillico, 94, 1982-85 conjugado, 667 εδιρεύτικο, 923 efecto revolution, 670 escala de pH, 671-674 gravas, 254-255, 1174, 1143-44 iones, 689-693 Lewis, 698-701 ppedier, ajuste de reservisires redore, 154-156metasificion, 937 отолюрговіюю, бівч remerciatura, 86 muleico, 1149-53 cadenn de, 1151 gonalisments, 1149-50 cogámico, 695-696 estesálfeico, 937 condantes, 772-774 ársisku. 760-701 (raidus (antidaçtus ácidas), 379 galmítico, 254 pęnaxanitossa, 546 politicalculco, 931 poliprónico, 684-689, 233-734 reacción vion mesales, 837

retemecianistate de, 148

Asido-base equilibries, 710-748. Véase Reguladoras cálculo de, 716-738 efecto kan constan, 711-714 rencción de reutralización, 726-734 valoración y, 726-734 indkindures, 146-147, 724-726 resociones, 146-150 de Browsed-Lowry, 1096 de innes complejos, 1009-1010ecunciones, 149-150. valoraciones, Vérere Valoraciones Academis, 798 Amitembrile, 257 Actinides, 50, 360 Activio, serie del, 1029 Activación, energia de, 597, 598, 599-600 Actividades, 564, 631, 633, 804-808, 1032 definición, 804 condigues no ideales, 806. Acomujodores de pânino (baterías), 845-846 Adenina, 1150 Adenesino, 812 Adenesina, dilos jan de (ADF), 812, 931, 1144 Ademarina, mifestaro de (AFP), 812-813, 931, 1144-45 Audia inter reacciones de, 1073-74 cifigs signifigaçãos, 20-21 Adiponitrile, 357 ADP (difestato de adanosina), X12, 931, 1144 Admirción, 564, 568, 609, 610 Aducto, 698, 893 Affected electronics, 373-374, 379 Alien, 956 Ap;C(O₄, 756, 76). Appeare homestante, 460: Apejing reducing, 159-160 Agricultura, 291 Agusa autriumzarión, 671-674 calor espécifico. 224, 226 montposición, 4, 35 curva de enfriamiesto, 490 de oristolización, 1811 desalinización de, 557, 358. descomposición del, 289 dravionizate, SES diagrama de Esses, 495dureza, 887, 888-889 permanente, 887 Kingbhal, 897 electrólisis det, 278, 287, 853 enlaces de hidrógeno, 502-503. cijjajios em 441 442 formación de, 185 gas de, 28T, 636-637 marino, 6, 289 molécula de, 5nátrato amônico disselto, 788 polaridad, 419 prezión do vapor, 198, 269, 483, 484-485 producta iónico (K_{-}) , 672, 690

rescriée cusa bramato de Aballo, 1100 reacción con popsia, 356 recogida de gas sobre, 197-199 герія, 973-974 erticular 1011 resistantes, fusfants, 165 tintamicazo de 164-165 учит de, ем la анибибата, 269. vaporización de, 790, 798-799 Air-bae (belsa de aire), 289-211 Aire, 6, 267 baterias de . 648 boles do (Air-beg), 210-211 contamistación del, 283smop, 275-276 destilación fraccionada del. 200-270. Aistante eléctrico, 466. Ajaste da ecuaciones axidación-reducción, 154-158. en medio ácido, 154-155 en raedio básico, 156-157 seminasoción (método ion-electrón), FM-156, 158 por tanteo, 110 Alexina protenada, 747 Attolisa, céluta (hateria alcetina), 845 Alcalizos, metales, 49, 146, 873-880 сопириения, 973, 876-980 obtención y epticaciones, 874-876 propiedades de, 873-874 solubitadad de. 145 Alcalinovérreos, metales, 880-886 compassion, 884-686 oftención y aplicaciones, 862-654 propiedodes de, 682 Alcaloides, 680 Alexbosis, 738 Alcardor, 1082 Aleganos (highrocarlairos saturados), 90-91, 1062, 1065-64, 1066-70 configuraciones de, 1056-68del petróleo, 1069-70 a partir del perraleo, 1069-70 esaruçums anulares, 1067-68 ubstatelión, 1068 puntos de etaillición, 1066 ceacciones de, 1468-69 Alcoholes, 92-93, 542, 1078-1080 de madera, récas Métanés Alconidos, lores, 1079-1080 Aldebidos, 1099-1082 Aldress, 1127 Aldotriesa, 1127 Alesciones, 535 Adiofolioss, akadess, 1667. Alifáticos, alexanse, 1067 Almendras (beazaldeliádo), 1080, 1082 Alarádón, 1133, 1134, 1142 Aletropia, 278-279 del azulire, 918-919 del carbono, 505-506 del Idaforo, 926-27 Allquenes, 91, 1070-74

Anhidros, compuestos, 90

etiäntnes en, 41-42 Arillina 4607 isomeria grométrica, 1071, 1072 Amillos benedalens fusinandos, 1075 pactor, 41-43 comenciatura de estero issimunos, 1093-95 pur cold@la.coided, 512-513 emención y aplicaciones de, 1071-73 Arismes (0) 388 propordedes mognéticas de, 374-375 rengeliares de adición, 1073-74 hásians, 691 protones em. 41-42. markz de, 516-317 Alouitación, 1070 rayos X y radioctividad en. 40 Agisal (metil fenilleter), 108D Alquilo, grupo, 1063 tampño del, 363-369 Amedización, 894 Algorius, 1070-74 enrolinal 398, 399 [somería gournétrica, 1071, 1072 Arcains, 31, 359, 825, 852 ATP (trifosfato de adernaira), 712-713, 931. de agailieis, 850 obtenetión y aplicaciones de, 1071-73 HaddatS Antártida, capa de ozono, 280-281 rescretones de adición, 1073-74 Atrapoido intermologular, véase futras-Auticodor, 1152 Abrededones, definición, 221 intermolecusianex Anticongelune, 534 Alto espin, 19800 Anticularyme, orbital molecular, 451-452 Aufbazz método, 338-340 Alto home, renegiones en, 962-963 Ataimento, 956, 925 Aurora boreat, 268 Alumbres, 894-895 Anineonsistente, méjodo del campo (SCF), 366 Antraceno, 1975 Althreims, 894 Autolomización del agra, 671-674 Apantallamiento por electrones, 364-367 Aluminia, 56-57, 107, 469, 869-895, 959 Automóvií előstrico, 823 Anarcamiento, energia de, 999 calur especifico del, 226 Apareste, masa malar, 217 Avogadro, Arnadeo, 185 compuestos de, solubilidad. 779 constante de, 51-53, 55. Appeilo, 927 estado de axidación del, 691 tey de, 185-187 Agniral, molécula, 1088 Thomas de, 899 gumero de, 50 Argein, 281, 359, 378 Imhiros de, 893-894 Anstoteles, 3 Агеонгора, 553 hidróxido de, 894 Acounitions, bidrocarbures, 1974-78 Avidas, 929 propiedades y opticaciones, 890 Articones, 1127 propiedules, 1075-76 fouder de, 894, 1016 rescriptés de sustanción, 1076-78 reductores, (13) producción de, 891-893 Aguifee, 73, 210 propiednaka działo base, 300 aplicaciones, 1076 Arrhereus, Svaren, 146, 360-561, 600, 665 alcatropás, 918-919 sulfate de, 894-895 culca expecífico. 226 consción de, 600-603 Aluminio-eiro, barería de, 848 cento contaminante, 251 teoría de ócidos y bases, 666-Amalgainus, 975 соправать сся смідени, 917 Aisdmon, 926, 927 dental, 535 cular específica del. 225 diagrama de potrucislos, 921 Amerita comer. 897 dioxede de, 698, 701, 921-922 Arte, objetes de (restauración), 1 American Chernool Society (ACS), 50 formes moleculares, 918 Asbestos (amiento), 937 Annianto, 937 Folgres de 925 Aspárina (árido acetifsaticitico), 681, 1083 Amidas, 105-186, 1087 Bquido, 918 N sassituida, 1067 Asimétrica, molécula, 1088 mintarelinion, 918 Addetico, polúmero, 1107 Amillasas, 1142 oxidus, nandojeks y moranienes, 921-923, 924 Aminos, 679, 697-698, 1086-97 Amque lakrait, 4101 polimeriumo, 918-919 gem (atm/sdera esténdar), 178, 180 aromáticas, 697 190ccess Franch, 919 Amianáridus, 1135-37 Armósferra, 267-269, réase Cisses. propiedates fásicas, 4-5 idnica, 560 erenciales, 1135 rombien, 918 como fuente de productos quánticos, 269-270 protorcados, 747 irlöxido de, 921-922 estándar, 178, 180 sprupnoja de, 1138-39 estructura de, 267-268 yapor de, 918 Ammint, 988 April begins, 912 vapor de agua em 269 Amorphises, 271-172 Atémico, sésse Orbital atómico basicidad, 666-667, 697 ortotales et, 325, 330-332, 335 formula estructural, 678 Bocon, Francis, 3 celútales £ 325 producción industrial, 128 Badische Anillin- & Soda-Tebrik (BASF), 112 síntesis, 270, 271-272, 626, 801 orbitales p. 325, 328-330, 335 orbitales s, 325, 327-338, 329, 335 Balanzo, til, 19 Amendaco-elemen de amenio analítica, 10 inservalo de tampón, 723 pass where Mars otomics Helmor, Johann, 305 volumen, 357 Amonio serie de, 395, 312 especimo, fincas, 303-305 eleguari de, 205, 773 judio, 363-364, 369, 370 Brancoule, Wilder, 566 cualcavario, salas, 1097 determinación a partir de dates de rayos X, Bookles, 411 dicromato de, 8, 968 de conducción, 466 ices, 87, 145, 193-394energia interhandas, 406, 916 de eterrentes de transición, 366-367, 950-951 nitrato de, 272, 78% (moria de, 485-466) energia do ionización y, 370-373 perclorato de, 915 rennini, 33-37 Baijin electrolótico, 850, 856-857. sulfain de, 272 crome, 966 Atomización, calor de, 384 Amontons, key de, 190 ores, 974 Ameerio (A), 835 hterner(s), 5, 36-57, 375-379, Véron Erdecc(s), Bar (bar), 179, 180, 181 Ellegio stato (s.) Amplified, 298 Bario, 887 appleted, 467 Ansholismo, 1142 spilisto de, 752, 886 Análisis cualitativo de estienes, 764-773 attribud etroprontou del. 373-374 Barómetro, 177, 179 Bala, 310-316 discilución de sulfrires mentificos, 771-770 Barro graidign, 856 precipitados del grupo elemens, 269-170 central, 398-99 Bartlett, N., 1867 precipitadox exut sulfuro de hidrógeno, 770-771. moléculas com esás do trop, 416-417. Base(c), 147-148, 665-709. Véanse Furries: Débiles concertar do mail y, \$1-56. Antiquoticus, sustancias, 669 aminas, 697-698 Antigems, éxidos, 380 dador, 467 Archenius, teoria de, 666 electrones en, véare Electrón(cs) Amestrono, Anders, 299 Bronsted-Lowry, south de, 666-671, 648 inidal (A), 299, 364 energia de tentración det, 370-373 medelo "leadin de circela". 40 conjugada, 667 Angulus de enlace, 409 ioras como, 689-683 Anhadridas šeidas, 274, 701, 930-931 multielretrónicos, 334-336, 365-366 Lewis, 698-701 пецию, ЗЕК

reconocimiento de, 148	2-Brumé-2-metilpropanona, 1100	ségundo principio do la Termodinâmica,
Bases complementaries, 1149	Brometimol, azul de, 725	793-796
BASP, 112	3-Brometelasne, 1076	en condiciones no estándar, 806-801
Bateria(s), 644-548	Timornuous, 145	estalpie, 783-764
célula Leclandié (pila soca), 344-845	Brience, 596	(ветга ефсикчинаті», 826
células de combescible, 847-848	Bransied, J. N., 666	senociones de cuidación-reducción, 835-836
de pire, \$48	Bransted Lowry, teoría de ácidos y bases, 666-671,	servido, 783, 795-796, 802-844
de boxón, 896-847	Mark 1896	Cambio fisico, 5. Vense Cambio especiáneo
de cinc-cloro, 831-832 de fluja, 644, 847	Buckminster Fuller, R., 506 Buckminsterfullerenes, 506	Cambio nero, sentido de, 639-6-11 Cambio fitigo, 5
de tirio, 826	"hucky", polotas, 506	Cambio químico, véase Reseción
de niquel-cadraio, 847	"budin de cirrela", modelo, 40	Campo unocensistente, mútedo de (SCF), 366
de piomo (agumuladores), 845-846	Bursen, Robert, 304	Carapo cristalino
primaria, 644, 845	Buretz, 19, 161	desdohlamienta de: 999
recarpable, 847	Burane, 67, 68, 548-91, 499, 1062	secria del. 996-1002
secundaria, 944	I Batunal (afcohol buttlice), 1076	propiedades magnéticos, 1003-04
Batexing, 8921-892	2-4suranca, 1477H	Cancer, terapia del, 1047
Recquerel, Antoine Merey, 40, 1045	Buceno, 1070	Cannizzaro, Stanishoo, 185
Bergeno, 91, 435, 1074-75, 1976	isfantaes, 1071, 1072	Capa de valencia expandida, 408-409
prilles fusionadas, 1975	Batillen, skenhel, 542, 1078	Capacidad calarities, 224, 228
enhaces en, 460-462	r-Burder, bromuro de, 3 (68)	Capacidad reguladara, 723
stantinedo, 1075	disurtino (enjasceitienn), 16671, 1674	Capacidad redumora, 178-380
Henceno-tolueno, disoluciones, \$50, 551, 552	Businico, Scido, 679	Capacitascia, 370
Benralden/do, 1080, 1092		Capas electrónicas, 325-326, 338
Henzokat, deislo, 108/1	€	Capitar, efecto, 481
Berilio, 443, 68)-882	Cirkina, recoviringen, 1046, \$068	Captura de eléctrones (EC), (026-
comparestos de, 681, 882	polinerianción, £105-06	Caras, estructura cábico comrada en las ((cc), 509.
Berito, 880-681, 882, 1016	rumiticula, menanismo en, 614-615	- 511
Bestholes, F., 784	Caliminan (trains de cadmis), \$57	Carbacanión, 1099-1160
Bergelius, J. J., 1059	Castraio, 833, 474-476	Carbón, 251, 252
Beta-carstene, 1109	envenerantiento por, 976	gasidiención del, 252
Biggibonaro, 281	Colé desantejando, 495	Tienethecido del, 252-253
Bidentado, ligardo, 989	Cohn, R. St., 1089	racgrands, 934
Bilienilo, 1076	Cal. 128, 698	vegetal, 934
Bimošecular, proceso elemental, 603	opagada, 727, 386	Caubsengión, 885
Bioman, 251, 1134-35	vivo (épiete els calcie), 128, 698	Carlsonaig(a), 145, 284-285, 291 bássico de cobre, 35
Ricquisticte, 2	Cal yeosa, vidriorde, 940	
Biacuto, 925, 927 Blanco	Calcinación, 885 Calcio, AJR, 883	cúprico básico. 89 Cicupo 1, 878
fásfant, 426-427	cardennajo de, 149, 647	Clauper 3, 634-886
zalira, 891	carlsuro de, 935	transposición, 779
Bolu, Niels, 310-311, 316, 318, 340	fluororo de, 519-520	Caiblingo, soldo, 384-285, 743
Algoritation 310-316	jatoonea etc. 687	Carteralism)
teoria de, 320	óuido de (cal), 12H, 698	garagio. 1080
imprecisiones, 316	apagesda, 227, 886	metálicos, 972, 973
energía de funivación del Júdrópeno, 314-	Culcina, 285, 772	Cadiono, 695, 932-938
316	Caldenas, incrustación de. BST	aletropias de, 505-506
espectroscopia y, 314	Calentamiento, curvas de, 490-491	ciclo del, 290-291
Boltzmann, Ludwig, 306, 785, 800	Culentamiento gioliai. 15, 285-286	combustión de los compuestos de, 283
constante de, 306, 785	Caliza, 749, 884-885	corrections expiral, 399
eoración de, 800	Calen(es), 220-223, 230. Vésuse Entalpia;	comparación con silicio, 932-933
para la cotropia, 785-766	Terntoquímica	compuestos de silicio y, 938
Bondu calorinetrica, 227-229	de atomización, 364	ссиприясыми сирапіном у, 90
Borner, sales, 9404941.	de combusción, 227, 251	diagrama de feses, 934
Bórax, 939, 940	de fusión, 490-491	diáxido de, 277, 283, 284-285, 700-701, 710
Bórico, ścido, 940	de reacción (q.), 226-230, 235-241	apoloridad, 418
Born, Max. 322, 521	entropia y. 786-787	come refrigerante, 283
Born-Fajans-Haber, ciclo de, 519	espectico, 224, 225-226	diagrama de fasts, 493-491
Dore, 939-941	determinación experimental, 225-226	medio ambiente y, 285-286
trifluoruro de, 407-408	significato, 226	ministria de. 284
Borosiliano, videia de, 941	dependencia del carcino, 234-235	sétido (hielo seco), 491, 493
Bosch, Carl, 271	ley de Hess, 241-242 Cakeria (cah), 223, 229	disattum de, 541, 542, 935
Bate, conformación do . 1007-68	Calorimetela, 226-230	entalpia de femación, 244 hibridación sp ³ , 1095-1102
Bartón, haterias de, \$46-\$47 Bayle, Robert, 3, 161	bomba, 227-229	monúxido de, 283-284, 471
ley de, 161-183, 195	"veso de poliostireno", 229-230	óxides de, 37, 283-286
Brogg, W. Henry, 359, 513	Calorimetro, capanidad calorifica del, 227, 228	carbonates, 264-285
Brigg, W. Lawrence, 359, 513	Calvin, Melvin, 290, 1134	obcención y aplicaciones, 283-284
Brama, 244, 376, 906, 909, 911, 914	Cămaru de năchta, 1045-46	preparación y usilización, 933-934
Brumoamina, 697	Cambio esponiâneo, 762-822. Wanse Entropia;	radiactivo, datación por, 1034-35
4-Bromo-2-Mataon, 1092	Energia Clibbs	subóxido de, 432
2-Bromackorobencena, 1076	células de concentración, 849	Intractoruro del 66, 419, 935
Bromošenol, azali de, 713	criterio, 783-784, 802-003	Carbono-12, 42

H4 Indice allabetico

Celebres, 251, 427, 1133, 1134, 1135

Centimetra cúltica (cm²), 12-13

1-(Tiere-1, 2-& Floorcetere), 1093-94 Centiquise (cF), 503 Carbone-14, 46, 1024 Choreffuerocarbanes (CFC), 281, 286, 911-912 Central, Stories, 398-399 Carborundo. (carboro de si)licia), 505 Cleroformo, 541. moláculas con más de uno, 416-417 Carbox fliggs, Scidns, 94, 1082-85 Cheremetarus, 1069 Centros activos, 609, 1145 Carboxille, grepo, 94, 677, 1082 3-F3oro-2-metilbutanal, 3081 Cerámica, 937-998, 978-979 Carboxilpersidaes, 1147-48 4-Qharo-Jesetii-2-pentangar, 1081 Ceronkay, radiación, 1842 Corberos intersticioles, 935 2-Champolueno, 1676. Crim de energía, 31 I Carburo de sificio, 205 Cero, resociamen de orden, 586, 587-588, 597 Cleronital, 145 Caree, densided de, 699 de cobalto(III) heuzhidratado, 89, 90-Cerrado, sistema, 221 Carna eléctrica, 37 precipiandes del grupo, 769-770 Cargo electrônico, densidad de, 322 Cesio, 304, 873 Coagulación, 565 elemens de, 517 Carga formal, 402-404 Cubality, 950, 910, 971-972 Cetomas, 1080-82 Curgo raiclest efectiva (Z.), 336, 364-365, 372 Cobolto(II) hexabidratado, cluraro de, 89, 90 Carothers, Wallace, 426 Cataloga, 1127 Calcular-samario, imanes de, 970 CFC, 280, 286, 911-912 Cositerita, 896 Cobre. 343, 950, 972-974 Charlwick, James, 42 Caratrolismo, 1142 traño de 857 Chargelf, Erwic, 1149 Ontálisis, 608-613 сики ехресійся, 226 descomposición del peráxido de hidrógeno, 611 Charles, Jacques, 1831 tey de, 183-185, 195, 204 curimonana intainen de, 35 etemenius de transición, 953 combustides, 929 Chen, George, 9601 enzimas, 611-613 depásiro electrodálico, 855 Chemodal, 1043 leserogénea, 609-610 mataide, 966 Clandgoou, 935 homogénés, 609 nectalungén, Séé) Cianonidrinas, 1032 Creataica, converse, 276 reero, 5841 Communición, 961 Catalizador(es), 112, 608 Clanuro, 500, 165, 935 propiosbates fiscutes, \$ 5. de Lindkir, 1074 refinado, 856. Cetobutano, 1067 equitibrio y, 646 Cobrett), ó táski dz., 811-812 Cicloberrano, 1067-1068 Cationes, 69, 367-368 Cultural III 2 Ciclobesated, 126 neidez, 691 dihidréxido contronare de, 89 pullists cualitativo, 766-773 Cheledresonn, 126 Cjotrdexilarnino, 647 sulfato, T. 152 disclución de sulfuros metálicos, 571-773 sulfato pagashtalmada da. 65 1,3-Ciclopentadieno, 1075 precipitados con suffere de hidrógean, 770-Cohreado, 857 Ciciopersiano, 1067 Cocaina, 680 Ciclopropano, 1067 precipiandos del grupo ekanosos, 769-770 Cociense de resoción (Q.), 639-641 Cictotrón, 1931 crispa que camiento compacto de prinnes, 516-517 Cedén, 1152, 1153 Степия сиотельную, в resina intercambiadora del 888 Coeficiento de actividad, 564 Cilias significativas, 19-23 torata de Belir, 314 Coefficientes exequipmétrions, 109 en mikulos reméritos, 20-21 Catálism, protección, 850 Colestérios, estructura, 524-525 en muses refinitions, 53 Catódiors, rayes, 38, 39 Celesterol, 1127 redundeo, 21, 23 juho de (CKT), 38 Coligariyas, propiedades, 555 Cinnmaldehido, (randa), 1082 Cátoda, 38, 825, 852 anomalas", 561-563 Cinc, 850, 851, 950, 955-959, 974-976 Caucho annual, 427 Colimedonsa, 203 blenda, 195 Cavendish, Henry, 281 resection con Acidone habitatico, 5 Colina 1126 Cefalinas, 1726-27 Colisión, frequençia de, 597 suffato de cebre(II) y. 152 Celubiosa, F133, F134 Cetisierrades ejectron-postaron (LEP), 1704 Cinci-clerro, bateria, 831-832 Celsius, escala (rentigrada), 11-12, 183 Colisiones moleculares, 199, 200 Cunética, energia, 222 Cidentalisa animien, véase velocidad de rescrión teoria de, 597-598 alcalina, 845 Culcides, mozelas de, 564-566 restocional, 199-200 biotógicos, 1124 Cinético-modecular, reorda, 199-204 Celones). ciei dudregma, 858 discribución de velocidades, 201-203 proplementario, 1805 Oc exembersible, 253, 289, 844, 847-848 de complejos, 8004-167 propiedades de los gases, X15-208 hidrópano-nxígens, 847 de la Harma, 873 significado de la tempermura, 204 de concertración, 641-847. de los elementos de transición, 953-954 Cir., isomero, 900-994, 1971 diremanna, 827-628 en piedras prociospa, 1016-17 Citorius, 1150 electridities, \$27, 851, 852 propiected del, 9 Cintino, daido (cirlo de Krets), 1143 electroquimica, \$25-826, 827 Calcennes, 1108-129 Clausiaus Clapoyron, comeión, 488-490, 809 figovojtakou, 988 Combustible(s) Christo, sales, 914, 915 Leptanché (pilo seca), 844-845 calmes de combaspón, 251 Clerkkirico, ściała, 5, 668-669, 674 membrana de, 859, 860, 1127 calulus do, 253, 289, 844, 847-948 Clerito, sales, 914 nerviusas, 861 Cloro, 52, 376, 909, 911, 913-914 hidrógeno-unigeno, 347 nongol-gastenio, 847 coron fuentes de energia, 250-254. estados de oxideción, Miplata-cinic, 846-847 diagramas de potencial de electrodo, 910 cianni, 253 pertuncial de (R_{co}) , 926 Ideites, 250-253 pulécula distérnica, 300 concemizationes y, 838-844 gasificación del cartxin, 252. 10003c|dox.de, 913-914 econción de Norma y, 839-840 hidrogero, 253 proclassión industrial, 128 exponentiacidad y, 833-838 liquefocción del cartión, 252-251 propriedades físicas, 48, 49 estimolor (E* ex), 830, 837-638 metanni, 253 Сютника, римево, 857-859 constante de equilibrio (K_{eq}) y, 837-838 fdsites, 250-253 Cloroscetico, deido, 696 primaria, 844, 845 Combassión, 34, 235 orto-Cloromelica, 698 secondaria, 644 análisis de recoductos, 77-80. parar-Clomanilina, 698 solar, 898 calor de, 227, 251 3-Clerobutanni (G-charobatifaklehisko), 1080 voltzion (galvárána), 227-828, 239-840, 843-844, de commuestres de carbona, 280 7-Cherelanana, 1089 849-KS0, 857 3-Chryolintaminto, arido, 1683 de hidrocarbures, [RI-] [2

Cleenfile, 290-291, 1015

en lecho fluidizado, 924

y capitaislanes, 614-615 Execçión emblas y persoentaje en moles, 197, 536. factores de, 10 537-539, 557-558 basados en la neolaridad. 117-118 Composito, empaquetamiento, 509-511 cálcusos estequiomátricos, (13-115 Complejo activado, 598-599. hidrometakogia, 961 Complejo tetraddrico, iún. 1901. Inegalingia entrustiva, 955 регорядана, 17-18 secuencia de, 10, 15-17, 71 Emplejos, 987 relase (on(es) compleio(s) molalidad, 536-539. melaridad, 117-119, 536, 538-539 Coopelenadas cartesianas, 323-324 elano-quadrado, 1000, 1002 Coopedeuadas polares esféricos, 323-324 Complementario, color, 1005 percentrio de feldo lonizado, 685-684 percentajo en must, \$35-556, \$37 Coordinación, 698 Composidión, 4 tey de (proporesones definidas), 35-36 porcentaie en volumen, 197, 535-536, 537 Coordinación, compuestos de, 764, 986-998. purcentaje masa/volumen, 535-536, 537 Vérreze lenes complejus; Ligardos Compron, efecto, 209 aplacaciones, 101 t-15 Compuestos, 65-106, Mérouse Coordinación: potencial de la célula v. 838-844 velocidad de reacción y, 582, 584-587 colores, 100% Carbonana; Haturos; Hatruros; Hidroxidos; definición, 986 Nimmor Christos: Constrictos: Sulfains: Sulfinos Concentradas, disebuciones, 119, 535. ssementa, 992-998 anhletros, 90 de ácido sulfórico, 927 nomenclusura, 590-192 bineries, 82-86, 391 Condemsación: tenofo de Warner, 986-988 de dos no metales, 85-86. conversión gas-lágaido, 462 Coordinación, isomería de, 992 etapa de una pulimenización, 1106 de metales y no metales, \$2-86. Coordinación, número de, 512-513, 989 reacción de, 1084. Iduácios, 391 composición de, 73-80. Condensada, fórmula estructural, 67 Coordinato, culace covalente, 393-394, 698 perceinud, 74-77 Condensador, 418, 870 Concrious, Nicolas, 3 con deficiencia electrónica, 939 eléctrico, 418 Lioque, 784, 934 de elementes de transción, 453 Conducción Cercy, R. B., 1139 Curindon, 894, 1016 banda de, 456 de boro, 939-941 electrones de, 467, 465 Communias, enfermedades, 1126. de cobre, 974 de 66sferro, 930, 932 Configuración Committee, 849-850 abenleta, 1129 de nitrégans, 928-929 Contochreuten, 846 Contomb, ley de, 370 electrónica, elementos do transición, 951-953 da oro. 974 Covalence, enface, 66, 377, 389, 390, 392-598 de extegno, 920-921 estado fundamental, 338 de plata, 973-974 Conformación grandizado, 393-394, 698 dolde, 67 definición. 5 alternada, 1067 bone, 1067-68 en BeCla. 88Z discurpiosición, 7-8 gistractories de Lewist, 390. de menén, 907-908 dutigaada, 1067 estados (números) de oxidación, 80-82 silla, 1067-68 compuestos fórnicos, 390-391. Conselarión (solidificación), 490 exeritura, 398-494 nomenclatura, 84 Edgraphysis, 66-699, 75-80. despenso del punto de, 557-560, 561. exceptiones à la regla del octeto, 406-409 hibrido de resconnela, 405-406 análisis de les productos de conficatión, 77numen de, 490 Confering, 573 método de enlarga de valencia, 437-438. insitiple, 394-395, 416, 447-45# composición porembal, 75-77 Comjugados en areți bruz, d.45-449 Crapo 1, 673, 876-889 acides, 667 curbonatus y sulfatus, 878 bases, 667 en átido férmico, 450 dribles enforces, 1975, 1109 en cilleno, 447-448 detergentes y Jabones, 880, 881 çış furmiddekide, 449-450 Consecutivas, responers, 126-128 trakeros, 877 óxidos e hidróxidos, 879-880 Conservación de la energía, ley de, 225 estructuras, 416 Grupu 2, 884-886 Conservación de masa, ley de, 34-35, 36 enlen y longitud de enlace, 420-421 pulsir, 393-398. carbonatos y sultatos, 884-886. Constanie(s), weave Equilibrio hataros, 884 criescrípica y etailloscripica, 558 simple, 392 óxidos e hidróxidos, 886 de Avogadro, 51-53, 55 teoría de la repulsión entre pares electrónicos de Bultzmann, 306, 785 de la cara de valencia (RPECY), 410-411, balбения, 911-912 436-437 hateroutchen, 1087-88. de deslorogración, 1092 de equilibria, (05-606, 627-63) aradogia con globos, 410 inorgánicos, 82-90interhalóscerados, 916 de Figraday, 833, 855 aplicaciones, 413 producción de la gennestría malecular, 415de fontivación intermutations, 70 entersticial, 428 de ácidos prálprégicos, 683 de seidos y bases débiles, 608 criple, 394 Piccipos, 69-70 bisarios, 391 de hidrólisis, 692 Covalente, tados, 363, 364, 366, 368 Covolentes, hidrony, 287 energías de ro4, 50% de un ácido (K_c), 668, 678, 690 de una base (K_s), 668, 690 Covalentes, redéa sólidas, 504-505 estructuras de Lewis, 390-391. de Planck, 306 Craqueo térmido, 1070 terdarios, 391 de propuncionalidad, 10 de elementos de transición, 953-Crontinina, 556 mol, 70-12 de velocidad, \$84-585, 586-587. Crestas, 298 molecular, 66-69 constante de equilibria y, 632. Crick, Francis, 1149 orgánicos, 67, 82, 1059-65. Veime Química dependencia con la temperatura, 600-602 Criogenia, 282 Criolita, k92, k94 del gas ideal (R), 187 preferen dielégrasa, 870 Crisotila, amiarau, 937 ergánicos con sálicio, 938 resmodinámica de equilibrio (K_{ec}), 808-811. Cristal(us), 8,508-523 organosilanos, 938 paramagnético, 406, 954 Contachi, proceso de, 921 dersidad, 514, 515 difracción de rayos X, 513-515 Contador de contelho, 1846: polimeros, 23, 426-427 ternarios, 88 Contaminación, 251 empaguetamiento compacto, 509-514. energia rotkular, 506-507 Concentración, 535-539 por menónido de varbono, 281. Contracción lantánida, 951 (agrees intermeteculares, 520) actividad y, 564 lónion, 391, 515-520 călculos de equilibrio, 660, 651-652. Contraignes, 887 litarisch, 524-525 Corgrof, barms de, 1942. células de, 841-842

Cremensión, 284, 287, 960, 1070

estecuiometria, 56-1

red del, 508-509

H6 Îndice alfabético

11ges de, 520	de cargo electrónica, 322, 328, 329, 331	Dicremato(s), 836, 967
Cristoligación	de gases, 192-193	ing, %17
pena de, 1011	estructuse cristaline y. \$14, 515	salas, 967
Fraccinesdo (recristalivenión), 346-347	moder, Okt	Dietit cetona (3-pentances), 1061
Critico(a)	Deposición, 491	Djestij čast, 483, 10k0
јанента, 494	Deposición química de vapor (CVD). 1999	Differil des , 10x0
тики, 1814 I.	Depúsja: electrobilácio, RSB, RSB-RS7	Differilagina, 1686
рипо, 485-486, 494	groupe, 986	Difestérico, ácide, 931
Cromado, 857, 966	open, 974	Diffraçain, 301, 317-316
Cognula	Depatimización del agua marica, 557-558	do rayes X, 513-515
Harty \$967	Desgafeinado, enfé, 465	Diffusion, 205-208, 609
sales, 5007	Descemposición, 7, 8, 112	spiscactones de, 207-208
Cromanografia de adsorción, 566	de daide fórmica, 609	Dijisahatileto, 288
Cromatograffa de reporto liquido-gas, 568	de sgua, 289	Dilación, 119-121
Cromissograffa de reparte liquido-líquido, 568.	de coliza, \$84	Dilaida, disolución, 535
Crompografía líquida de alta resolución (HPLC),	de garbonaro de calcio, 697	de fedda súthárico, 922
S68	do éxido de plan, 112	Dimerización, 490
Crematografía supercrítica (SFC), 494-495	de peréstión de dissibatilo (PDTB), 592-593	Dimenta, 503, 893, 1106
Crownlograma, 568, 569	de peréxido de hidrópeno, 578, 581-582, 583-	Dimeritanina, 9097
Cremina, 959, 966	584, 588, 569	Diametil (Sec., 1688)
	catalizada, 611	Dimetilsilated, 938
Crosses, 343, 950, 951, 966-968	attrakes (pinklists), 253	Dinámico, equidênci, 482-483, 637-632
amaridio de, 897	Despendent, 576	Dinitrigento, cuido de (úxido nitroso), 273, 28%.
Cremosomus, 1149	Desiningase ico radiactiva, 40, 593, 594, 1028, 1029	450
CRT (tubo do myos calódicos), 38	(vention) de, 1632	Dinitrógeno, terréstido de, 159, 647
Cuámicos, números, 311, 324-326, 339	тентричення у 10.54	Dioles, 503, 1079
asignación de, 324	ygheridad de, 1602-1606	Diferido de carlano, 277, 283, 284-285, 700-701,
цяфіднісь циінтісов, 324-332		710
espin electrónico, 333-334, 338	Designizada, agun 888	apniguidad, 418
Custermeis, estructura de las promites, [14]	Destocalizados, electrones, 545	come calingerante, 283
Cuero, 967	enlacca pi. 46t 462	diagrams de fases, 491-494
Cuerpo regres, rudusción del, 305, 346	certificia inclocadares, 460-464	medio ambiente y, 285-286
Curie (unidad de medida), 1047	Desminerationation, 773	nintesia de, 284
Curie, Marie, 40, 920, 1025, 1029	Desperoralización, 1139	sélida (Itáclo reco), 491, 493
Corie, Pierre, 40, 920	Descución, 609	
Curra de calentamicana, 490-491	Description glelen, felde (DNA), 427, 1149-50	Dipular, increento, 417-419
Cueva de enfriamiento, 490	2-Desawirthese, 75-76, 11530	Dipolares, iones (awtrestones), 1135
CVI) (deposición química de vapor), 999	Desplacamiento, respeción de, 379	Dipolo-dipolo, intersectores, 498-499, 501
	Desproperción, 158	Dipeto-dipete inducida, interacciones, 542
D	Destilación, 7, 549	Dipoke, instantanços e inducidas, 497-498
d, 680upic, 341	(magismada, 266-270, 552, 553	Dipróticos, úcidea, 923
cl. carbitation, 325, 330-332, 335	Deterpolities, 480, 880	Disacseidos, 1132-3/3
zl, subcups. 325	Deuterio, respeido con tritio, HM4	Disbarismo, 282, 548, 549
Damasco, scero de, 962	Destrógáro, enanció mero, 996, 1128	Dispersión, fuerzas de, 497, 498, 500
Dengon, politterafialato de ctileno), 1006, 14817	Dinestile, 1125	Disociación electrolítica, 562
Podercs, Straws, 467	Diafragma de una célulo, RSN	Disociación, energio de (A), 421, 436
Dahten, John. 36, 185, 196, 286	Diagonal, relación, 878	Disolutión(es), 534-577. Véase Yampón
ley de les presiones parcieles, 196-197	Diagrama de fieses.	этнивак, 86, 117
Dultonismo. 36-37	cursos do fusión, 492, 495	atracciones impriónicas, 563
Dangasco, scoro de, 962	del ajitta. 495	entalpies estándar de formación de innes en.
Datación por radiocarbono, 1034-1035	del cautomo, 934	249-250
	del eliéziek de carbono, 493-494	iomes em, 140-143
Danjeson, C.J. 317	del judo, 492-493	matemáticas de, 140-143
Davy, Humphry, 286, 666, 833	fluidos supereririoss (SCF), 494-495	повебащих сп. 139-174
De Broglie, Louis, 317	interpretagion, 495 497	Sejden-bourn, \$46-150
Delnies, feridas, 147, 576-584, 711-712, 729-733	Diagrama de niveles de energia; 311	estequiemetria de, 121-122, 161-165
jdagificzniówske, 697-679	Diagrama de orbitales atémicos, 463-464	madeción reducción (rodus), 150-160
K _m 679-680		proceiminación, 139, 144-146, 161
рн, окуноне, виг	Diagrama de poienclaies de eksetrado.	traumiento de aguas, 164-165
personaje (grade) de locasscirio, 693-684	para el azufre. 921	ateaecienes interionicas, 56J-564
sales 0c. 713-714	para el elimo, 910	bengeno-jajagna, 550, 351, 552
Dehiles, bases, 148, 676-684, 712-713	para of manganese, 969, 961	concentración de, 533-539
identificação de, 677-679	para el nitrógenes, 923	fracción molar y parcentaje molar, 197. 396
porcentaje (gasalo) de ismización, 663-684	para los halógenos, 909-911	1200 ACT WEN A January Parket Landson Company Landson
sales 6c, 714	Diagrama (offical, 324	539, 557-558 (gelalidad, 536-539
Débites, electrolites, 141, 142-349	Diálisia, 565, 566	
Debye (D), 417	Diamagnétiess, especies, 406	melaridad, 516, 538-539
Dehye, Peter, 563	Diamagnético, átomo, 374	регостаје со така, 535-536, 538
Decimal, sistemo, 8	Diamente, 244, 504-505, 933-934	porcentajo esi voltamen, 197, 535-536, 537
Declarative offices, 13	Diastereoissamenta, 1130-31	porcentaje utasah olumez, 536-537
Deducción, 2-3	Dept/eminus, motéculas, 410	concentration, 149, 535
Dependracky, orbitales, 325, 327	clamatores del parmer periodia, 453-454	de seithe. Oblites y Jacmes, 711-712
Deliguescençia, 504	Diborano, 939	de deidos déhites y sus sales, 713-714
Densidad, 14-17, 115-117	1,4-Diekarchenceno, 1976	de besei débiles y sus sales, 714 de electrolites, 360-364

de sales de ácidos podijuráticos, 734-716	segundo ordoni 594, 595	electo franciècirica, 307-308
definición, fo	essados de la materia, 112	mescănica estabulatoria, 321
dilución de, 119-121	esteguiometría, 412-137	Junejango de cordas, 320-324
dibuidas, 335	gas ideal, 187-189, 195-196	ondas estacionarias, 320-322
disminución del puran de congelación, 537-560 journments; in trakecular, 501	general de los gases, 189-190 Jónico neta, 144	ndrezos cutreiros, 111, 324-326, 339 orbitales Minieco, 324-332
	neta, 127, 129, 153	y espin, 333-334, 358
elevación del punto de emalición, 557-560 emalpin del 539-540	neclear, 1025, 1028	orbins, 340-343
equilibrio liquida-vapor, 550-354	presión de vapor, 488-490	par solitorio, 392, 411, 412, 419-420
equilibrio y, 544-547	process metalingions, 956	gares de 338
estandarización, 163–165	resociones ácido-base, 149-150	penetmeión y apararllamiento, 335-336
fugiyas integrodeculares, 539-544	astat, 127, 129, 133	printation, 1045
hipertónica, 557	E0/DA, 989, 1013-14	principio de incentiduntare, 312-320
Iúpoténica, 557	RFH (electrodo estándar de hidrógeno), 829, 841	regalationes muonas, 334
ideal, 540, 550-551	Efecto inn comfe	teerin cunnica, 305-310
iónjurs, 543-544	en egatibus fælde base, 711-717	Elegtrin-valtic (cV), 370
ismtónicas, 557	en eggitibrio de schubilidad, 753-755	Electronopatividad, 396-398
7ro ideales, 540-541	Efecto nivelador, 670	diferencia de (AEN), 397
pp sagmadas, 545, 757	Effecto del ine no comón (saline), 755-756	Electroquierica, 277, 823-871 Vicente Baterin(x);
тиераписión, 119	Efecto del par inerie, 891	Célules: Electrólisis
presión de vapor. 549-554	Ediciencia, volor de, N47	očiula, 825-826, 837
presión esmética, 554-557	Filestics, 205-207	concentración de reactivos y preductos, KSR-N4
renoriomen en. 117-122	Emittein, Albert, 347, 308, 309, 317, 1036	corrosión, 849-850
diluzión, 119-121	Filogalistin, 369	espontaneidad y, 833-838
molaridad, 117-119	Filectrigidad, 37	poteceráles de electrodo, 824-828
estreprismetria, 124-122, 161-165	Facculan, automóvil, HZ3	Electrosánicos, 857
regarladores, 710, 714-724	Electrolisticis, 565	Elemento(s), 5, 43-46. Véere Amme(s), Tablo
salinas, pH de, 691-693	Electrodo, H24	periótéva
saturadas, 544, 545	de vidtko, X42	de transición Vente Transición
sobresaturadas, 545, 757	Electrófijo, LINS, 1997-98	electronegatividades, 397
tipos, 535	Electroimanes, 267	espectro de rayos X, 359-360
Disolventes, 117, 535	Elecarolisis, 277-28, 851-859	estado náturál y abundáraitás, 56-57
na acuarses, 707	aspectos canntitutires, 855	grupos principales, 50, 360, 361-162. Vecus
Dispersión, fuerzas de, 497, 498, 500	de agua del susa. 289	Metalges); No unetalges)
Distribución, conficiente de, 627	de igna, 278, 287, 853	iones, 41-45
Distribución radial, probabilidad de, 335-336, 366	de ejastito de sodio, 852-853	isdeopes, 43-44
Di-a builto, perúxido de (PDTB), 592-593	predicción de resectiones de, 851-854	mass isotópicas, 45 46
Distâțium de carbono, 541, 542, 935	process chara-spec, 857-859	mot, 72-73
Dirinnam, ion, 924	prosperance (political) index, 2/50-8/59	orbitales moleculares del primer périodo, 453-
División, cifras significativos, 20	producción de aluminio, 892-893	3757
DNA. (deido desoximibonucleico), 427, 1149-53	producción de hológenes, 911	propiedades periódicas, 375-380
Boline hélice, 1 149	producción de bioxia, 960	atómicas, 375-379
Dobles enlaces, 1070	Eleganthica, discoinción, 502	History, 376-378
conjugades, 1109	Electrothics, depósito (ballo), 850, 836-857	quíncions, 379-380
cavalemes, 67, 394	atimo, 856	tmrsuránidos, 1031, 1041
Dolomita, 285, 889	erreino, 966	Plimitación, reacción de, 1071-72, 1073, 1100
Dominios, 953	om, 974	Fanhden-Meyerhor, via de, 1143
Dopoje, 467	Flectrolities, 141-343	Emisión, espectro de, 314
Dosis de radisción, 1046-47	defates, 141, 147-143	Empaquetamiento heragonal computto (http),
Dors, proceso, #83-864	stisotopicesen de, 560-563	311,512 Profiles formula 46 47 74 73
Describidad, 5	Fueries, 441-142	Empírica, formula, 66-67, 76-77 a parçir del análisis de productos de la
	Electromagnétics, radinción, 298-309	combustion, 77-80
E	definición, 298	redundect 77
E, Z, minerelatura, 1003-95	espectro visibile, 300-303	Enantidymenos, 996, 1088, 1128, 1130-31
Emillición y punto de ebulición; 463-485	frecuencia, torgitud de coda y velocidad, 299-	nomenolatura, 1089-93
zumeran dei puno de, 557-560	5000 Interferoracion, 501-301	Encolado del papel, 893
de lúdrares, 301		Endergénica, rescrión, 1142
Edipsos, confermación, 1967	Riectromotriz, focaza (femi), 826. VZnaz Cetala,	Endophismuce, resicule, \$12
Georgidales), 108:117	potencial (<i>E</i> _{col}) Electron(es), 37-40, 42, 297-355	Fastardrinica, respection, 222, 241
y constante de equilibrio, 632-634	átomo de Bohr. 310-316	energies de enlace, 424
bandandeo prateur, 1030	copiura de (EC), 1026	esponteneighed, 789
cle Authorius, CCHI-661-	configuraciones, 336-345	Faeryja de las resociones aucleures, 1036-39
de Bobtemane, 800	espán tundamental, 338	Picergia(s), 721-223. Véase Enloce, energia
	métadevandom, 338-340	almacenamiento de, 254-255
de Chushis-Clopeyron, 488–490, 809 de espelo, 176	regias, 336-337	cinética, 222
de Henglerson-Hasselbolch, 730	representación, 338	tradadional, 199-280
de Schrödinger, 323	tabla periódica y, 340-345	combastitus, 250-251
de Van der Wants, 208-709	de conducción, 467, 468	кіаро), 253
dr veincided, 384-387	de valencia, 3.99	[risiles, 250-253
integrals, 387-588	descubrimiento del 36-40	gasificación del carbon, 252
orden cero, 387-388	deslocalizados, 460-464, 505	fédrégeno, 253
primer orden, 588-591	durlidad onda-particula, 317-318	Sengineción del carbén, 252-253
Provident out of the control of the	The state of the s	

H8 Indice alfabética

metanol, 253	promodio, 422	un para esas químbicos, 789
conservación de la, 225	Formas moloculares y, 409-420	vibracional, 792-793
de acrivación, 597, 598, 599-600	con más de impleme ceraral, 416-417	Enginess, 1135, 1102-49
de agraciamiento, 999	con enluces complement multiples, 41%	cutalizatores, 611-613
de culaçe puelear, 45, 1038	momento dipolar y, 417-419	Justingligereno kinasa, 61 l
de disselación de calace, 436	teoria RPECV, 410-411	iones merálicos en, 1146-48
de formación de cristales lónicos, 521-523	reminología, 400-4 jD	Equilibrius(e), 626-664. Véause Ácido-biese,
de fatones, 349, 310	interpéptidne, 1139	Solubilidad(cs)
de jemizaelón, 314-316, 370-373	idjam, 66, 389, 390, 395	cáleulo de, 647-653
primera, 378t, 376	metático, 70, 377	agranismation percent, 689-689
de conta electromagnética, 302	cubitales hibrides y, 439-447	concentraciones, 651-652
de ogganización, 795	rp., 443-445	por medio de Q _e , 652-650
de resonancia (IRE), 433	η τ ² , 442	value the K_{cr} (47-648, 650
ský cyamo, 305-306	teeria RHICV y. 445-447	value du $K_{\rm p}$, $648-630$
del punto cero, 314, 322, 791	orbital melecular, 451-460	cistálisis, 646
del sistema, 232-233	de les elementes del printer período, 453-454	ciclo del niorogena, 654-655
en et merabolismo, 1144-45	de los elementos del econodo período, 454-	cocleme de maissión (CL), 639-641
function alternatives de, 255	450	dinámico, 487-483, 627-632
Gibbs (C), 794	del exigeno diatómico, 456, 457-459	displaciones y, 544-547
variación de (Δε.), 794-796, 203-804	ideas báxicas, 452-453	ете ба≲с римска. 635-636
desprentación con potenciales do celda,	ceden de, 420-421, 453, 451, 458-450	en fæse líguide a sállida, 636-63k
E34	parcial, 599	ion complejo, 763-768, 1997-99
equilibrio y, TSB-NDS	per de, 392, 412	ion comino, 753-755
consists of the consister, 799-801	pepititico, 1097, 1197	líquido vapry, 482-483, 550-554
gestinder (ΔG*), 797, 799-801, 803-904,	ps (π), 448, 442-50, 464	displaciones ideales, 550-551
66	deshoralizado, 461-462	discludiones no literates, 552-554
constante de equilibrio (N _{ee}), 801-802	'pueme", 939	principio de Le Chardiez, 641-646
enter de magnitud, 809	saturanti, Itiefi	camidades de especies resecionantes, 642-643
temperatura y, 798, 808-811	signus (s), 448, 449-450	esceto de la temperatura, 645-646
interbandas, 466, 976	receis de Lewis, 369-391	variación de presión o visinmen, 646 felő
паста (U), 223, 232-233, 783	triples, 1970	products de solobilidad ($K_{\rm g}$), 749, 750-753.
variación de (Δ87), 235-241	Enlassitte, esticial molecular, 451	755-757
en reacciones, 236-239	Entalpia (H), whose Calor(cs)	sámultánous, 756-737
libre (G), véase mergia Gibbs, 794-796	de disalución, 539-540	solubilidad, 545-549
significado, 796	de formosión	variación de energía Gibbs, 798-808
de formación, 913	de cristales tónicos, 521-522	condiciones no estámbar, 799-801
estándar (Δ(F)), 797	estámbr (Δ.F° ₁), 241-250	Equilibra, constante de
modean, 253	de ignest en disolución acrossa, 249-250	constante de velocidad y, 632
pagencial, 222, 783	delinición, 243	de formación (<i>K_t</i>), 764-765, 1007
quimica, 226-227	emagiones, 246	en función de conomissiones (N _c), 629-630,
resideal, 322	garaippas de reacción, 246-249	647-648, 650
nateular, 506-509, 521-523	respectiones identicas, 249-250	en función de presienes parcades (K_n) , 635-636,
sojor, 253, 1024	signerte, 246	648-650, 652
16min, 222-223	de fusión, 239, 490-491	dependencia con la temperatura, 809 81 f
vibractonal, 792-793	de respeción	vigueficado, 638 639
Endrigemierete 1auer. 204	y energias de enlace, 423	expresión general, 631
Federacis) 388-477. Véane Cospiente	espontaneirtad y, 783-784	relaciones entre ellas, 632-638
angulas de, 409	estámbe (Δ/V), 246-249	producto de solubilidad (X_{ϕ}) , 749, 750-753
come fuerza intermedecular, 504-508	de sublimection, 491	limitociones, 755-757
Facerzas interiónicas, 596-508	de vaporización, 289, 482	medida, 843-844
sólidos covalentes, 504-505	definición, 236	scentelidad, 751-753
conjugados, 1075, 1109	vreiación de (AM)	jejacinnes, 605-606, 627-631
countence, 66, 377, 389, 390, 392-398	cambios de estado, 239-240	significado, 634-635
consulinada, 353-394, 698	definición, 236	remortnamica (K _m), (N)-632, 804-808
undiciple, 394-395	djapparans, 249-241, 242	dependencia con la temporatura, NOK-RII.
simple, 392	espentaneidad y. 795-796	potencial estándar do una cólala y, B37-818
de Nidrégena, 501-504	ley de Hess, 241-24b	variación de energia Gibbs estándar (ΔG^{*}),
memulecular e injunide ular, 303-500	ен годолінням правиймим, 226-229	801-802
Miles de la company de la comp	temperatoiri, y. 741	Eggiyalencia, parto de, 161, 726
en los seres varos, 502	Entrecruzamiento, 477	Eriomesa, 1130, 1131
viscosidad y, 503	Entropia (S), 544, 550, 784-793	Erroces, accidentales y sistemáticos, 18
en el agua, 502-503	absoluta, 789, 791-793	Escala obsolute (Kelvin), 12, 183, 201, 204
distancia de, 409, 429-421, 436	cálculo, 789-793	Escandio, 950, 964
defrile, 1070	de vaperización, 780-791	Escarcha, bormación de, 269
en persileno, 44f-449 en benezno, 460-462	program of Bultamann, 785-786	Escaria , 384
	especiancidal y, 783, 795-796	Esmeralda, 1016-17
appelikens, 447-448	molar, 791-793	Famérajon, estructura, 524, 525
	entantar, 791-793	Especificac, cultor, 224, 225-226
un H ₂ O y NH ₂ , 441-442	September 1 / FF 1 2 2 4	the party of the same and the s
en sones complejos, 998-1002	a sounds referenced by by towards a factor of 201 764.	distanting action contention and 775-776
en sones complejos, 996-1002 en anetako, 464-468	segundo principio de la termodentarizata, 790-796	determinación caperimental, 225-226 significado, 226
en kones complejos, 998-1002 en metako, 464-468 energia de, 421-424	segundo principio de la termodinâmica, 791-796 terces principio de la termodinâmica, 791	significato, 226
en iones complejos, 998-1002 en metaka, 464-468	segundo principio de la termodentarizata, 790-796	

coŝares de las complejos, 1004-07	sistems E. Z. 1093-95	Factor estinguismetrico, 113-115
Especines atómicos (Horsis), 343-305	Sistema R.S. 1089-93	Estaroniscia, escrata, 11-12
Espectro de canisión, 314	listerico, impedimento, 1101, 1102	Fajans, Kaskrár, 521
Especiroscepia, 23, 304	Estimulada, emisión de luz, 346, 347	Familias de elementes, 49 Faraday, Michael, 38, 833
de absorción, 3 t4, 315	Issureno, 572	constante de, 533, 855
de errásión, 314, 315	Estratosfera, 267	Furnite, 870
fintoeketrónica, 474-471	Fearcacio, 341, 883	Furthing, Teat, 960
teoria de Behr y, 314	Tetrostoro	Faso movid, 568
Espia	en arillo, alcanos, 1067-48	
alto, 1000	esmóctica, 524, 575	Fasu(s), 496-497
del electrón, 303-334, 338	cristalina, втірапаєвливето сотрасто, 509-511	transitiones de, 490-497
Fisperlamene, 870, 907	cuaternaria de protofoss, 1141	untropia, 789-791
Espontánea, emisión de laz, 346-347	cúbica comparts, 511, 512, 516	estacionaria, 568
Esqueleio de la estructura, 398-399	contrada carel energo (hee), 509, 511, 513	estado de la materia, 496
Renabiliated specimen, 1039–40	centrada en las curas, 509, 511	from (fearyarelectromedria), 826
Fiscabilización de estados de mádación, 1011-12	de lineas y ángulos, 1061	1-Feriktanona (sceteferera), 1081
Faudo(s), 785.785	hexagunal cumpatta, 511, 512	Fertilo, grupo, 1476
pte la materia, 8, 15, 112, 492	plano-crashesta, 415	Femilhidraziou, 1976
calor y, 223	Estructural: fórmula: 67	Femoles, 1078-80
Street, 495	condensada, 67	Fenellitsioina, 161, 356
predioción de, 487	isomerfa, 992	Ferreguseión, 1134-35
variación de entalpía, 239-240	Eranamina (eti breira), 697, 1485, 1086	Fermi, Enrico, 1041
do activación decuentes, 951, 952	Fitano, 90-91, 793, 1060, 1966	Ferricianuro, 977
covación de: 176	1,2-Etanodiol, 1079	Ferrograms, 959
estacionames, 311	Francico ácido, véase Aubien	Ferrociamyo, 972
estánder, 240	Garnol (ctilalochal), 92-93, 253, 537-538, 584,	Ferromagnetismo, 953-14
escindo, 313	574, 695, 1079, 1104, 1134-35	Formemanggeresse, 9869
tenekin de, 293-234	onmbustión de, 78	Ferrengapatio, 905
fundamental, 313	modelo matecular, 398.	Febril, miedieke, 1943
configurationes electrónicas, 338	Etanolemina, 1126	Fibra éptica, 941
anulausiable, 346	Firma connertada, 1098	Fijador de futografia, 1012
Estalogmuss, 885	Fragas, resociones un, 129	Figuración, 7
Togalactics, 888	de terminación, 615	Fischer, Emil., 1129, 1130
Estándar, atméstera (atm), 178, 180	determisante de la volotidad, 605, 605	proyección de, fórmulas, 1129-30
condiciones, 185-187	potamerización en, 1106	Fínica clúsica, 297
	Fano, while Eilers	Péricus, propindades, 4-5
electrodo de hidrógeno (FIEH), 829, 841	Éteres, 489, 1080	de halógurios, 376-377
etergía Gibbs de formación (ΔG°), 797	Philocetikene (1-butero), 1071, 1074	formers interpolate utares, 500-501
entalpas de formación. 241-250		tabla periódica, 376-378
de jungs, 249-250	Failmeina, 447, 1085, 1086	Firefor nucleur, 1041-44
definition, 243	Etilendinmina, 989, 1009	Fisionable, miclalo, 1043
ecuseiones relacionadas, 246	fäilendlaminotetrascético (EDTA), ścido, 989.	Pitoplacton, 291
emalplus estándar de rearción, 246-249	1013-14	Flotación, 955
signe, 246	Fatherglicol (1,2-etanodiol), 560, 1079	Fluidizzdo, combusión en techa, 924
cresipias de resocien. 240, 246-249	Précise (ejens), 91, 426, 1070, 1072	Plane, 384
estado, 240	entanes, 447-448	
protestial (E'_{cc}) , 8.30)	producesta industrial, 128	Poterias de. 864, 847 Flaice, 48, 52, 373, 968, 969, 911-912
constante de equilibria (A' _{en}), 837-838	Eriketangaja, 1684, 1104	
potential de electrodo (E°), 829-833	Polimesišpaspišamisa, 1686	coloces, 464
variación de energia Gibbs (AG1), 197, 799-801	2-Fail-1-pantano, 1070	orbitales moleculana, 456
econstanti da equilitate $(K_{\rm eq})$ y, 801 802	Etino (acerillene), 1071, 1072-73	românidos de, 913, 915
constante de equilibrio termodinámica, 807-	Etokido, jen, 695	propiedades fisicas, 376
808	Exercitización, 165, 932	t-Inoresocnela, 38, 40, 1017
magnitud, 203	Ensystemian, teinne Vapariención	Flurrita, 519-520
variación con la temperatura, SOS-Si L	Exactiond, 18	Flanmazérica, ácido, 680-631
Estandarización de disoluciones, 163-165	Excinado, estado, 313, 338	Mauroapatito, 773
Estapo, 895-697	Essegónica, reocción, 1142	Fluoruro, itenes, '773
alements de, 897	Exotérmica, resoción, 227, 241	Flascuros de xenón, 968, 909
Tisteárico, Scido, 788, 574	energias de enlace, 424	Formación, constante de (K), 764-765, 1007
Estequiometria, §12-117	espontanekisé, 784	Formaldehida (metanali, 1080, 1081
ocupciones quimicas y, 112-117	Expacrimento, 3	enlares, 449-4541
la conscide del gas ideal y, 199-194	de la gota de Millikan, 39	entalpía de formación estátelas, 246
reacciones en disolución, 121-122, 161-165	Expansiones y combustión, 614-615	Formamida, 660
Estequiumétrico(1), este consción, 564	Expenieira fotográfica, 1012	Frienico, deido
properciones, 122	Exercises, magnitud, [5, 24]	descrimposación, 600
factor, 98-99, 313-135	Eurpartina, menalurgia, voiare Metalurgia	hibridación y unlaces, 450
coeficientes, 419	Ferriments, semioreductor, 467	Francula(s), 35, 66-69, 75-80
Ester(es), 1080, 1085		ccepposición porcentual, 75-77
Extereposestros, 1088-89	F	compuestas urgánicos, 931-96
Esterenes pecificos, polínicos, 100-48	f. bloute, 341	empirics, 66-67, 76
Estereoisomería, 992, 1071	f, elementes del blaque, visas Transición	per snálisis de confratión, 77-60
	f, orbitales, 325	redonden, 77
en compuestos organicos, 1086-95	f, substantes, 325	estructural, 67
enandiómentos, 1689-93	Pactor de compresibilidad de gases, 208	сынасыны соендензай», 67
quiralidad y. 1088-89	a delical des de militarios menos que financia may.	

H10 Indice alfabético

molecular, 66-67, 76	interacciones dipolo-dipolo, 458-499, 501	no tdeat (real), 206-269
guinnian, 35	Euervas Leterlónicas, 506 508	zednie, 50, 2kt-2k2, 359, 361, 362, 907-908
unidad, 69	propiedades (ésicas y, 500-501	estado restural, 281
Assfatidilçəlinə, 1127	rensjen superficiel y, 479-481	prophedades y aplicaciones, 282
Postabidileszerofamina, 1127	viscusidad y, 481	poesides, 176-181
Forfates, 145	Fuligrenos, 500, 934	baromerica, 177-179
agaus residuales, 165	Formante, ácido sulfárico, 922	concepto de, 176-177
Hosting, 900	Funçión de estado, 233-234	de un tiquido, 177, 178
Fejálfolápádos, 1126-27	Función de onda	cenación de Van der Wints, 208-209
Fostimasomela, 38	angular, 324, 326-327	en función de la temperatura, 190
Fostórico, sejdo, 128, 684, 685-687, 733-734, 931	del ámmo de hidrógeno, 322/324	manametros de medala, 17⊁180
FrisBurillo, micharuro de, 124	maliah, 324, 326-327	umidadat, 180-181
F666cm, 73, 467, 925, 926, 930	Función dependiente de la trayectoria, 234-235	reacción cun desprendimiento de, 149
alogropias, 926-927	Funcionales, grupos, 1064-65	recoglides solve agua, 197-199
hўврен, 926-92 7	empreomaciones de, 1103	66mesis, 284, 627
cultar especifica, 226	Figuriaments3(cs)	printrilidades de, 547-549
compuestos de, 990	estado, 319	temperatura en Kelvin, 204
feemn fisica, 244	configurationes electrónicas, 338	teorin cinérica malecular, 199/204
činjekov y reznáciálos, 930 932	particula), 38-40, 42-43	consepto de temperatura, 204
penducusin, 927	Fundición de Itierro, 963	distribución de velocidades, 201-203
acija, 926-927	Fusion, 223, 440, 787, 788	prophedades de los gases, 205-208
triclopero de, 123, 9(80)	grations de, 492, 495	vykopidas) de reasción en, 59 t-593
Compagnical activities (COO)	diagramas de lasc. 492, 493	velumos inolai, 186
Festerleszompasáulón, 189	cratalpia de, 239, 490-491	Gasificación del carbón, 251
Futueláctrico, efecto, 307-309	nucleor, 1044-45	Gasehul, 253
Fotograffa, 1012	punto de, 490-491	Goszlines, 2, 6, 253, 483, 1070
Fetores, 307-310, 315, 317	elementus del tercer período, 377/-378	Guy-Lussac, Josef Louis, 189, 185, 194
Fetequinica		Geiger, Hons. 41
ытия, 275, 276	G	Geiger-Müller, contains de, 1946
resection, 309-310	ti-Gelactosa, 1131	Gall, 937
Fotosfransis, 250, 290-291, 1015, 1034	Galenz, 896	Gemas, colot de. 1016-17
Fotovoltaion, officia, 468, 898	Galilen, 3	Genes, 1149
Emeción molar, 197, 536, 537-539	Galio, 342-343, 889, 890, 891	Genético, código, 1152-53
pamers de füsión/ebullisdón, 557-558	arseniuro de, 890, 898-899	Geometria
Fractionada	Galyánuca (voltaiga), cátula, 827-828, 839-840, 852	de grupos de efectiones, 410, 432-415
cristoficación (recristoficación), 346-547	corresión y, R49-850	pūramidal, 41 l
destilación, 269-270, 552, 553	determinación de productos de sotubilidad,	tetraédrica, 410, 411, 412
precipitación, 759-761	K43-K44	trigomil-plans, 436
Fraccionamiento, columna de, 552, 553	Gahranizado, hierro, 850, 975	posibles distribuciones, 412-413
Fragilidad, 5	General-globuliza, fi	lineal, 413
Francio, 873	Camma (y), rayos, 40, 41, 1026-28, 1045	muleculaz, 409-410
Franklin, Rosiland, 1149	Class(es), 8, 175-219. Vease Aemástera	con enlaces expolentes moltiples, 416
Гтанев, ромоско, 919	aprividud, 804-805	con más de un átome central, 416-417
Frecuencie, 298	air-bag, 210-211	fuerzas de dispressón y. 498
de colizión, 597	atmars@ricors, 34, 270-282	monumus digedanca y. 417-419
de culisiones moleculares, 184	cicio del carbono, 250-291	recris RPECV, 410-411, 415-416
de la másación electromagnética, 299-300	gases nobles, 281-282	terminología. 409-410
umbral, 30%	hidrógenu, 286-289	Geométrica, isomenía, 993-995, 1071, 1072
Frontesa, 1127, 1145	nidrogeno, 270-276	Gerlinch, Walter, 333
Ftálico, ácido, 1083	duides de carbeno, 283-266	Germanio, 359, 895
Freetes	ouigeno, 277-281	Germer, L. H., 517
ácidos, 147, 674-676, 711-712, 727-729	do statesis. 284, 627	Gibbs, J. Willard, 794
bases, 147, 148, 674-676.	ecunción del gas ideal, 187-189, 395-196	energia (G), 794
electrolinas, 141, 142	aptiencienes, 190-193	de formoción estándar (AGF _t), 797
Feerz(s), 176	en cálculos estequiornáricos, 193-194	constante de regidibrio (K _{re}) y, 801-802
de dispossión, 497, 498, 500	ecuación general, (89-190	magnitud, 803
electromotriz (fem), R26	eferro inversadoro, 251	тетропасита у, 808-815
Puervas intermoleculares, 208, 377-378, 478-481	en reaccionos quámicas, 193-195	variación de (AC), 861
de adhusión, 480-481	equilibrius en, 635-636	Gillespie, Romaid: 443
de principion, 480-481	factor de compresibilidad, 208	Glauber, Johann Rudulff, 879
en disolaciones, 539-544	hiposético, 163	Gliceraldehido (2,3-bidroxipvoşunal), 1127
en estructuras cristalines, 520	ideal (perfecto), 187, 784, 785	Glicerina (1,2,3 propanutriol), 1078, 1079, 1124
entaces de hidrógeno, 301-504	скравліст ізисетта, 799-4001	tauropalanitoostearete de, 1124
en opus, 502-503	leyes, 181-190	criolezan de (trioletra), 1124
en los seres vivos, 504	Avugadro, 185-167	tripolrefazto de (tripolatitina), 1124
intermoleculares e intrancées dans, 300-504	Išoyie, 181-189, 195	Citicina, 677
visorsidad y, 503	Charles, 183-185, 195, 201	Gillimites, 1609
calaces, 505-506	candiciones estándar do presión y	Gijcolisis, 813, 1143
fuerous interiónicas, 506-508	temperatura, 185-187	Gligosas, 1127
solition curvatences, 50-4-505	más ligaros que el airo, 193	Cilobos más tigeros que et nire, 193
en mezdias, 540-543	mercins de, 195-199	Gióbalo mjn, 557
faerzus de Van der Waals, 497-501	natural, 251	Glucágeno, 1133
dipales instantánces e inducidos, 497-498	sestinito de gas natural (5GN), 252	Glucose, 1127, 1133, 1142-43, 1145

roctabolismo, 812-813	roceshes, 6, 541	met), 72-73
p-Glucesa, 1131-1132	пассинев, 636	peróxido de, 4, 5-6, 158, 160
Goodyear, Charles, 3-4, 427	Heteromeleares, moléculas diatómicas, 436, 439-	descemposición, 578, 581-582, 583-584,
Geodsmit, Sanniel, 333	464)	568, 589
Grafeno, capa de, 506	Megaapomaner time(DF)	cassinis, 611
Grafiso, 33, 244, 505, 506, 933, 1043	Heracinesochtafte(HF), 992	spilfugo de amálisis estalitarem, 770-771
	Hexagonthingobalto(III)	Hidrógeno-oxígeno, célula de combustible, 847
Graham, Juy de, 206		
Gramo (g), 10	Houseignoerschiste (III), 992	Hidrogenecultomes, lou, 148, 284
Grames per cestímetro cúbico (g/cm²), 15	Hexagonal compacts, empaquetamiento (hap),	Hidropenoides, orbitates, 334
Gramos por military (g/mL), 15	51t, 512	Hidrollinis, 690+663
Granslatio, 19	harven peti kondisentinet, 857	constante de invitación, 692
Grasss, 254-255, 1125-26	1.3.5-Heratrican, 11775	de trieficéridos, 1125
		inges metalices hidratados, TIRI
Grasos, ácidos, 254-255, 1124, 1143-44	Elibridarión, 439	
Griegos, antiguos, 2	enlaces s y p, 449-450	p.E3, 693
Grapo 1, véase Alcalinos	carbiteles atómicos, 439-447	Hidrometalorgia, 961-962
Crupo 2, vázar Alizalizatérnece	orbitales lobridos, 435	Hidronic, Ion. 142, 147, 668, 671, 676
Grapo 13, véase Aluminio; Galio; Indio; Talio	.sp., 443-445	Hidroxi, grupo, 399
Grupo 14, 14ase Plamo, Estaño	gr ² , 442, 445	Hidroxiopatio, 772-773
		para-Hidronibeassien, seida, 504
Cirapos de elementos, 49	φ ³ , 439-441, 442, 445	
Crupos principales, elementos, 50, 364, 361-362.	splat, 444-445	2-Mishos-iberzatico, Acido, 1093
Vécese Metalges); No metalges)	$5n^3n^2$, $4.1 - 445$	3-Hidroxi-2-buranona, 1123
afinidades etectrénicas, 374	coorfa RPECV, 445-447	Hidrónijdos, 145
Guerrina, 1150	Hidracidos, ścidos, 912	Grupo (, 879-880)
Constant Itali	Hidracina, 128-129, 159, 928	Grupo 2, 886
ri .		
H	Hidratación, 142, 543	Caupo 13, 894
Flaher, Fritz, 271, 521	Hidratados, loces metálicos, 699-700	iónicos, 675
Haber-Bosch, penceso, 271-272	Hidratos, 89, 884, 1011	Hidroxikanina, 92H
Halm, Oho, RW1	Hidrates de carbone, 250-251, 254-255, 1127-35	Highrokisu
Holl, Charles Martin, 891	definición, 1127	рторко, 9.3, 107К
	disariridos, 1132-33	radical, 407
Halpakanes, 1999		
Halágerez, 49, 9HH-91T. Vizause les elemenes	enantiómeros, 996-1128, 1136-31	2.3-Hidrovipropanol (glivernklehádo), 1127
caposidad coldante, 579	isomerta óptica, 1127-29	Hidama, 287
compressos internatorienados, 916	metabolismo de, 1142-43	de amenio y litio, 1085
diagramas de porenciales de electrodo, 909-911	monesscáridos, 1127, 1131-32	de boro, 999
en estado gasecon, 176	oligosacáridos, 1127	de nitrigeno, 528-929
halures de hidrógeno, 371, 912-913	polisacáridos, 1127, 1133-34	puntes de abullición, 511
innes polihaluro, 916-917	Hidawoico, ácido, 928	Hiele, 491
pronácidos y excaniones, 913-915	Hidrocarboros, 1059	gegesztudu abjezna, 5072
obiención y apticaciones, 911-912	promytaious, 1894-28	Fusión del, 787
propriedures físicas, 376-377	apticaciones, 1076	seco, 491, 493
Halmano, 73-74	caracteristicus, 1075-76	Hierro, 950, 970
Halares	resociones do mestinación, 1976-78	upphio, 962-063
de aluminio, 893-894	combustión de. 110-112	cultor especifico. 226
de aanfre, 925	no sateraukė, 1970	colado, 503
de hidrógera, 377, 912-913	exidación de, 1069	desployagaiento del El", 153
de orageno, 925	saturados, véase Alcazos	fundido, emisión de lar., 365
Grepo I, S/T	Hidrogenación, rescriones de, 288, 1074	galvanizado, 850, 975
Grapo 2, 994	Hidrigeno, 266-289	iomes, 33-84
Grupo 14, 897	црвоговом, 288	merologju, 962-983
Harrison, John, 975	bomba de, 1044	monas de, 57, 150
Hugtree, Douglas, 366	cation, 142	dajdos de (herrumbre), 858
He-Ne, laser de, 346-347	ecensus combestable, 753	syskidal, 565
Heisenberg, principio de, 318-220	постариемное, 287	radio atómico, 515
Malacaban Milama Out	-Europe de desta de marcia 311 313	
Heisenberg, Werner, 31k	diagrama de siveles de energia, 3i 1-312	rotheción directa, 963
Hétice alfa, 1440, 1141	diatémico, 392	tratamiento de agons, 164-165
Helio, 42, 281, 282, 497	energia do interacción, 436	triada del, 97(F9T2)
orbitales molecutares, 454	petitales moleculares, 452, 453-454	(digram) (111)
Hematires, 15tt	coorsonnia basada ca. 789	elegaro de, 85
Hendhidram, 886	en la tabla poriódica, 163	(wide-dg, 107, 211
Hemodráfesis, Siós	energia de ionización y teoría de Bohe, 314-316	Hijos, múclidos, 1028
Hemoglohina, 283, 1441	enlaces de, 56t-564	Hindenburg, desastre del, 193
Henderson-Hasselbakth, eccación de, 718-719, 730	on el agos, 502-503	Hipertónica, diseñación, 557
Henry, William, 549	en los seres vivos, 504	Hipocheite
ky če. 548-549	intermolecular e intramolecular, 503-504	ion, 915
Heptann, 253, 1070	viscosidad y, 503	sales, 984
Eddennat, Patal, 891	espectro esómico, 204-305	Hiperchoreso, acido, 680
Hereio (Ha), 299	estado natoral y obtención, 287	Hiponitroso, ácido, 930
Herumbre (dicido de hieror), 565, 850	fluorum de, 501, 912-913	Hipótesis, 3
Herry, H., 307	funciones de unda del, 322-324	sterplificadores, 680-681, 683
Hess, ley do, 241-243	constable (ácido), 94	"volúmenes i guales-números (guales", 185-18
Heappeoples, compuestrs, 1097-88	halures de, 317, 912-913	Hipotónica, disolución, 557
Hererogénea	medio ambiento e, 289 modeto de Robe, 311-316	Hamugeineags)
	TO COMPANY OF PROPER ALL CALLS	CAUSILIES THEF

H12 Índice alfabético

mesclas, rease Disadución(es)	cromato, 967	kimización
reactiones, 606	digroundo, 967	censtante de de hidrotisas, 692
Homologue, senes, 1066	dipolar (zwitterion), 1135 difference, 924	de un foldo (A_i) , fex. 67£, 69£
Hemonacleas, molécula distómica, 45h, 45k Hulded, Erich, 563	en aguas raturales, 886-869	do un feido e l'ese délul, 678
Hughes, Edward, 1101	en disoleciones acousas, 140-143	de un reido poliprísico, 665
Humedad relativa, 269	entalpias de formación estándar. 249	de una base (K_i) , 668, 690
Hund, regla de, 337, 338	espectados, 144	energias de, 370-373, 374)
	etcheidu, 695	carpa nuclear efectiva y. 372
i .	6 jus. 887	del hidrógeno (teoría de Esta), 314-316
ICE, talsis, 648	fluoratio, 773	elemeraos de transición, 952-953
Leavandre transcade, 506	hidnerio, 147	isomeria de, 992
Ideal, displación, 540, 550-551	hipoclurius, 915	procentaje (grado), 683-664
gas	metálicus, 361-362	Ionigante, radizatán, 1046, 1047
casistante de los gases (R), 197	eunfiguración electrónico, 361-362	Innerlies, 267
densidades de gases, 192-193	de transición, 362-363 en enzimas, 1146-48	Isla de las Tres Milles, 1(143 Isglam, 496
econolón del, 183-189, 195-196 apticusiones, 190-193	separatión, 1013-14	Isorbadana, 3062
cálcules estecularmétricos, 193-194	no manálicus, 362	[socitrato, 1143
cálculo de presiones de ropor, 487	permanganato, 160	Iso-eléctrico, paneo, 747, 1136-37
messe moderes, 191-192	pulintériaro, 69, 86-88, 391, 399-400	Ispelecintations, especies, 368
meschia de giara, 195-196	naemenulatura, 66-68	Issumerria, CCC-CGR
Imanes de cebalto-samaño, 970	poliholaro, 916-917	de coordinación, 997.
Impulso, 200	propiedades magnéticas, 374-375	de enface, 992-993
Incertidumbre, principio de, 318-320	separación, procipitación fraccionada, 759-761	ele jeggistacióm, 997
Increstación de las califeres, 887	nition, 924	de posición. 1064
Indicadores, 161, 710	estracionato, 923-924	estercolsometia, 1071
deldn-hase, 146-14T, 724-726-	boxadato, 160, 923, 924, 1048	குடிவடியரப், 992
punto de equivalencia, T26	trickenator, 9724	gormátrica, 993-995, 1071-73
azul de timel, 711.742	lon(es) complejo(s), 699, 750, 763-768, 988, 998-	ópticz, 995-997, 1071, 1088, 1127-29
Indigo, 1 (08, 1)09	Rill I. Vease Coordinación	reoria de Werner y. 957-998
Indio, 889, 890	cotor de; 1004-09	baynguigación, 1070
Inducido, dipelo. 497-198	consideraciones cinéricas, 1010-11	biómeros, 91-92, 498
Inducción, 3, 498	erdace en, 998-1002	estructurales, 992
frante, efecto del par, 891	equilibries, 160-768, 1007-09 especialm, 144	groupes funcionales y, 94 identificación, 1060-61
Información edalitativa, 8	ereries, 1010, 1011	Isocotimo, Z53
Infrarroja, radiacero, 285	Biblies, IDIO, IDII	\$(0)@\$(4, 28K)
Ingold, Christopher, 1089, 1100-01 Inicial, velocided do reucción, 581, 583-584, 585-	esonoutómicos, (f)	(2-propingle-field (2-proposed), 1679
587	eguddricos, 998-999, 1002	Esupropilmetilacetileno (4-metil-2-pessino), 10
Instantineo, dipoto, 497-498	plano-cuadrades, 1000, 1002	Isotáctico, polimero, 1107-08
Invalina, 1122, 1139, 1147	reacciones ácido-base, 1009-10	ksotónica, disobación, 557
Interesiva, propiedad, 15	terroédricos, 1004	Isótopos, 43-44, 1024
Intercambio iónico, 887-869	Ton común, efectu	masa, 45-46
Interferencia	en equilibrio scido tasse, 711-717	radiactives, 1028-30
construction, 301, 302	en equalitatio de solubilidad, 753-755	Nai-hai kyus, 976
destructiva, 301, 302	efecto sitino, 755-756	i (factor de van't 1600), 562, 563
Interbalogonado, compuesto, 385, 916	lon-electrón (somineacciones), ajusto de	IUPAC (International Union of Fure and Applic
Винутийнования, Пистиния, 506-500	equationes, 154-156, 158	Chemistry), 50
Intermedio de reasción, 664, 663	Edmiren, sermintera, 563	1
Intermedites, 127, 129, 604, 605	Reidas, concererationes	_
International Union of Pure and Applied	Sciules pullprésions, 666-687	Jahanca, 887, 1084, 1125
Chemistry (TUPAC), 50	control, 762-763	Grupo 1, 880, 881
Interpoptidico, enlace, 1139 Intersecieles, carbanes, 935	en célulos nerviosas, 861 bánxas, disobuciones, 543-544	James, A.T., 566 Jolies, Frédéric, 1030
Intervalu de regulación, 723	Dimicols)	Joliet-Carie, Irane, 1030
Intramolecular, enisce de hidrógeno, 303-304	compaestos, 69-70	Joule, (J), 202, 222, 223-224
Intrinspects, senticonductores, 466-467	binarius, B3, 391	Jestic, James, 223
Inversedent electo, 251	de los elementos de transición, 951	Julian, Persy, 2
Tewersa, Comesis, 557	energias reticulores, 508	
Inversión do configuración, 1099	estructuras de Lewis, 390-391	K
Endo, 376, 909, 911, 914	solufulidad, 145	K ₁ CrO ₄ , preparación de la disolución, 118-119
diagrama de faces, 493-493	ternanice, 391	Kekulé, August, 460, 1475
iones, 917	cristales, 391, 515-520	estructuras de. 461, 1074
subfintación, 491	energia de formación, 521-523	Kelvin, escala absolura, 12, 183, 201, 264
en comprimiates, 1046	entaces, 66, 389, 390, 395	Kerplen, Johannes, 3
3-Todoherano, 1691-92	hidroxidas, 675	β-Keratina, 1140
loduriss, 145	hidranos, 287	Kālo, 8-10
ten(es), 40, 44-43, 83. Verse lon(es) complejo(s)	Interconditio, 887/689	Kilocakoria (keal), 223, 224
soriata, 695, 716	prostactor 757	Kilogramo (kg), t0
Scidos y bases, 689-693	del agua (K _a), 672, 690	Kilopascal (kPa), 177, 180
alcáxido, 1079-80	radio, 363, 364, 367-369	Kárchhoff, Gustav. 304
cineero, 166, 935	dimensiones de la celditio unidad, 516-519	Kossell, Walther, 389

Krebs, ciclo de (ciclo del acido ekrico), 1143	bideritudes, 989	culor especifico. 226
Kriptón, 48, 281, 282	campo alto, 1000, 1002	elemno de, 25
Kroll, proceso, 48, 281, 282	cumpo bajo, 1000, 1002	estado de cocidación, 80
	colores de compuestos de costilinación y. 1007	főrmula, 69
L	manodentalos, 988, 990	nitrate de, 60
Labil, ion compiejo, 1010, 1011	nomenclatura, 990-991.	Magnesin, leche de, 761-762
Lagrasa, 611	palidentados, 989, 1009	Magnetismo, 37
Ligorium, figilika, 677	teoría del campo ligando, 998	efecto sebre particulas curgadas, 38, 3
cartesea, 133	Liggina: 923	elementos de transialem, 953-954
Lámpara de vojeor. 305	Limitaste, reactivo, 122-124	prophedades, 37
Lanan, 963.	Línea de regulitario, 551	serie espectroquimara, 1003
Longituir, living, 389	Linea espectral (atómica), 303-305	ushla perindica, 374-375
Lantánida, contracción, 951	Lipédos, 1124-27	reoria del campo cristalino. 1002-04
Lantánidos, 50, 360, 951, 976-977	metabolismo de, 1143-44	Myloquita, 35, 89 Meleobilidad, 3
Laste de Ho-Ne, 340-347	Líquido(s), 8 actividad de, 804	Miluso, 1142
1.80m. 427	cristales, 524-525	Maltosa, 1133
Laren, 975 Lavessier, Amerika, 54, 665	densiabil, 15	Manganeso, 930, 959, 968-876
La Chârdier, Henri, 641	presidende un, 177, 178	diagrama de potenciales, 90%, 931
principle de, 346, 641-646, 712	preside de vapor, 482-485	paramagnetisma, 375
carejdad de sustancia resocionada, 642 643	puros, equilibrios en, 636-638	Manhatian, proyector, 207
terriperatura y, 645-646	tensión superficial, 479-481	Mandematers, 179-180
variaciones de presión y volumen, 642-643	saporimación, 481-490	p-Mannes, 1131
Locharché, pila (seco), 844-345	agua, 790, 798-799	Mar de electrones, modelo del, 464-466
Leche de impinesta, 761-762	definicion, 481	Mangarinus, 1126
Lecitina, 1126-27	ebullición y punto de ebullición, 483-485	Markonnikas, Vlodsoor, 1074
LED (diodos de emisión de luz), 466. 898	entalpía de, 482	reals de, 1073-74
Levigiro, erantiômero, 996, 1128	entrepía de, 790-791	Marmol, 779
Lewis, Gilbert Newton, 307, 349, 695	punto crítico, 485-486	Maraden, Errist, 41
simbolo 6e, 389-390	visonsidad, 481	Marte, serriste clamatico (MCO), 13
teoría de enlare, 369-391	Láquido-vaper, equilibrio, 482-483, 550-554	Menia, Archer, 568
Lewis, ácidos y buses, 698-701	dischusiones (deales, 550-55)	Mass (a), 4, 10, 177
Lowis, estructuras de, 389-391	displuciones no iduales, 552-554	aténtifea, 36, 37, 46-48, 51, 72
de compuestos féricos, 390-391	Listargicio, 897	cifras significatives, 35
de impridos de resonancia, 445-400	Lixio, 873, 874, 875, 876	telogica, 47
glat iven hidrottion 66%	banda de energia, 466	uridad da. 42-43, 45
del exemo, 405	baterías de, 876	conservación de la, 34-33, 36
del serrenido de dinistégeno, 647	carbonato de, 878	critica, [D4]
carritora de, 398-404	enlaces, 464	da dos emptivos, 114-115
esqueleto de, 398-399	estearato, 880	defecto de, 1037-38
átomo central, 398	léquide, 1C44-45	de resouvos y productos, 113, 121
ricorne serminal, 398	perforido de, 879	Sérmula, 70
cargo formal, 407-404	Lefrn (L.), 12-13	industrian 45-46
de iones politicómicos, 399-402	Liniviación, 961	molar, 52, 70, 73
excepciones a la regla del actero, 406-409	Llama, color de, 873	a pamir de la presión namérica, 55h
electrones impanes, 406-407	"Have-cerndum", modelo de, 611-612	a partir del tiarrego de efusión, 207 eparense, 217
existes "expandedes", 408-409	filovin Scida, 700-701, 710, 924	determinación, 191-192, SS6-2601
ocutos incomplesos, 407-408	LMFDR, 1043-44	noticealar, 70, 72
key	Lehmann, D. H., 907 Lemden, Justins de, 497, 498, 500	percentific on, 535-536, 537
de Avegadina, 185-187	Eundres, smog, 275	relativists, 309
de Bryle, 181-183, 195 de Charles, 183-185, 195, 204	Landsdale, Kathlem, 461	Musii-chiga, reliation (m/e), 39
ale Cyallourb, 370	Longitud, 8	Masa-energia, relación, 1036, 1037
de Dalton, 196-197	de enlace, 409, 420-421, 436	Masalvolumen, percentaje, 535-536, 537
de desintegración, 3, 1032, 1033	Longitud de mula, 298	Masos, espectrómetro de, 45-46, 568
de Grahagi, 206	radiación electromagnética, 299-300	Másico, parecepo (A), 43
de Herry, 548-549	Lowry, T. M., 666	Mate, yeso (cecido), 886
de Hera, 241-743	lux	Materia, 4-18, Vease Series vivos
de la composição coporarse, 15-36	absorción y transmisión, 1006	glassificación, 5-8
de la consentación de la estrejía, 225	dindos de emisión de (f.ED), 466, 898	composición porcenual, 17-18
do las presiones pareiates, 196-197	emisión espamánea y estimulada, 346, 347	defanición, 4
de las proporciones definidas, 35-36	loogitad de onda, 299-300	densidad, 14-17
de las proporciones máltiplas, 36-37	refraucides, 300	estados, 8, 15, 112, 492, 496
de la terroodinámica	velocidad, 299, 303	calony, 223
primer priocépio, 232-235	Lyman, serie de, 312	producción, 487
vegundo principio, 793-796		yamuşidin de eradipin y. 239-240
teroec principio. 791	M	medida, 8-21
de los gasés, 190	ayle (relación masa-carga), 39	cifras significativas, 19-23
de Racult, 549-550, 554 791	Macrocnobboulas, 427	iracentidumbres, 18-19
natural, 3, 199	Macroscopien, nivel, 8, 9	masa, 10
periódica, 357-360	Mágions, números, 1039	. beneperatura, F1-12
Liquefacción del carbón, 257-253	Magnesio, 52, 883-884	tiempo, 11
Ligando(s), 764, 987, 988-990, 998-999	ánodo de sacrificio, 350	unidodes derivadas, 12-13

H14 Indice alfabética

unidades, 13-14	Grupo 13, 669-693	de Molin, 780
prepiralodes, 4-5 radingiones, 1045-47	usenium de golio (CaAs), 890, 698-899 haluros de plaminão, 893-894	fort-electrics, 154-156, 158 Metro (m), 8
Mineria y ondas, 320, 321	ésides e hidrónidos, 894	Maro cubico (m²), 12-13
Mutrus, precisión de, 19	producción de aluminio, 891-893	Meyer, Lother, 357
Manyeina, 1999	propiedadas, 889-690	Murclais)
Maxwyll, James Clark, 298-299, 306	Grupo 14, 895-898	aditiva de colores, 1004-05
Mecánica cuáncka, 297-298	calor especifico, 226	colondates, 564-566
draželski orida-particula, 317-348	propiedades reductoras, 378	de gases, 195-199
principio de incertalambre, 318-319	renación con ácidos, 837	de la termita, 150, 890
Mecánica ordulatoria, 3231-324	transación, véase Transición	frigorifica, 560
dualfided onche particula, 317-318	blerálicos.	frierras intermoderadares em S40-S41
Finglones de anda, 320-324	curbonikas, 972, 973	huterogéreas, 6, 541
ondas estacionarias, 320-322 Medaltismo	disolución de solfusis, 771-773 culaces, 70, 377	hemogénea, sécre Disoloción(es) racémica, 996-997, 1101, 1131
procesúlibelo rápido, 606	hidness, 287	separación de, 7
S _b , 1 + S _b , 2, 1098-1102	NGRES.	Mp(OH) ₂ , 357
Medula, K-21	en enzamus, 1146-48	Mics, 936
cifere significatives, 19-23	separación, 1013-14	Michaelis, 612
incernidum/hres, 18-19	radies, 364, 365	Microestado, 785, 786
masa, 10	Metakodes, 50, 361, 495	Microscópico, nivel. 8, 9
temperaturu, [[-12]	culor especifica, 226	Milibar (mb), 160
ticango, El	Metalurgia extractiva, 954-962	Milititro (mL), 13
unidades derivadas, 12-13	del pobre. 960	Millimetro de mercurio (mmfig), 178, 380
inshlades, h3-14	del hierro y el acero, 962-963	Millimes (granol), 726-727
Media ácido, ajusto de reacciones redex., 154-155	hidromeralurgia, 961-962	Milliken, Robert, 38-40
Medie ambienie	mésados alternativos, 959-960	Minglobirs, 1141
calentamiento globaj, 283-286	optraciones, 955-957	Mitocondrias, 812
capa de como, 279-281	pirometalugia, 960-961	Modelo
emisión de diámido de nyufre, 924	tengerann y, 958	"Instên de ciruelas", etémico, 40 de mar de etectrones, 464-465
Fésforo y, 932	germodinárstva de, 957-959 Matalárytot, fundante, 884	heja ptegada (β-quendina), 1140
Бійгоўдана у. 289 пінгоўство у. 231. 275-276	Minusación, 252	Ваче у сегтайага, 611-612
radion v 202	Methral (formeldehida), 1080, 1081	motecular compecta, 68, 411
Medin básico, ajuses de ecuaciones redou, 156-157	enlaces, 449-450	Moderador, 1041-42, 1043
Megaclestrin-rultin (MeV), 1096	enzaipéa de formue des estándas, 246	Mehr, método de, 780
Meimor, Lise, 1041	Meiano, 90-91, 220, 793, 1069	Maissan, FL, 911
Mérico, smog. 275	céjuja de combustible, 848	Mujado de una superficie, 460
Mostbrane(s)	enlaces y estructure, 441	Med(es), 51-56
celular, 839	efecto invernadero y. Z86	cášcujos, 53-56
porenciales de, 860-861	rectificación, 283	de compuestos, 70-72
semipermeables, 555	Meranoleo, drido, 94	de elementos, 72-73
Mandajews, Ibraitri, 50, 357, 358, 359	Metanol (alechol metilica, nicobol de madeca),	de hidrúgeno, 72-73
iabla periódica, 358, 973	93, 1079, 1135	de prodectos y reactivos, 113
Manteco, 480-481	combuscible, 253	Mulalidad, 536-539
Menton, 612	medela meteodar, 388 sinresis, 112, 288, 627-628	de nicesina, 559 Malar
Mensajero, RNA (mRNA), 1152, 1153 Mercaptano, 207	Metanotici, 433	capacidad calculfica, 224
Mexicano, 483, 974-976	Menasiticica, scide, 937	densidad, 636
enventamiento per 976	Meditureira, 678, 697	entatnía de veporivación, 239
espectro de masse, 46	3-Merilbenzeien, ścjelo, 1083	entropia, 791-793
fuerzas autocilvas, 4801	Meritano	masa, véuse Masa motor
bry payriculars, 390)-380	cionaro de, 405	porcentaje, 536, 538
riagova, 770	grapo, 1066	solubilidad, 751-753, 767-768
pila (k. 858-850)	Metillenil éter (arisol), 1080	volumen, 186, 357
Menomis (II), element de, 585	3-Meritherano, 1088	Materidad, 117-119, 536, 536-539
Mesosicra, 267	Metalmercaptano, 2007	Moleculaus), 64
Meta, 1076	Metila	asimétricas, 1068
[Metadog@hatto]	grupo, 91	definición, 5-6
de hidrates da cuaberso, [142-43]	radieni, 407	dianómica, 410
de lípides, 1143-44	roje de, 147, 742	heteronuclear, 456, 459-460
de pioteinas, 1144	4-bleiil-2-pertine (sepregilmetifacetilene), 1071 Metilpropane, 67, 68, 91	homoruciear, 456, 456 polac, 417-418
enzimas, 1145-49 rekeitnes energéticas, 1144-45	Metil-2-proposel, 1078	triatómica, 410
Metabolitos, 1142	Medipropionato, 1035	Molecularies)
Metrostable, estade, 346	Metil-r-busil der (MTISE), 1080	compassion, 66-49
Metaltesh, 49-50, 361-363, 872-905	Metado	hinarios, 85-86
compuestos bistarios, 82-86	Aufing, 338-341	estructura, de ácidos y hases, 693-698
de acudar, 972-974	campo anteconsistente (NEF), Joh	lócreula, 66-67, 76
electromeline, 856	ciustillace, 2-4	diana crioscópicos, 539
eránous, 464-466	de las velocidades triciales, 585-587, 588	frecuencia de cobxienes, 200
Gropo F (membes nicalinos), 146, 373-880	de tala y quema, 291	geometria, 409-420
Chage: 2 (metales ofgationsthrough), 680-686	de evilaces de valencia, 437-438	con más de un átomo central, 416-417

468	Block Arith. Jone Stide de sissione A TEN	candeides y occaniones, 913-915
enn varius enlases covalentes, 416 ruenas de dispersión y, 498	Núrico, óxido, (nemőxido de sigrégens), 773 Nitribus, 1985	ottensión y aptensiones, 911-912
normeraes dipolares v. 417-419	Nicrocelulosa, 274	propiectades físicas, 376-377
renria RPECV, 410-411, 415-417	Nitrogenau 270-276	No saturada, disolación, 545, 757
tenninologia, 409-410	ácido ofisico y nitratos, 272-273, 274-275	No saurados, ácidos grasos, 1125, 1126
40864, 70, 72	amonizon y complicistos relacionados. 270,	No salugados, hidrocarburos, 1070
modelos, compactos, 68, 411	271-272	Nobles, gases, 50, 281-282, 359, 361, 362, 907-908
orteni, wase ortetal molecular	bulso de aire (etr. bog), 211	esado natural, 261
Melibdom, 920	ciela de, 290, 654-655	proportiales y apterariones, 281
disulfuro de, 211	dióxido de, 274	Nodget, Ida Tacke, 1041
Momento angular, 311, 324	espectro fotocioterónico, 471	Nodal
earliital, 324	estedos do osidación, 150	Gagala, 329
Mond, proceso, 972	familia del, 925-932	plano, 331, 332
Monadestado, ligando, 988, 990	compties as, 928-932	Nodo(s), 320
Monómero, 426, 1103	Idefora y media ambiente, 932	angular, 329
Mennigor/Gees, Seider, 684	óxidas y creaticidas de fásticas, 930-932	endial_328
Monasacárido, 1127, 1131-32	obtenuión y aplicaciones, 927	orivial, 328
Monorido de cartomo, 2k3-284, 471	propiedades metálices y no regolicas, 925-	Nombre común. 90
Managerita, 937	926	Norwaldula
Museley, Henry, 359-360	fijacióa del, 65∜	Scides, 26
Manages térmique, #21-822	hidruros de, 928-929	de esterenistimeros, 1688-95
клитаријанског, 821-822	liquido, 270	demotioners, 1089-93
mRNA, 1152, 1153	readio ambiente y, 251, 275-276	quiralidad, 1058-89
MTBE, 1080	mosóxido de (úxido nútrico), 273	sistemn E. Z. 1093-95
Multiplicación, cifras significativas, 20	naronsis de, 282, 548	estudius de fotádación, 84
	obtenzión y aplicaciones, 270, 927	compuestos de escratinación, 990-992
N	óxidos de, 272-274, 275-276, 701	proces professionium, 66-88
n, semioreducent tipo, 467-468	producción industriat, 128	enchales y no metales, 82-66
N sustituidu, ausida, 1087	Naroglicorina, 273	éxides de nitrégenes, 273
Naftaleme, 1075	Naroso, áusto (ásádo de dimitrágeno), 273, 286,	exescidos, 88-69
Nanómetro (nm), 364	450	quámica orgánica, 90-96, 1061-64
Pisanoteenodogia, 306	Minney, 928	grapus funcionales, 91-96
Nanatubos, 506, 507	Niveles de energía	hidrocarbures, 90-41
Natta, Gulio, 1108	d-agrama de, 311	sistema R. S. 1009-43
Natural	eniropía y, 765-786	Normal, puedo de etrultición, 484
campho, 427	principal, 325	Notación de limen grussas y de crezos, 1059
(ms., 251	Nn efectrolitos, 141, 142, 143	NBA, 275, 276, 614
statinte (\$6%), 252	No enforantes, orbitales molecularos, 663	Nube de emdaminación, 275 Nuclear, étomo, 33, 41-43
ley, 3, 199	No espondineus, procesos, 783	carga, 336
Negm, cohre. 960	No ideales, gases (reales), 208-209	ecusción, 1025, 1025
de hamo, 934	No ideales, disobuciones, 540-541 No metalles), 49-50, 361-363, 906-918	entrain, 253
petreman, 700	bore, 939-941	grangia de culture, 45, 1038
(Armática, estructura, 524-525 Neón, 43-44, 281, 282, 470	calares específicos, 226	medicina, 1018
antincio de, 346	carbono y silicin, 932-938	pulmina, 1004-57
Necepontane, 498	comparation, 932-933	oplicaciones de radiciónteses, 1047-40
Negatania, 56	derivados orgánicos del silácio, 936	efectos de la radisción, 1945-47
Nerest, Walther, 839	éxides de silicio, 935-938	energio de los repociones nucleares, 1036-39
equación de, 839-840	obtención y aptiraciones, 933-934	contributed conclear, 1409-40
perencial de, K60-661	compuestos binarios, 82-86	Fraidin, 1041-44
Meia, ceuseiún iónica, 144	familia del nitropero, 925-932	fusion, 1044-45
Notae, resoriores, sentido, 639-641	compuestos, 928-932	radjorniv/dad, 40, 1025-28
Neumática, cámara, 197	fécforo y medio ambiente, 932	capturá ale clastromes (CE), 10120
Neuronas, 297	daidos y menteidos de fésticos, 930-932	inducida artificialmente, 1930
Neutralización, 148, 666, 726-734	obtenzión y aplicaciones, 927	isétopos rudiactivos, 1028-30
стини генесіби екрапійлев, 783	proptedades metálicas y no metálicas, 925-	particules able (n.), 40, 41, 42, 1025, 1027,
por etapas, 733	926	1045
punto de equivalencia, 726	familia del exigeno, 917-925	particulus beta (B), 40, 41, 1025-26, 1045
Neuvino, 1026	comparación unigeno-usulre. 917	(syca gamma (y), 40, 41, 1026-26, 1048
Neutropes, 41-42, 1030, 1039	compositos, 920-921	vylegidad do desiraegración nucleor, 1032-30
análisis por activación de, 1049	emisones de dióxido de azufre, 924	cded de la Tierra, 3035-36
rotmero de, 43-	totidas y expácidos de azufre, 921-923	datación por malinesabono, 1034-35
térmicos, 1041	obsención y aplicaciones, 919-920	tyotamiento ski residuna, 1050-51
Newton (N), 176, 180	guses nobles, 50, 281-282, 359, 361; 362, 907-	residuos, 1043
Newton, Isaac, 3	Michi	Nucleicos, feádos, 1049-53
Niting enlaces em. 443-447	estado astural, 281	(nelton) (let, 1151
Nicotinamida, 573	propledades y uplicaziones, 282	constituyents, J149-50
Niontina, mulalidad de, 559	halógenos, 908-917	Núcko, 41
Napel, 950, 953, 970, 971-972	capacidad oxidante, 379	Nucleones, 1038
Nigoel-codmio, cáltula, 847	compuestos interhalogerados, 916	Necleófilm(a), 1095-96, 1097-1098
Nitratus, 145, 274-275, 929	diagrimas de porenciales, 909-911	reacción de sustitución. 1095-1103
termentas, 266	haluroa de hidrégeno, 377, 912-913	Necloisido, 1049
Nátrico, áctico, 272-273, 274-275	lones pelitaturo, 916-917	Necholtislo, 1049

H16 Indice alfabético

Núclidegs), 44, 16728	inserso, 557	producción industrial, 128
estabilidad, (059-40	Osmésica, presión, 334, 534-357	physpián y uplicaciones, 277-278
f&til, 1043	Christald, process, 274	Changidan 664
fisionabje, 1643	Ostalato, ken, 585	de avidre, 921-923
Número asómicu, 43, 49, 357	Oxalico, acido, 1083	de 16stara, 9344932
talsla periódica, 359-360	Cantescence, 1143	do halógenes, 913-915
primera energio de innivación, 371	Ouidación	Juenta relativa, 1644-695
Números cuánticos, 311, 324-326, 339	țeia, 1144	je spore, (20,00, 68-89
natelástics exércicos, 324-332	definitión, 1.52	Омациянся, 97
espin electrónico, 333-334, 338	de hidenosebums, 1069	de azufet, 971-923, 924
magnético, 324	escales de (númerra), 80-82, 151	de halógenes, 913-915
Números enteros. 313	de elementes de transición, 951-952	(Avenue, 27K-2K1, 2K6)
Números mágicos, 1039	de metales del grupo 13, 891	eforte inversadero y, 286
Nyholm, Ronald, 445	de yanadás, 965	en alta annésiera, 257, 259-280
Nylón, 426, 427	ite) cropio, 966	enlaces pt, 464
	de la triada del Elerro, 970-971	extracturus de Lewis, 405
O	cstaĝiji c acjić a , $10[1-12]$	momento dipolar, 419-420
Ocasédrico(s), ián complejo, 994-995, 998-999.	frequences, 95 f. 952	pribitales analogotares destoudinados, 462-464
[18]2	поученивающих, 64	режейрись битоцийнайся», 200
estructura, 444	Chairbarishs confunctions, (restore) econologies, 154-	sment fictorquimicas, 275, 276
geometria, 414	158. Whose Electroquímica	and the second s
Jugoos, 5(0, 511, 517	agentes exidantes y reductores, 154-160, 772	P
Octoria, indiaz, 1070	ajuste de cemálemes, 154-158	p, bloque, 341
Octanolico, ściało, 695	en medio seido, 154-155	p, orbitales, 325, 328-330, 335
Octobo, 389	en medio básico, 156-157	p. sententialist times light, 467-468
regia del, 392	servimescolón (ménodo lon-electrón), 154-	p, subcapa, 325
escopolones, 406-409	156, 158	Palmático, ácido, 254, 574, 880
Octrito, scenaro de, 1084	cam hatógemes, 379	PAN, 275, 276, 614
Olefinas, 1970	definición, 150	Papet, quergada de, 5
Djejov, šaido, 288	desprepanión, 158	Per enlazante, 392, 412
Olegra, 1126	diagrama de céluira, 828	inerte, efecto del. 891
Oleum , 922	electrólisis del agua, 298	ioniau, 141, 756, 1045
Oligonaccirides, 1127	gspontageistad, H35-836	politario, de cleatemes, 392, 411, 412, 419-420
(Index, 198-299)	estados de condución, 151	Para, 1076
ęs mesimiemo, 320	jelentáticzyście, 151	Paradignia, 3
establishmins, 320-322	poregrigies de ejectrodo, \$24-826	Paradoministration, 1460
l'enciones de ceda, 320-324	semioroseciones y ecusción total, 153	Parafelepipeulo, 508, 509
mecánica do, 330-324	semisodauxidoses, [5]-154	Paramagneticus, compuestos, 406, 954
Onda-particula, deplided, 317-318	waltermeritanes, 1675	Paramagnotisms, 374-375, 1002-1003
Óptico, issanteria, 995-997, 1071, 1098, 1127-29	Oxidante, agente, 159-160, 772	casignam digasimino, 457
Oral, tenspia de rehidranación, (ORT), 576	hológomers, 379	окідет, 395
Orbital animion, 323, 324-332	Quida(s)	Percial, presión, 196-197
blingue af, 3355, 391	am(ii)) (c.m.s., 380)	consumte de expálibrio, 635-636
blesquat /i, 3411	básicos (mhidridos básicos), 379	significado, 638-639
Hoggs p. 335, 341	de aluminio, 1016	ley de Dulton, 196-197
blogse s, 335, 341	de gyarite, 921-923	Tranto per billión (gysb), 536
dogeneralan, 325, 337	de partesno, 37, 283-286	Parte por millén (ppm). 536
hibridos, 435, 439-447	conbenetors, 284-285	Parte pontrillón (ppt), 536
Nickrögenn, 316-332	obsención y aggicaciones, 283-284	Particula(s)
d, 336-332	ak: fésdara, 990-992	olfe (n), 40, 41, 42, 1025, 1027, 1645
ps. 328-330	de nitrópaso, 272-274, 275-276, 701, 929-930	beta (\$), 40, 41, 1025-76, 1045
y, 327-308, 329	de phome, 82	cargadas, acolerador de, 1031
findrogermides, 334	de silicin, 935-938	on la caja, 320-321
торыя раза инідам сісотомея, 336-337	Gregor I R79-880	fundamentales, 38-40, 42-43
soleganticate de, 437	Grapa 2, 886	Pascal, Blaise, 177
(1)fries) mylecular, 435, 451-460	Green 13, 894	Pascel (Pa), 177, 180
zartiscuju viantesi, 451-452	Grapo 44, 897	Fastour, Lauris, 4
custorptos básicos, 452-453	nasuralewa ágábo-base, 379	Pauli, Wolfgang, 337
de etementos del primer período, 453-459	Onigerso, 277-281, Whate Ozeno	principio de exclusión, 337
de elementos del segundo período, 451-459	tráslem procesor de, 963	Fauling, Lines, 396-97, 445, 507, 1139
del entigerar distorrico, 456, 457-459	comparación don él azulte. 917	Pelagra, 573
daylocativados, 400-464	diatémies	Palitre, 896
colarantes, 451	esthinates manieculares, 456, 957-459	Penetración de characters, 333-336, 364-367
роздажител, 463	ратап адпания, 457	Persammineler commoditi), sulfaco de, 972
Orbitas del electrón, 310-313	diminación del agua, 165	Pentamimismitrito-14-collaban(11), cation, 993
Organical mass, 998	familia del. 917-925	Pentisanaminsultatu-62-enemo(III), cloruro de, 992
On., 48, 972-974	companición con el azulas, 917	Pentsborano, 939
chapisko ov. 974	computation, 920-921	Pentago, 498
Orto, 1076	citisiones de diéxido de azulte, 924	3-Persanona (dietil ectora), 1081
Ortofesférico, ácido, 931	haluros, 925	eta-2-Penteno, 1074
Optoviškeice, sicialia, 937	freidos y cardenberdel apulic, 921-923	renur-2-Pentese. 1074
Osation, 15-16	obtración y aplicaciones, 919-920	Pentosas, andebres, 1150
Osmarsis, 555-357	paramagnetisare, 395	2-Pentino, 1072

Pepsina, 1944	Римене, 56	para el mitrógeno, 925
Pepiidasas, 1144	pf04, 672-74, 675	para los halágenes, 909-911
Papifdian, enlace, 1087, 1137	Pular	estândar (£°), 829-833
Péptidos, 1937	gplace covalente, 395-398	medida, 825-826
Percloren, antes, 914, 915	matécula, 417-418	productiones cualitativas, 836
Persiónica, deido, 610-671	Pedarinaetra, 1928	terminología, 827-828
Perfecto, pas (ideal), 187, 784, 785	Potenjashiridad, 497	Prienclut de membrara, 860-861
Perfodes, 50	formus mujuculares y, 498	Putencial, energía, 222, 783
Perkin, William, 1108, 1109	Polingua, 22-23	Precipitación, 139, 144-146, 161, 961
Permanente, dureva deli apur. 1967	Polistonion, ion, 69, 86-88, 391, 399-400	оопрівія, 757-759
Permanganako Jon, 160, 976	Policertzdo, ligando, 989, 1009	criteries, 757-759
Peros iscerião, mitrato de (NPA), 275, 276, 614	Policiliano, 426, 1165	de charuras, 769-770
Penisido, 879-560	Polițierefeataro de estieno), (Dacron), 1166, 1107	de comunio de plote, 108- de iones compleixes, 765-766
Perosodisulfato, sales, 656	Polifositios, 931	de sulfuros, 770-771
Perenenitrasa, Selda, 946	Polifosforicos, deldos, 931	ocucciones iónicas netas, I dd
Pereze, unida, 399	Polihalogenazión, 1669 Polihaloren, iones, 916-917	estabilidad del pH, 758
Peso, 177	Politherametitepadipamidal, 1107	fraccionada, 759-761
atómico, réput Masantômico definición, 10	Polimericación, 1105-04	predicción, 144-146
Petrikes, 251	retarrièn en extern, 1105-06	Precision, 18, 19
akanes, 1069-711	reacción en etapas, (condensación), 1106	Prefries, numericlatura, 10, 85, 86, 91
manus, 1009-711 manus, 767	Politingros, 21, 426-427	Prelog, V., 1089
pli. 671-674	atdeticos, 107	Preside, 176-181, 492
curve de valoración, 734	estereoespecificos, 1106-08	semostérica, 11
de ácidos debiles, (80-681, 682	Polimorfisgen, 495, 918-919	Juanométries, 177, 179
de bases fuenes, 675	Podicies, 503, 1079	extractgets, 176-172
ale dissolucionese reguladoens, 717-718, 719-723	Polipéguidos, 1137	condigiones estándar de presión y temperatura,
de disoluciones solinas, 691-693	Polipropileno, cadena de, 1105, 1107-08	(KS-187)
hidrolisis v. 693	Poliprotions, Soldes, 684-689	de un liquido, 177, 178
indicadores égido-base de, 724-725	скандения принцен, ворого в 1866-1898	de vapor, 482-483, 486-490
durante la precipitación, 758	sales, 734-736	daters, 486-490
sulubilidad y, 761-763	vatorne l'un de. 733-734	essencia, 488-490
Pi (m), embano, 448, 449-450, 464	Polizactirides, 1127, 1133-34	medéta, 486-487
desilvestizado, 461-62	Puliestireno, 1103	predictiones 487-488
Picómetro (pm), 364	Politetrafluoraciileno, (tellós) 427, 911, 1105	de disolaciones, 549-554
Pictico, Seido (2.4.6-triniurateno), 1078	Potingepolic, 1107	definición, 176
Min seco (Lephosphé), 344-845	Petijekommada vlaišoj, (PVC), 427, 1105	cenación de Van der Waals, 208-209
Pigerazina, 745	Pedenio, 917, 920, 946	en función de la temperatura, 190 cumilibrio y, 643-645
Piperidina, 681	Porcentaje	extura estándor 240
Dapota, 19	de advandancia natural. 44 de innización, estado, 683-684	factor de compresibilidad y, 208
Piramidal, geometrio, 411	en mass, 335-536, 537	fey de Boyle, 181-183
Piridina 678, 3087, 3088	en mass/volumen, 336-337	remeinstres, 179-180
Pirotesférica, Seido, 931	en mides, 536, 539	comcains, 534, 354-557
Pirolisis, 253, 289	en volemen, 197, 535-536, 537	pare lat, 196-197, 593
Pirolusita, 257, 568	Percentual	solubilidad de gases y, 348, 549
Piromeralurgia, 960-961	compositión, 17-18, 113-117	subligmación, 491
Piscisa, valoración ácido-base, 726	de comparistes, 74-77	gmidgales, 180-181
pK, 677	. férmusa a gordir de, 75-77	Presión-volumen, trabajo del 230-232
Fitanck, Max. 305	prodjeniceto, 124-126	reversible, 787
constante de, 306	Perficings, 1015	Presurizada; resolor refrigerado por água (PWR).
Pieno-cuadrado, complejo, 1000, 1002	Portland, converso, 884-885	1040, 1042
Plasma, 1044	Pesárión, istoretán de, 1064	Primorio
Plata, 972-974	Presignatus, 1926, 1939	hateria, 844, 845
chapado ert, 856, 857	Potosico, 43, 873, 874-875	celeijis unidad (eŭrica simple), 509
ctoruru de, 750, 763-764	pepanidal rechestors, 176	çelula, 844, 848
crumatoide, 108	clorute. 230	estructura de una proteína, 1139
descumposición del óxido de, 112	cloruro de, 877	Principle.
ritrato de, 34-35, 144, 164, 974	estearate, 1125	polores, 1940
kadaro de, 844, 757	jabonos de, 860	ofectrones, 1045 Primer Orders, resociones de, 586, 588-594, 597
Plana-zine, célula de, 846-847	permanganaté dé, 970	Primer principio de la termodinámica, 232-235
Pleguda, modeto do hoja, 1140	propiedades físicas, 4K	Principales
14omo, 52, 895-897, 1035	reneción con egua, 356 cofeso de aleminio y, 895	cagas electricanas, 325-326
soumuladores de, (bestráxe), R45-S46	soperôxido de, 277, 880	númens cuámicos, 324
hlonen, 897	Patencial de electrodo, K24-828	Probabilidad electrónica, 322
cales especifico, 275-226	de les elémentes de transición, 932-953	densidad de, 327-129, 331
envenemamiento pur, 897-898 óxidos, 82, 897	de los metales alcalános, 873-874	distribución radial, 335-336, 366
sojo, 897	de Nernst, 860-861	Probeta gradusta, 19
induro de, 139, 752, 753-755	- Continue word next	
recorded to belong the original to the first of the second	de um conta a relese Cólata.	President(a)
	de una consta, relese Célula. diagrama para él azulira, 921	chara-sossa, 857-8594
Plonso(ii) cromato de (amarillo cromo), 897		

H18 Indice alfabético

de oxigems básico, 963	Q	Químaces.
Dow, 380-689	Qualante, agente, 989, 990	andlitaire, 2
Fresch, 919	Quelación, etersa, 1009	Fisions, 2
Mand, 972	Qualitating 1990	inorgánicos, 2
Reschig, 128-129	Culmico	orgánicos, 2
revensible, 787	alconce de la, 2	Quimotripsina, 1141
Sarol. 253	anulitica, 1648-49	Quiralidad, 996, 1088-89
Solvay, 878	nientria central, 2	
cermolocular, 609, 606	districa, vénse Volocidad do reacción	R
Producto iónico, 157	description, 266	R, S, sistema de nomenclatura, $1(689-93, -13)$
delugga $(K_{\rm s})_{\rm s}$ 672, (98)	energia, 226-227	Rozemica, mezala, 996-997, 1101, 1131
Producto(s), 108	ecutoloses, véase comoión(es)	Rud (unidad de modida), 1046
Fault, 129	lécrétifies, source légronale(s)	Radiación
mász de, 114, 121	inclusivist, 128-129	сиогро ведто, 305, 306
moles de, 113	musicar, 1024-57	detectores, UMS-46
froof, escala alcuholaca, 574	opticaciones d≎ radioisétopes, 1047-49	desis, 1046-47
Propagación, crapo de, 615	efectos de la radiación, 1845-47	efecto sobre la materia, 1045-47
Propano, 90-91, 193, 1060	elementos transuclaidos, 1031, 1041	electromagnética, 298-303
I-Propagel (alcohol propilice), 93, 1079	energia de las reacciones nucleanes, 1836-	definición, 298
2-Proptated (akedyd isopropilics), 93, 1079	39	expectro visitée, 300, 303
Propertiona (occuma), 118, 483, 499, 541, 542.	catabilidad mudleye, 1039-40	frecuencia, lorgitud de onda y velocidad,
POPI	fisión, t04t-43	299-300
1,2,3-Propanocrioi (gheerina), 1079, 1124	fasion, 1044-45	Infrarrojo, 285
Propietlas((es) colosarious, 355	radiactividad, 40, 1025-28	jonijsma, 1046. 1047
"andmalas", 362-360	captura de electrones (CE), 1026	procesos, 1049 UV, 279-280, 285
elé la resterio, 4-5	inducida artificialmente, 1000	Refeates librar, 276, 407, 615, 1069
extensiva, 15, 24t	isétepes radiactives, 1628-00	Redantividad, 40, 125-28
fixitas, 4-5	pamiculas alfa (o.), 40, 41, 42, 1025, 1027, 1045	aplicaciones, 1047-49
de halógenos, 376-377	paniculas hera (8), 40, 41, 1023-26, 1043	captura de electrones (CE), 1026
fuerzas intermoleculares y, 500-501	ruyen gamma (γ), 40, 41, 1026-28, 1045	datación pasi radicera rismus, 1034-35
tabla periódica y, 376-378	volocidad de desintegración nuclear, 1032-36	desintegración, 40, 593; 594, 1028, 1029
intensiva, 15	colad de la Tierra, 1035-36	temperatura y, 1034
magnétique, 37	datación per enlicembeno, 1034-35	climisación de residuas, 1050-51
tuble periodica, 375-380	tratamiento de residuos, 1050-51	inducida artificialmente, 1000
Propilero, 128, 191-192	orgánica, 82, 1668-1121	isétopes radiactivos, 1026-30
Propilosplicol, 560	áridos carboxíticos y derivados, 1882-85	ley de desintegración, 3, 1932, 1033
Proporcionalidad, constante de, 10	picanos, 1062, 3063-64, 1066-70	particulas allia (m), 40, 41, 42, 1005, 3027, 1045
Ригранціянця сяпедшоний гараз, 122	a partir del perréano, 1069-70	particulas beta (fi), 40, 41, 1025-26, 1045
Emperciones definidas, ley de (composición	amilies, 1987-48	rayos gamma (y), 40, 41, 1026-28, 1045
Complete (c), 35-36	eranformaciones, 1666-68	trazadores, 1948
Proporciones múltiples, Jey de, 36-37	obtereción, 10468	velocidad de desintegración, 1032-36
Proteinies, 427, 1135-42	puntus de ebultición, 1066	datación por radineurhono, 1034-35
aminodricks, 1135-37, 1135-39	reactiones, 1068-69	edad de la Tierra, 1933-36
desnavalización, 1139	alonholes, \$42, 1678-80	Radicales Jihres, 276, 407, 615, 1069
enzimus, 611-613, 1142-49	aldehádos, 1090-92	Radio, 880-881
estructure, 1139-42	eliquenes y alquines, (4770-1074	atómicos, 363-364, 369, 370
controlling, 784	basarera geométrica, 1071, 1072	determinación a partir de dates de rayos X,
nictabolismo, 3144	obtención y spácadenes, 1071-73	515
péptidos, 1137	resectores de adición, 1073-74	de elementos de transición, 366-367, 950-
santesis, 1152-53	amines, 1096-87	951
Protoces, 41-42 executor, 666	customes, 1080-82	energía de lemisación y, 370-373
dador, 666	colorantes, 1108-09	covalentes, 363, 364, 365, 368
hidrotades, 142	compassion hateroofclions, 1687-58 Starts, 483, 1680	itmicos 363, 364, 367-369 dimensiones de la coldrille unidad. 516-519
minuto de (Z), 43		metálicos, 364, 365
Proterplasuta, 1135	femeles, 1078-80 grupes funcionales, 1064-55	relación de, 516-517, 518
Froust, Assoph, 35, 69	hidrospiburas aremáticos, 1074-78	Radón, 2Hr, 2H2
Prusin, raul de, 972, 986	oplicationics, 1076	Ramsoy, William, 281, 359
Pseudohalágenos, 935	Caracteristicas, 1075-76	Racule, F. M., 349-350
Pseudoprimer orden, resociones do, 594-595	reacciones de sustitución, 1076-78	ley de, 549-550, 554 791
"Pubmic", collecty, 536	isumenta de posición, 1064	Raschig, proceso, 128-129
Punto crítico, 485-486	isomeria estructural, 1060-61	Rayleigh, John, 281
Punto de congelación, 49ti	comencheura, 90 96, 1061-64	Rayus X
descenso de, 557-560, 561	de esterepisómeros, 1088-95	átornos y, 40
Panto de equivalencia, 161, 726	grapes functionales, 91-96	difracción de, 317-318, 513-515
Pento final (ácido-base) de un indicador, 726	hidrocurbures, 90-91	espectiro de los elementos, 359-360
Parificaçida, 129, 961	reacciones de polimerización, 1105-08	Reacción(es), 107-138
рат Гизібт рат жине. 956-957, 958	síntesis de compuestos, 1102-14	acopiadas, 811-813, 958
Propins, Japanes, 1950	propiedades, 5	en sistemas biológicos, 812-913
PVC, 427, 1105	tabla periódica y, 378-380	calor de (q_r) , 226-230, 235-241
Pyrex, 941	Quienico, simbulo, 43	catalizadas en la superficie, 610

coalente de (Q ₂), 639-441, 652-653, 757, 801	га) фурмийнам, 7H3	especial, 200
con Emercición de gas, 149	pedem do. 584-585, 595, 595-597, 613	Relativa
condiciones de, 112, 129	perfil de, 599-400, 604	eficacia biológica: 1046
consecutivas, 126-128	catalizada en la superficie, filli	tiomedad. 769
ganservación de la usasa, 34	temperature-altitud, 266	mass, ptórmica, 47
contrologas cinéticamente, 638	рко сверак, 129	Relativista
elematición, 1973-74	per met, 238	efecto, 975
ele alganes, 1068-69	predicción a partir de energias de enlace, 424	muss, 399
zla combination, vivise Combustión	química industrial y, 128-129	Rom (unidad do merEda), 1946
de condensación, 1994	reaction limitante, 122-124	Reminoralización, 773
de descomposición, vácre Descomposición	gradinientes, 124-126	Rerabimiento de la rescricto, 108, 124-126
	reversibles, 108, 667, where Equilibrie(s)	percentual, 14%
de despleanniento, 379	secundaries, 125, 129	real, 124-126
de eliminación, 1071-72, 1073, 1100	zimu hinces, 126-138	teórico, 124-126
de histogenación, 288, 1174	ajmigais, 112	Версио, писсиет, 181
de historiais, 690-699, 1125		Reprocesseds do combustible nucleae, 1051
de la termite. 150, 890	10th, 126-128	Residuos nucleares, 1043
de les elementes de la triada del hierro, 971-972	variación de estalpia y esergía interea, 236-239	
de neutritización, 148, 666, 726-734	vacination de contigués y, 789	Resina cabiadore da cutiones, 888
the cardem curror, 586, 587-588, 597	selecidad de. 612	Resolución, 997, 1131
de politicarización, 1105-165	velocidades, véase Volce (du) de rescojón	Resonancia
ponetapas (condensación), 1106	vida media, 590-591	en amidas, 3(88)
de primer onten, 586, 588-594, 597	Reactives of 1000	en la molécula de benama, 464-464
de segundo orden, 585, 594-595, 597	asimétricos, 1073	bihrida de, 405-406, 460-461
de pseudoprimer orden, 594-595	en exceso, 122-124	Resención, tiempos de, 569
de sustitución, 1068, 1073	limitarae, 122-124	Regionality
arranática, 1076-78	masa de, 114-115	ngua, 1011
de tercer orden, 586	rnoles de. 113	energia, 506-507
delinición, 108	simétricos y asimétricos, 1073	Reticulo enskiplásnico, 812
del gas de agua, 287, 636-637	volumen y medaridad, k21	Remosincesis, 1104
del grupo carboxilo, 1087	Rescuer nucleae, 1441-43	Revelado de fotografía, 1012
deuterio-tritio, 1044	generador, 1043-44	Reversible, proceso, 787
en alto Borno, 962-963	refrigerado con metal lóquido (LMFISK),	reaction, source liquilibrie(s)
en cadena, 1041, 1068	1043-44	Ribuflavina (vitamina B ₂), 559
pétimerización, 1105-06	Real, gas (no ideal), 208-209	Ribonackico, ściób (RNA), 1149
	Rocargable, bateria, 547	de transferencia ((RNA), 1152, 1153
en disoloción, 117-122		mensajero (mRNA), 1152, 1153
disperión, 119-121	Reciclado, RTR	Ribosa, 1150
estequiordetria, 121-122, 161-165	Recristalización (cristalización forceionosto). M6	Ribulosa-1,5-bidostato carbosilose-oxigenaso
myelaridad, 117-119	547	(RuBisCok, 1142
en deolocionen nousan, 139-174	Recuficación, 284, 267	
ácido-base, 146-150	Red	RNA, ratere Ribamarleiro, âcido
estequioenetria de. 163-166	cristalina, 508-509	Rnomgen, Wilhelm, 40
condeción-reducción (acdon), 150-160	cúbica, 508-509	Rocio, Iomassión, 269
precipitación, 139, 144-146, 161	energia de, 506-548, 521-523	Rejo
tratamiento de agous, 164-165	Redoration	fenol, 742
en mapes, 129	l'émutes empéricas. 71	feetom, 926-927
on fice pascusa, 193-195	resultados numéricos, 21, 23	gli@salo, 557
endergéniuss. 1142	Rodra, reactiones, séase Oxidación-reduccións	plemo, 693
endotérmicus, 227, 241, 424, 784	Redección, véuse Oxidación redección	RPECY, vénte Valencia, teoria de la repulsión
grataloja do	de séldes carbaxílicos, 1085	entre pares de electrones de la capa de éRPEC
a partir de energios de entage, 423	de amedas, 1085	Hubi, 369, 1017
estimize, 246-249	de ésterés, 1065	Rubidio, 304, 873
entalitia estánder. 246-249	definición, 153	Rusherford, Ernest, 40, 41-42, 359, 1030
enzimátions, 1145-49	en metalugia extractiva, 955-956	Rusilo, 949, 959
4s.noreáneus, 783, 795-796	semineacciones de, R30, R32, R34-R35	Rydherp, Joannes, 305
gvidencia de. 108	Reductor, ajante, 159-160	. 1
examplement, 1442	Reductors, expecided, 378-330	5
	Reductores, exécures, 1331	s, hinguz, 341
exptérmines, 227, 241, 424, 784	Relina mediante busión por sonus, 956-957, 958	s, cubitales, 325, 327-328, 329, 335
explosives, 614-615	Refereién de los 303	s, subcapo, 325
fotomes de buc y, 309-310		Securior, 1145-41
fotoquímica, 309-310	Refracterio, materiel 894	Sacaresa, 6, 1133
heterogéneas, 63h	Refrigerante, districto de carbono, 283	cakir de prenbustión, 238, 238-239
brimegéneas, 636	Regio, agus, vécse Agua regia	Nacrificio, finodo de, 850
iónicos, entelplas de formación entindar, 249-	Reguladoras, disoluciones, 710, 714-724	
250	apticaciones de, 724	Nal(es), 88, 148
maganismon do, 603-608	capacidad e intervalo, 723	ácida, 169, 923
agreiximación del cittado estacionado, 607-	ocuación Hunderson-Hasselholdi. 718-719	baimo. 940-941
608	en sangre, 738-739	ctoruto, 914, 915
definición, 603	identificación, 716-717	clocks, 915
etapa lenta seguida de cápida, 1614	ptl etc, 717-718, 719-723	comsuo. 967
erispa rápida reguida de fento, fAM-607	preparación, 719-720, 721	de ápidos débites, 113-714
procesus elementales, 603-604	Rehidrasseión cual, tempia de (ORT), 576	de ácidos poligráticos, 734-736
neta.	Relámpagos, 266	de bases débiles, 714
sentido de, 639-641	Retarividad, tecerio de, 381	dimemme. 967

H20 Îndice alfabético

		Shares In PRIN 4817
hádrólásis de. 697	SHE, 629, 641	jahones de, 880, 887 lámparas de vapor de, 300
hipoclorito, 914	51 (Sistema Internacional) de unidades, 8-13	laurilsuffato de, 1801
peratorato, 914, 915	elitras significativas, 19-23 ea cúlculos numéricos, 20-21	obterción y aplicaciones, 874, 875, 877
sulfato, 923	en masas seómicos, 55	palmitato de, 1064
ระบริสอ, 923	redonder, 21, 23	perborato de, 9411
Salada, agua	mass, 10	peróxido de, 880
desalinización, 557, 558	methos, 10	propriedudes fisicas, 48
Salscalico, ácido, 309, 504	temperatura, 11-12	puntu de fusión, 377
Salamo, efectio, 755-75% putente, 872	ilempo. H	sulfato de, 679
Selmoras, 285	upidades derivadas, 12-13	sulfato de aluminia y, 895
Sangre, tampunes en, 724, 736-739	Sjdgwick, N.V., 445	piepapitfato alé, 15K
Separificación, 1125	Signes (s), cn/aces, 448, 449-450	Sol, 937
Sasol, proceso, 253	Signes, 528	Sal-gel, proceso, 937
Saturado(a)	Silboates, 996	Solar, energia, 253, 1024
deides grasse, 1125, 1126	Siffice (didaido de silicio), 505, 935-926, 937, 941	célula (fotovoltaice), 46A, 89B
displaciones, 544, 545	onloidat, 564-565	Soldaduras, 535, 896
enlaces, 1066	Sidesio, 467, 895	Solidificación (competación), 490
Iddaecatagees, of ore Alcares	carbarii de (carborosdo), 516	Sólides, 8
SCF (fluido reperentico), 494-495	companulo con carbono, 932-933	activided de, 804
Schnödinger, Erwin, 320, 322-323, 334	compuestos de, 938	covalences, 504-505
ocuación de, 323	Anton, 935-936	demaidantes de, 15
Secuencia de aminoácidos, 1138-39	obteneion y aplicaciones, 935	entalpia de fusión, 490-498
Secondario (a)	punto de fusión, 371	equilibrio entre sólides pures, 636-638 estructura eristalina, 308-523
haterlas, 844	simbolo de Lewis, 199	densidad, \$14, 515
células, #44	Siliconia, 938	difracción de myos X, 513-515
colores, 1004	Side, conformación de, 1067-68 Simbolo químico, 43	страдастивения соправо, 509-511
estructura de las protoficas, 1139, 1140	Simple, celdilla cúbica (caldilla unidad primaria).	Koncus, 515-520, 521-523
Jonizaciones, 1045	516	red, 508-509
resociones, 125, 129	Signaltáneas, rencejones, 114-115	tipus de, 500
Securoya, arholos, 504	Sindiciaciae, polanem, 1107-08	fusión y punico de fusión, 450-491
Segundo energia de ionización, 370 Segundo principio de la Termadiciónico, 793-796	Sixtema(s)	sublimación: 491
Segundo orden, resperientes de, 585, 594-595, 597	abiesso, 321	Selemon, Susan, 7
Segundo (s), IJ	aisjade, 221, 227-228, 229	Sclubilidad(cs), 545-549
Selenio, 920	hiológicas, reacciones ecopladas en, 812-813	oristalización fraccionada, 546-547
eniar específico, 226	capacidal calorifica, 224	curva de, 545
Semioétata, 824-825	cerrado, 221	de compuestos de alterninjo, 779
Semiconductor, 965, 466-46K, 898-859	strainmat, 8	de gases, 547-549
ineriracuo, 466 467	definición, 221	equilizario de, 753-755
Semigromeiones, 153	energia del., 232-233	K _{ep} 751-753
Semipermeable, membrana, 355	(stado del, 233-234	make, 751-753, 767-768
Semirreacciones, 151-154	Singerna tinerancional de Unidades, véras SI	plf, 761-763
ajuste de ecuaciones, 154-156, 158	Sistemáticos, errores, 18	producto de (K ₁₄), 749, 750-753
Separación de lones metálicos, 1013-14	Smog., 271-276, 924	Limitsciones at concepto, 753-757
Seres vivos, 1172-60	fictorquimics, ZIS	medidə, 843-844 y soluhitidad, 751-755
heidos nuescicos, 1149-53	industrial, 775-276	regjas de, 145-146
bjornass, 1134-35	Londres, 775	variación con lu temperatura, 346, 547
estructura químios, £123-24	Migico, 275	Solution 117, 535
bildraton de carberra, 250-251, 254-258, 1127-35	S ₂ t y S ₈ 2, mecanismos, 1098-1142 S@перекелеіа!, 852-853	actividad de. 806
definición, J127	Sobresmurada, disclución, 545, 757	Stavay, Espesi, 678
disacáridos, 1132-33	Subjectional ASZ-RS3	ресосем, 878
enantiómeros, 996-1128, 1130-31	Subretono, 351	Samhrerero, enfermedad de. 976
isomería óptica. 1127-29 meneszaáridos, 1127, 1131-32	Soddy, Frederick, 40	Sórbáco, ásido, 705
minusatarides, 1127, 1131-32 nlipusatárides, 1127	Sodie, 5, 43, 873	Sprenson, Sprens, 672, 724
polisacáridos, 1127, 1133-34	agi(8, dc, 211	sp. certificiales hibridos, 443, 445
)(pides, 1124-27	portionaste de (sesa), 878	gu", pebitaksa hilpridess, 442, 445
merabulisano, 1142-43	clonica de, 877	ap", explicators follocidoss, 439-441, 442, 445
de térimos de carbano, 1142-43	cellilla midad, 517-518	spild, carbitates hibridos, 444-445
de lígidos, 1143-44	electrólisis de, 852-853	splat, urbitales hibrides, 441-445
de proteínas, 1144	on agus, \$44	spdf, rastación, 338
eranmas, 611-613, 1142-49	estados de oxidación, 80	Spin, véasr Espin
relaciones energéticas. I 144-45	estructora de, 68)	Stern, Otto, 333
proteínas, 1135-42	renesión con nisrato de plata, 34-35	Stoney, George, 38
aminoácidos, 1135-37, £138-39	relación de radios, 518	STE; 185-187
enzimes, 611-613, 1142-49	Formación de, 69	Strassman, Fritz, 1041
esenesum de, 1139-42	cromato da 967	Subcapas electrónicas, 325-326, Véase Atómico
рерсию, 1137	ditionist de, 166-	certomales
straesis, 1152-53	(cefeto de, 735	Subendriamiento, 491
Sacie espectroquimita. (800)	hidrogenecerbonato de (bicarbonato), 138, 878	Subindices, on nomenclasura, 66, 84, 87, 88, 91
color de complejos, 180X-107	hidróncialo de, 733-734, 880	Sublimación, 491
propietžules magnétiute, 10013	producción industrial, 128	camer de, 491, 493

** 4111	TENERAL AND SING NORM	metacol, 253
persión, 491	Teffér, 427, 50 1, 1100 Teluro, 920	epergias do enjare, 422-425
Subproductes, 125, 129 Sustancia, definición, 6	calor específico, 226	entalpias estándar de farmación, 241-250
Sustitución, rescrión do: 1068, 1073	Temperatura, 11-12, 492	de jeugs, 249-250
аготайка, 1076-78	condiciones estándar, 183-187	definition, 243
arbmana, 10/0-70	constante de equilibrio (K _p) y, 804-811	соембойсь, 246
curbonos con hibridación ap ³ , 1065-1102.	constante termédinámico de equilibrio (K_m) y,	entalples estandor de rescrión, 246-249
mecanismos SN ₁ y SN ₃ , 1033-1102 Statistic de una patretal (SNA), 227	808-811	эірин (де., 246)
Sestituto de gas natural (SNG), 257 Suscituyentes, 1089-91	de un gus en Kelvin, 204	primera principio de la Terro dinámica. 232-
Newtraceida	densidad y; 15	235
cifes significatives, 20	desimtegración tadiactiva y, 1034	terminologia, 221-223
mezcia de culures, 1004-06	energie térmica y, 223	tenbajo, 223
Sustrato, 611, 612, 1145	entropia molar y, 791-792	Tennesiera, 267
Sutfatos, 145, 923	equilibriu y, 645-646	Terrorius, (conquestus, 88
	iny de Charles, 183-185	Testesterona, 67, 68
Grupo 1, 878-879 Grupo 2, 884-886	mile tega alcangation, 204	Tetraalquil amorin, sales de, 1087
[cm, 924	meralizgia cotractiva, 958	Tetracleruro de carbana, 66, 419, 915
Sulditos, 923, 924	presión de un girs y, 190	Tetractigulouse, 1970
Sulfurko, 323, 524 Sulfurko, desko, 646, 687-688, 923	significado, 204	Tetrzédrica, gazmetria, 410, 411, 412-413
producción industrial, 128	solubilidad y. 546, 547	Tetraédricos, buecos, 510, 511
Sufferes, 145	vapericación y, 461	Tetrámeno, 1106
Sulfuriso, árido, 923	variantón de elegyís Gibbs estándar (ΔG*) y,	Tetránetilamenio, judoro de, 1087
Sama, cifras significations en (a, 20-2)	1888	Tetrationale, ion, 923-924
	variación de energía Gibbs y, 75/8	Teorison, J., 784
Superconductores, 282, 890	variación de estalpia, 241	Thomson, G. P., 317
alia temperatora, 97K-979	variación de entroplu, 786-787	Thomson, J. J., 38, 40, 43
Supercriticus, fluidos (SCF), 494-495	velocidades de reacción y, 6004603	Tiempo, 11
Superficial, tensión, 479-481	Temporal, agua de derezo, 887	Tierra, calimtomiento global, 15, 285-286
Superfector triple, 932	Tension superficial de liquidos, 479-481	edni de la, 1035-36
Supertxidos, 879	Territa, 3	Timina, 1350
Stretzanie, definición, 6	28/emica, 33-37	Timol, azut de, 711, 742
Susátuso del gas ratural (SNG), 252	cinética, 199-204	Tioteno, 573
Synge, Richard, 568	distribución de volocidados, 201-203	Tirenficilite, 4cida, 112
T	propiedades de los giases, 205-208	Tiesulfate, ion, 160, 923, 924, 1046
	concepto de temperatura, 204	Tiro, púrpura de, 1108
Tahda peridukea, 48-51, 356-387. Winnte	cudation, 305-110	Titanio, 939, 950, 950-960, 964-965
Elemenio(s); grapos especifican	y tabla periódica, 340-341	dióxido de, 964-963
actinides, 50, 360	de capes, 1039	esporția de, 960
ofinidad eleutrónicu (AE), 373-374	de la relatividad, 381	dicido de, 519-520
currentificas, 49-50	del campo cristalino. 1002-04	tetracionero de. 127, 964
configuraciones electrómicos, 340-345	Tempin de rehidratación oral (OKT), 576	Tokamak, 1044
de Mendeleev, 358, 973	Tercer principio de la Termodinámica, 791	Танило, 1075
elementos de los grupos principales, 50, 360	Terciaria estructura de las perseiros, 141, 1139-40	disoluciones huncons-tulueno, 350, 551, 552
elementos de transición, 360, 366-367	Térmico(a)	Terio, serie del, 1029
elementos transuránidos, 1031, 1041	descemposición, (pirólisis), 233, 289	Termentes, 266
energia de innivación, 370-373	delingua, 269	Terveitita, 937, 964
Fanticnides, 50, 300 large, 360	exergia, 722-223	'Kerr, 7H, 5HD
by periodica, 357-360	captes of n, 614	Terricelli, Evangelista, 177, 178
	стацию. 6970	Testanión, 696, 955
auevo grupo, 359	nucrones, 10.11	Trabajo, 222, 223, 230-232
essevos elementos, 359 esempro atérnico, 359-360	shock, 963	de presión-volumen, 230-232
	Termina'i átomo, 199, 399	Trabaja, función, 307, 308
y mercurio, 389-381 meudes, 361-360	Tammina, messala de la, 150	Tranferencia, RNA (tRNA), 1152, 1153
ms manufes, 364-363	renoción de la x90	Trans, isómero, 993-994
propigatudes atomicas, 375-379	Termodinárnica, 220	Transformación de grapos funcionales, 1103
propjedades fisicas, 176-376	constante de equilibrio (K ₁₄), (31-632, 804-808	Transferrageisien fisieru, 5
propiedades magnéticos, 374-375	convenio de signos, 233	química, vénse rotatión(cs)
propiestades químicas, 378-360	metalepia extractiva, 857-859	Техностив
propregames quarticas, 576-560 refinciones, 56/51	рійнег ргінсірін, 232-235	elementos de, 50-51, 949-944, 19eue
tamaños apúmicos, 363-369	segundo princípio, 798-796	Metalurgia extractiva
Lagranias abonitous, 2007-2007 Lagranias obsistes, 2007-2007	sercer principin, 791	radmic, 833, 974-975
people guardina y, 340-341	temperatura y, 808-811	cobalto, 950
Train, 343, 889, 860, 891	variation de margin Cibbs estindar y, 507-608	colure, véase Colure
Talio-201, 1048	Теттовийніта, 220-265	cromp, 343, 950, 951, 966-968
Temphos adenicos, metales alcalines, 873	calor(es), 223-230	escandio, 950, 964
	de reacción, 226-230, 235-241	hicare, réine Hierro
Tampéo, disobaciones, 710, 714-724 aplicaciones de, 724	especifico, 224, 225-226	inerte, 360
capacidad e intervalo, 723	combastibles y fuentes de energia, 250-254	interna, 360
consción Henderson Hasseltalch, 718-719	etanol, 253	iones compligos aturados, 700-701
en sangte, 738-739	finites, 250-25)	lantánidos, 50, 360, 951, 976-977
identificación, 716-717	prolificación del carbón, 252	manganeso, 375, 950, 939, 968-970, 981
nH de, 717-74H, 719-723	hidrigeno, 253	mercurio, 46, 380-381, 483, 770, 974-976
proparation, 719-720, 721	Iscurtacción del carbón, 252-253	niquel, 950, 853
Birchmanner and a section of a real	The second secon	

H22 Indice alfabético

cec. 48, 972-974	de Gásido de gliania, 519	"vase de pelilestireno", calorimetro, 229-230
plane, 972-974	Hustoro de saleka, 549	Visso de precipiendo, precisión de, 19
propiedades de, 950-954	radios iónicos, 318-519	Velocidad, 12
schiridad candida, 933	Unidades, 8	constante de, 384-385, 316-397
color y magnetismo, 953-954	derivedes, 12-13	dependencia con la temperatura, 600-602
comparation con grupos principales,	irogentanção, 13	gugelgátága merália, 2011-2012
954	Unimolocular, proceso elemental, 603	de la luz, 299, 303 de la radiación electromagnitica, 299-309
rempuestos lámicos y covaltatos, 953	Usión liternacional de Química Pera y Aplicada	de codas, 258
configuraciones electrómicas y estados de exidocaón, 951 952	(IUPACI, 50 Unión, 468	de conseriéei. 612
energias de tonización y potenciales de	isconerla de, 992-993	cruación de, 584-587
electrode, 952-953	Quarth, 1980	Gengden corp., 587-588
radios atómicos (asetáltos), 366-367, 950-	Urania, 207-208; 1029	de primer ceden, 588-591
951	fisión dg, 1041-44	da segundo urden. 594-595
únitio, 949, 950, 959, 964-965	velocidad de desimegración. (CD5-36	integrada, 587-591
trjada del hierro, 970-972	Ures, 125, 272, 559, 1059	media conditition, 200
cantalise, 343, 450, 659, 465-666	US National Council on Radiotion Protection and	Velocidad de reacción, 578-625
tine (class), 950, 974-976	Measurement, 1047	gatálisis, 608-613 descomposiçión del peróxido de tridrógenu,
receija del estudo de, 39%-600	UV, radinción, 279-281, 285	611
Transistor, 466	ν	enzima, 611-633
Transmulación, 40 Transpiración, mémbo, 487	Vainilāna, 229, 1088	heterogenea, 609-610
Transposición, carbonato, 779	Valencia	hemopánon, 609
Transprainides, elementos, 1031, 1041	banda de, 465	concentrationes, 584-587
Traslacional, mergis cinésica, (99-200)	capa expandida, 408-409	constante de velecidad, 587
Travertino, 964	electrones de, 339	de orden cero, 586, 587-388
Torgackopa muliactivisi, 1958	métado de enlasta de, 437-438, 447	de primer onten, 588-594
Trexess, 1430	entages del benegno, 461-462	de segundo orden, 586, 594-393
Triofórnjens, moléculas, 410	tourist de la reputsion entre pares de electrones	definersion, 500
Triestearina, 1128	de la cops de (RPECV), 410-411, 436-437	determinación por la tengrate, 582-583
Triotilenglicyl, 111, 112	analogía cen globes, 410	ecuación de velocidad, 594-587
Trifuestérico, ácido, 931	aplicaciones, 415 geometria molecular, 415-417	de primer orden, 588-591 de segundo onten, 594-595
Triglicerides, 1124-26	más do em átomo central, 416-417	efecto de la temperatura, 600-649
estructura, 1124 grasas y accites, 254-255, 1125-1126	estructura del casono, 462-466	en fase gaseusa, 591-593
Bidnollsis, FE25	método de enloces de valenças, 439, 447	expression, 560, 582-383
jahones, 1125	entratales hiterides, 4394-447	inicial, 581, 583-584, 585-587
Trigonal, hucco. 510, 511	Valoración(es), 161-165, 711, 726-734	instantáreta, 582-583, 588
Trigonal-bipitamidal, estructura, 413, 414, 444	ácido-base, 161-162	medida, 580-584
Triganal-pioneridat, genericuta, 411	cura 4c, 716	moules as spanic on, 597-600
Trigonal-plans, gesenceria, 413, 416	cálculo del pH. 734	teoría de colisiones, 597-598
Trimeru, 1 100	de ácido delid con fuse (vene, 729-73)	teoría del estado de transición, 598-600
2,2,4-Telescialpearano, 1070	de ácide débit poliprático, 733-734	molaridat y, 579-580
2.4.6-Trinitroferred (farido pfermo), 1478	the Arido functor man base faces: 727-729	Vibracional, coergía, 792-793 Vibracional, entropía, 792-793
Trinit/otole@no, 274	de base fuerte con scidu frette, 729 Mior, 780	Vidz media, 590-591, 1032, 1033
Triple enisce cavalente, 394, 1678	redex, 163	resociones de primer caden, 590-591,
punto, 492	Valeranie, 726	reactiones de segundo ordes, 594
superfusion, 992	Veri der Waals, ecusción de, 208-209	Vidrica, 937-938
Trópeins, 1144	fuerzas de, 497-501	cal y sosa, 940
Trisdetilendiscrima/cobulec(III), ton, 999	dipoles instantántes é luducidos, 497-440	electrodo de. 842
Trisudio, fosfato de (TSP), 735	interacciones Gipole-Capado, 498-499, 501	equipo de, procisión, 19
Tritienatu, ion, 924	van't Hoff, Jacobus, 562	tabricación de, 940-941
Tritic-deuteria, reacción, 1044	ccuación de, 81(+811	Vilsord, Paul, 40
IRNA_ I152, I153	factor (r), 562, 563	Viscosidad, 48
Truma, 138, 87%	Vanadinita, 965	enlaces de hidrógese, 500
Trootest, regla de, 791-791	Vanadio, 343, 950, 959, 965-966	Vlsibio, espectro, 360, 303 Vitamina B ₁ (ribuflavina), 559
Torsel, efecto, 1027	Vapor, vézze Líquido-vagor, équilibrio cuma de presión de 483	Valatitislast, 483
Tunigatora (wolfrancio), 43, 950	de apua, 284	Voltaica (galvánica), c@ula, 827-828, 839-840.
Turnhult, 844 de, 849, 911, 972 Turquese, 985	presion de, 482-483	K17
Tylesol, 1087	de agua, 269, 484	cocrosión, 849-850
Tynslali, John, 50-4	de disoluciones, 549-554	determinación de productos de solubilidad,
effecto, 564, 565	dismissación por solutus no validika, 55 K	543-644
	ecuación del pas ideal, 487	Voltdmetro, 825
U	Vaporización, 239, 481-490, 787-788	Volumentes), 12-13, 16, 115-117
Uhlenbeck, George, 333	de agua, 790, 798-799	acondica, 357
Urabrall, frequencia, 306	definición, 481	de seactivos y penductos, 121
Urabiad, celldilla, 505, 50%, 51 ft 513	ebultición y punto de ebullición, 483-465	equilibrio y, 643-645
ătomae por, 512-513	orstalpta de, 239, 482	esciulda, 512 tey de Bayle, 181-183
glegamo de casio, 517	enarepta do, 790-791 presión de vapor, 482-483, 986-490	tey de Charles, 183-185
clumos de sedio, 567-518 cúbica centrada en los capas, 516	punto eritiro, 485-486	ley de la combinación de, 194-195
CONTRACTOR STATES AND AND AND ADDRESS OF THE	position beautifully from well	V

molar, 186, 357 porcentaje en, 197 Von Laue, Max, 513 Vulcanización, 427

Walden, Paul, 1099 Watson, James, 1149 Werner, Alfred, 986 teoría de, 997-998 Wilkins, Maurice, 1149 Wöhler, Friedrich, 1058, 1059 Wolframio, 43, 950

Wootz, acero, 962

Xenón, 281, 282 compuestos de, 907-908, 909 e-Xileno, 1075

YBCO, superconductor, 979 Yeso cocido (yeso mate), 886 Yodo, wase lodo Yoduros, véase loduros

2 Z. (mimero atémico), 43 Zafiro blanco, 894 Zeolita, 887 Ziegler, Karl, 1108 Zinc, 850, 851, 950, 955-959, 974-976 blenda, 195 resoción con ácido clorhídrico, 5 sulfato de cobre(II) y, 152. Zinc-cloro, benería, 831-832 Zonas, purificación mediante fusión por, 956-957, 958

Zwinerica, 1135

Tabla periódica de los elementos

2 **1** 4,00260 20,1797 18 Ar 39,948 350 KK 293) 3.80 3.80 8 E 118 00 V 18,9984 17 OI 35,4527 26,904 2 **20** 50 28 8 G 17 (?)-8000 15,9994 32,066 127.60 34 78,96 E 69 (682) 911 16 6A 90 22 33 **As** 74,9216 SI **Sb** 121.757 7 14,0067 83 **Bi** 208,980 30.9738 13 200 ම් **දිනි**ම ම් දිනිම 78,0855 6 C 12,011 207.2 32 **Ge** 72,61 (287) 77 44 49 6.818 13 26 9815 81 204.383 5 B 10,811 ≅**8**5.723 5 T 80 Hg 200,59 828 & **8**25 (272) 112 322 47 **Ag** 107,868 296'96 20 63.546 (272) A 20 111 B 46 Pd (16.42 78 195.08 28 Ni 58.693 (269) 011 2 102,906 58.9332 192,22 69<u>₹</u>69 Cit 88 52 0 Ru 101.07 26 Fe 55.847 30 20 23 108 H€ 265) 00 86.207 54,9381 35 ⊕**1**2 200 一四四 2 96 12 1961 83,84 88.5 95.94 2**8**8 9 23 50.9415 41 **8** 92,9064 73 Ta 80,948 **88**€ SBS 元25 21±45 88. <u>₹</u>2 44 39 **4** 88,90.59 .La *La 138,906 89 **Ac** 227,028 21 **Sc** 44,9559 る。 88 **Ra** 226,025 L2 Mg 24,3050 9,01218 20 Ca 40.078 137,327 3.85 2.62 3.62 56 Ba NY 55 **Cs** 32,905 Na Na 22,9898 19 **K** 39,0983 1 H 00794 85,4678 83 F(3) €.**⊒** V 品品

* Lantánidos	S8 140.115	59 Pr 140,908	88 42,47	61 Pm (145)	52 5m 15036	63 Eu 151.965	64 157,25	65 Tb 158,925	96 97 162,50	67 Ho 164,930	68 Er 167.26	69 Tm 168,034	7. 173,04	71 Lu 174,967
Actinidos	90 Th 232,038	91 Pa 231,036	92 U 238.029	93 NP 237,048	2 2	Am (243)	% (247)	93 (247)	(25 <u>)</u>	99 Es (252)	138 (257)	101 Md (258)	102 N6 (259)	55 7 €

Las masas atômicas son relativas al carbono-12. Para algunos elementos radiactivos, los números incluidos (entre parêntesis) son los números de masa de los isótopos , y los no metales son . Los metaloides se indican por más estables. El esquema de numeración de los grupos se explica en la página 50. Los metales son Los gases nobles son . Los elementos 119, 111 y 112 tudavia no tienen nombre.

Los elementos

Nombre	Simbolo	Número atéraico	Masa atómica relativa	Nombre	Simbolo	Número atónico	Masil utómica relativa
Actinio	Ac	89	227,028	Laurencio	Lr	103	(260)
Aluminio	Al	13	26.9815	Litio	Li	3	6,941
Americio	Am	95	(243)	Lutecio	Lu	71	174,967
Antimonio	Sb	51	121,757	Magnesio	Ma	12	24,3050
Argón	Ar	18	39,948	Manganeso	Ma	25	54,9381
Arsénico	As	33	74.9216	Meitnerio	Mi	109	(266)
Astato	At	85	(210)	Mendelevio	Md	101	(258)
Azufre	S	16	32,066	Mercurio	He	80	200.59
Bario	Ba	56	137,327	Molibdeno	Mo	42	95,94
Berilio	Be	4	9.01218	Neodimio	Nd	60	144,24
Berquelio	E3k	97	(247)	Neón	Ne	10	20,1797
Bismuto	Bi	83	208,980	Neptunio	No	93	237,048
Bohrio	Bh	107	(262)	Niobio	Nb	41	92,9064
Boro	В	5	10.811	Niquel	Ni	28	58,693
Bromo	Br	35	79.904	Nitrógeno	N	7	14,0067
Cadmio	Cd	48	112,411	Nobelio	No	102	(259)
Calcio	Ca	20	40,078	Oro	Au	79	196,967
Californio	Cf	98	(251)	Osmio	Os	76	190.23
Carbono	C	6	12,011	Oxígeno	0	8	15,9994
Cerio	Ce	58	140,115	Paladio	Pd	46	106,42
Cesio	Cs	55	132,905	Plata	Ag	47	107,868
Cinc, zinc	Zn	30	65,39	Platino	Pi.	78	195,08
Circonio, zirconio	Zr	40	91,224	Plomo	Pb	82	207.2
Cloro	Cl	17	35,4527	Plutonio	Pu	94	(244)
Cobalto	Co	27	58.9332	Polonio	Po	84	(209)
Cobre	Cu	29	63,546	Potasio	K	19	39,0983
Criptón	Kr	36	83,80	Praseodimio	Pr	59	140,908
Cromo	Cr	24	51,9961	Promecio	Pm	61	(145)
Curio	Cm	96	(247)	Protactinio	Pa	91	231,036
Disprosio	Dy	66	162,50	Radio	Ra	88	226,025
Dubnio	Db	105	(262)	Radón	Rn	86	(222)
Einstenio	Es	99	(252)	Renio	Re	75	186,207
Erbio	Er	68	167,26	Rodio	Rh	45	102,906
Escandio	Sc	21	44,9559	Rubidio	Rb	37	85,4678
Estaño	Sn	50	118,710	Rutenio	Ru	44	101.07
Estroncio	Sr	38	87.62	Rutherfordio	Rf	104	(261)
Europio	Eu	63	151,965	Samario	Sm	62	150.36
Fermio	Fm	100	(257)	Seaborgio	Sg	106	(263)
Fósforo	P	15	30,9738	Selenio	Se	34	78,96
Flüer	F	9	18,9984	Silicio	Si	14	28,0855
Francio	Fr	87	(223)	Sodio	Na	1.1	22,9898
Gadolinio	Gd	64	157,25	Talio	TI	81	204,383
Galio	Ga	31	69.723	Tántalo	Ta	73	180,948
Germanio	Ge	32	72.61	Tecnecio	Te	43	(98)
Hafnio	Hf	72	178,49	Telurio	Te	52	127,60
Hassio	Hs	108	(265)	Terbio	Th	65	158,925
Helio	He	2	4,00260	Titanio	Ti	22	47,88
Hidrógeno	H	1	1,00794	Torio	Th	90	232,038
Hierro	Fe	26	55,847	Tulio	Tm	69	168,934
Holmio	Ho	67	164,930	Tungsteno	W	74	183,84
Indio	In	49	114,818	Uranio	U	92	238,029
Iridio	Ir	77	192,22	Vanadio	v	23	50,9415
Iterbio	Yb	70	173.04	Xenón	Xe	54	131.29
lirio	Y	39	88,9059	Yodo, iodo	i	53	126,904
Lantano	La	57	138,906				amaga a d

Las masas axámicas de esta tabla son relativas al carbono-12 y están limitadas a seis cifras significativas, aunque algunas masas atómicas se conocen con más precisión. Para algunas elementos radiactivos los números incluidos (entre parêntesis) son los números de musa de los isótopos más estables.

Constantes físicas

Aceleración de la gravedad g 9,80665 m · s⁻²

Velocidad de luz (en el vacío) c 2,99792458 × 10⁸ m · s⁻¹

Constante de los gases $R = 0.0820574 \text{ L} \cdot \text{atm} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ $8.314472 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

Carga del electrón $e^- -1,602176462 \times 10^{-19} \text{ C}$

Masa del electrón en reposo m_e 9,10938188 × 10⁻³¹ kg Constante de Planck h 6,62606876 × 10⁻³⁴ J·s

Constante de Franck n 0,02000870 \times 10 $^{-3}$ $^{-3}$ $^{-3}$ Constante de Faraday F 9,64853415 \times 10 4 $C \cdot mol^{-1}$

Constante de avogadro $N_A = 6,02214199 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$

Factores de conversión

Longitud

1 metro (m) = 39,37007874 pulgadas (in.)

1 in. = 2.54 centímetros (cm) (exacto)

Masa

1 kiligramo (kg) = 2,2046226 libras (lb)

1 lb = 453,49237 gramos (g)

Volumen

1 litro (L) = $1.000 \text{ mL} = 1.000 \text{ cm}^3$ (exacto)

1 L = 1,056688 cuarto de galón (qt)

1 galón (gal) = 3.785412 L

Fuerza

1 newton (N) = 1 kg \cdot m \cdot s⁻²

Energía

1 julio (J) = $1 \text{ N} \cdot \text{m} = 1 \text{ kg m}^2 \cdot \text{s}^{-2}$

1 caloría (cal) = 4,184 J (exacto)

1 electronvoltio (eV) = $1,602176462 \times 10^{-19}$ J

 $1 \text{ eV/átomo} = 96.485 \text{ kJ mol}^{-1}$

1 kilowatio hora (kWh) = 3.600 kJ (exacto)

Equivalencia masa-energía:

I unidad de masa atómica unificada (u)

 $= 1,66053873 \times 10^{-27} \,\mathrm{kg}$

= 931.4866 MeV

Formulas geométricas

Perímetro de un rectángulo = 2l + 2w

Circunferencia de un círculo = $2\pi r$

Área de un rectángulo = $l \times w$

Área de un triangulo = $\frac{1}{2}$ (base × altura)

Área de un círculo = πr^2

Área de una esfera = $4\pi r^2$

Volumen de un paralelepípedo = $l \times w \times h$

Volumen de una esfera = $\frac{1}{2} \pi r^3$

Volumen de un cilindro o prisma = (área de la base) \times altura $\pi \approx 3,14159$